

Anbud

2016-01-20

Upphandlande organisation

Varuförsörjningen

Per Edlund




Upphandling




Operations- och undersökningshandskar

VF2015-0077

Sista anbudsdag: 2016-01-21

Symbolförklaring:

-  Texten/frågan innehåller krav som måste uppfyllas
-  Texten ingår i kvalificeringen
-  Frågan är viktad och ingår i delen av upphandlingen

-  Texten kommer att ingå i avtalet
-  Texten innehåller sekretessbelagd information
-  Frågan besvaras av köparen

Anbudslämnare

Säljare:

Mediplast AB

Anbud:

Varuförsörjningen Handskar
(15/53)

Organisationsnr.:

5561409011

1. Förfrågningsunderlag

1.1 Allmän information om upphandlingen

1.1.1 Upphandlingen

1.1.1.1 Generell information om upphandlingen

1.1.1.1.1 Referensnummer och benämning

Upphandlingens referensnummer och benämning är: VF2015-0077, Operations- och undersökningshandskar.

1.1.1.1.2 Avtalsform



Det avtal som tecknas mellan Varuförsörjningen och leverantören är ett ramavtal med fastställda villkor. Detta innebär att en anbudsgivare antas för en specifik produkt eller produktgrupp.

1.1.1.1.3 Arbetsgång

1. Kvalificering av anbudsgivare

Anbudsgivare fullgör sina åligganden avseende skatter och socialförsäkring och inte är på obestånd samt att anbudsgivaren inte har gjort sig skyldig till allvarligt fel, eller fel, i yrkesutövningen kan komma att ske. Se LOU 10 kap (SFS 2007:1091 med ändringar).

2. Kvalificering av anbud

Formell granskning att anbud innehåller föreskrivna uppgifter och dokument.

3. Kontroll av obligatoriska krav och utvärdering av anbud

Kontroll av skullkrav och utvärdering av kriterier på produktgruppsnivå.

4. Beslut om antagande av anbudsgivare

Meddelande om upphandlingens resultat skickas till samtliga anbudsgivare efter att tilldelningsbeslut fattats.

1.1.1.1.4 Definitioner av begrepp och termer som används i förfrågningsunderlaget

- Upphandlade myndighet: Varuförsörjningen
- Avropare/beställare: Den som gör avrop på avtal
- Anbudsgivare: den som lämnar anbud
- Avtalsleverantör: den anbudsgivare med vilken/vilka Varuförsörjningen tecknar avtal

Övrigt

Frågor som inte berör anbudsgivarens enskilda produktsortiment kan besvaras med "Ja" och "Ej relevant" i eventuellt fält för fritextsvar.

1.1.1.2 Upphandlingsfrågor

1.1.1.2.1 Upphandlingsfrågor

Befattning: Upphandlare

Namn: Per Edlund

Tel: 018-611 66 36

Fax: 018-55 12 46

E-post: per.j.edlund@lul.se

Postadress: Virdigs Allé 32B, Hus 13, plan 3

Postnummer: 754 50

Ort: Uppsala

Befattning: Materialkonsulent

Namn: Elisabeth Granath

Tel: 070-611 33 16

E-post: Elisabeth.Granath@dll.se

Postadress: Mälarsjukhuset, 631 88 Eskilstuna

Befattning: Miljökemist (PhD)

Namn: Katharina Högdin

Tel: 018-611 66 81

E-post: katharina.hogdin@lul.se

Postadress: Virdigs Allé 32B

Postnummer: 754 50

Ort: Uppsala

1.1.1.2.2 Förtydligande och/eller komplettering av förfrågningsunderlag via elektroniska upphandlingsstödet

Samtliga frågor kring upphandlingen ställs via det elektroniska upphandlingsstödet funktion "Frågor och Svar". Produktspecifika- och upphandlingsfrågor kommer att samlas in via ansvarig upphandlare hos Varuförsörjningen. Eventuella förtydliganden lämnas skriftligt till de som hämtat förfrågningsunderlaget via massbrev i TendSign.

Om förfrågningsunderlaget upplevs som otydligt i något avseende är det viktigt att ansvarig upphandlare kontaktas så snart som möjligt, för att undvika att missförstånd uppstår kring upphandlingen. Det är viktigt att synpunkter på förfrågningsunderlaget framförs under anbudstiden.

Skriftlig begäran om förtydligande/komplettering måste vara upphandlande myndighet tillhanda senast 10 arbetsdagar före anbudstidens utgång.

Om förfrågningsunderlaget behöver förtydligas eller kompletteras med anledning av frågor till den upphandlande myndigheten eller av någon annan anledning, lämnas skriftligt förtydligande/komplettering senast 6 arbetsdagar före angiven sista anbudsdag till alla som begärt förfrågningsunderlaget.

1.1.1.2.3 Anbud i elektronisk form



Förfrågningsunderlaget med bilagor innehåller ett antal obligatoriska krav som visas med en röd ikon, se hjälptext. Förutsättningen för att ett anbud ska prövas, utvärderas och antas är att de obligatoriska kraven (skall-kraven) är uppfyllda. Anbudet skall avgas i elektronisk form.

Observera att svarsfilerna/artikelspecifikationen (excel) också sänds in till nättjänsten (www.tendsign.com).

Artikelspecifikationen (excel) måste öppnas och sparas ned på anbudsgivarens dator/server, för att efter ifyllnad åter laddas upp till upphandlingsstödet.

Anbudet får ej sändas via e-post till den upphandlande myndighetens elektroniska brevlåda.

Krav avseende anbud i elektronisk form (samt bifogade bilagor) uppfylls: (Ja/Nej svar)



1.1.1.2.4 Frågor om det elektroniska upphandlingsstödet

Frågor om det elektroniska upphandlingsstödet ställs till supportfunktionen hos Visma TendSign, telefonnummer 0771-440 200 eller e-support via e-mail tendsignsupport@visma.com

1.1.1.2.5 Kontakt under pågående upphandling

Under pågående upphandlingsprocess vill Varuförsörjningen genomföra utvärdering utan risk för påverkan utifrån. Det innebär att användarna skall ha en begränsad kontakt med säljare från den dag då upphandlingen annonseras till och med att avtal tecknats.

Under denna period vill Varuförsörjningen inte att leverantören på eget initiativ kontaktar användarna. Undantag kan medges i samband med t ex provverksamhet och tester, men först efter samråd med ansvarig materialkonsulent eller upphandlare hos Varuförsörjningen.

Avtalsleverantör till Varuförsörjningen får upprätthålla kontakt beträffande produkter på gällande avtal. Vid sådana kontakter får säljaren inte diskutera innehåll i anbud eller presentera nya produkter inom pågående upphandlingsområde.

1.1.1.3 Samverkan

1.1.1.3.1 Samverkansformer vid upphandling

Överenskommelse om samverkansformer mellan medicintekniska företag och medarbetare i den offentliga hälso- och sjukvården gäller för all samverkan och kontakt vid upphandling av medicintekniska produkter. Denna överenskommelse omfattar alla medarbetare i den

offentliga hälso- och sjukvården samt företag som marknadsför medicintekniska produkter, diagnostika och tjänster som hör till det medicintekniska området. För mer information se:

<http://www.swedishmedtech.se/sidor/de-nya-samverkansreglerna-1.aspx>

1.1.2 Omfattning

1.1.2.1 Upphandlingens omfattning och värde

1.1.2.1.1 Upphandlingens omfattning

Upphandlingen avser ramavtal på operations- och undersökningshandskar enligt beskrivning i detta förfrågningsunderlag inklusive bilagor.

1.1.2.1.2 Upphandlingens värde

Upphandlingens värde för 12 månader uppskattas till: 32500000

1.1.3 Upphandlande myndighet

1.1.3.1 Varuförsörjningen

1.1.3.1.1 Upphandlande myndighet



Upphandlande myndighet är Varuförsörjningen. I Varuförsörjningen ingår landstingen i Dalarna, Sörmland, Uppsala, Västmanland och Örebro län samt till dessa knutna förvaltningar, bolag och stiftelser.

I denna upphandling har även följande kommuner valt att delta och är avropsberättigande: Kommuner i Sörmlands län: Strängnäs kommun, Gnesta kommun, Flens kommun, Trosa kommun, Oxelösunds kommun, Nyköpings kommun, Eskilstuna kommun, Vingåkers kommun och Katrineholms kommun.

1.1.3.1.2 Tecknar avtal



Varuförsörjningen tecknar avtal gemensamt för de ingående landstingen samt för i denna upphandling kommunerna enligt punkt 1.1.3.1.1. Respektive kommun deltagar via fullmakt och fattar eget tilldelningsbeslut.

1.1.3.1.3 Presentation av Varuförsörjningen

Landstingen i Dalarna, Västmanland och Uppsala län har sedan 1999 ett samarbete i en nämnd och en förvaltning, Varuförsörjningen (VF). Detta har utökats under 2004 med Sörmland och Örebro. Samarbetet avser förbrukningsvaror och varor av liknande karaktär. Respektive landstings fullmäktige har antagit såväl reglemente som samverkansavtal för Varuförsörjningsnämnden. Samarbetet bygger på att parterna har att komma överens i ett stort antal frågor som rör upphandling, sortiment, logistik och distributionstjänster.

Ett sådant samarbetsområde är ett gemensamt upphandlat varusortiment för förbrukningsartiklar som skall gå i ett inflödessystem och en depå och vidare till slutkund via ett distributionssystem. Denna förändring har skett genom en öppen upphandling. Valet av entreprenör föll på Mediq Sverige AB (tidigare Kronans Droghandel AB).

För våra avtalsleverantörer kommer detta att bland annat innebära följande: färre antal avtal att administrera, minskat antal avrop att hantera då dessutom en koncentration av varusortiment kommer att ske, färre fakturor och större leveranser till färre orter.

1.1.3.1.4 Varuförsörjningens miljöarbete

Samtliga landsting inom Varuförsörjningen arbetar systematiskt med miljöfrågor och i detta arbete ingår miljöhänsyn vid upphandling som ett prioriterat område.

Inom Varuförsörjningen finns därför gemensamma riktlinjer för miljöanpassad upphandling framtagna.

Syftet med riktlinjerna är att minska den miljöpåverkan som landstingens materialförbrukning medför, dels genom att upphandla miljöanpassade alternativ och dels genom att stimulera företag till en utveckling av mer miljöanpassade produkter.

Varuförsörjningen strävar efter att efterleva miljöbalkens hänsynsregler:

- Försiktighetsprincipen
- Produktvalsprincipen
- BAT-principen (Best Available Technology = bästa möjliga teknik)
- Hushållningsprincipen

Produkter som innehåller särskilt miljö- och hälsofarliga ämnen ska inte upphandlas i annat än undantagsfall om fullgoda alternativ saknas. Detta gäller även produkter som innehåller ämnen som är onödiga för produktens funktion. Det är viktigt att antagen leverantör beaktar miljöanpassad upphandling och samarbetar med Varuförsörjningen i dessa frågor.

Se mer information www.varor.lul.se, Miljöriktlinjer och uppförandekod.

1.1.4 Avropare

1.1.4.1 Slutkund

1.1.4.1.1 Avropare

Avrop kommer att ske från vår distributionspartner (som för närvarande är Mediq Sverige AB).

1.1.4.2 Tredjepartsdistributör

1.1.4.2.1 Presentation av avropare (leverans, lagerhållning och distribution)

Vår tredjepartsdistributör ansvarar som upphandlad distributör för att utföra distributionstjänsten enligt villkoren i upphandlingskontraktet tecknat mellan Varuförsörjningen och distributionspartnern. Distributionspartnern avropar och lagerhåller produkter, på sitt centrallager (för närvarande placerat i Kungsbacka), från de produktleverantörer som Varuförsörjningen tecknat avtal med. Distributionspartnern agerar som en neutral tredjepartsdistributör. Detta innebär att distributionspartnern på helt lika och opartiska villkor sköter lager, logistik och distribution för samtliga avtalsleverantörer.

Distributionspartnern tar emot beställningarna, plockar, packar och transporterar ut produkterna till respektive landstings godsmottagning. För mer information om vår nuvarande distributionspartner Mediq, se hemsida www.mediqsverige.se

Distributionspartnern uppdaterar sitt lager- och beställningssystem med elektroniska uppdateringsfiler, vilka administreras av Varuförsörjningen. Det är därför mycket viktigt att ändringar avseende artikelsortimentet alltid i första hand meddelas ansvarig upphandlare inom Varuförsörjningen.

1.1.4.2.2 Avrops- och leveransadress vid avrop från distributionspartner



Avropsadress:
Mediq Sverige AB
Box 10302
434 37 Kungsbacka

Leveransadress:
Mediq Sverige AB
Hallabäcksvägen 1
434 37 Kungsbacka

1.2 Allmänna upphandlingsföreskrifter

1.2.1 Upphandlingsföreskrifter

1.2.1.1 Upphandlingsföreskrifter

1.2.1.1.1 Upphandlingens form

Öppet förfarande, upphandling där alla anbudsgivare får lämna anbud. Upphandlingsformen medger inte förhandling enligt LOU. Det är därför viktigt att samtliga krav och förutsättningar enligt detta förfrågningsunderlag följs och att bästa villkor lämnas i anbudet.

1.2.1.1.2 Ersättning för anbud

Ersättning för lämnade anbud utgår ej.

1.2.1.1.3 Antagande av anbud

Anbud kan komma att antas helt, delvis eller förkastas.

1.2.1.1.4 Delar av sortimentet

Anbud kan lämnas på hela eller delar av efterfrågat sortiment.

1.2.1.1.5 Sekretess

Uppgifter i ett upphandlingsärende omfattas av sekretess enligt offentlighets- och sekretesslagen till dess upphandlingsbeslut fattats eller upphandlingen på annat sätt avslutats. Nämnade uppgifter kan omfattas av sekretess även efter nämnda tidpunkt.

Anbudsgivare, som vill sekretessbelägga uppgifter i anbudet efter det att anbudsssekretessen upphört, måste ange detta i anbudet och precisera vilka uppgifter, som avses samt ange vilken skada, som anbudsgivaren skulle åsamkas om uppgifterna röjs.

Alla uppgifter, som anbudsgivaren vill sekretessbelägga, lämnas i form av separata bilagor, som enkelt kan avskiljas från övriga uppgifter i anbudet.

Ange eventuell bilaga som vill sekretessbeläggas. (Fritextsvar)

Ej Relevant

1.2.1.1.6 Rättelse

Den upphandlande myndigheten kan medge att anbudsgivare får rätta en uppenbar felskrivning eller felräkning eller annat uppenbart fel i anbudet.

1.2.1.1.7 Förtydligande

Upphandlande myndighet kan begära att ett anbud förtydligas och kompletteras om det kan ske utan risk för särbehandling eller konkurrensbegränsning.

1.2.1.1.8 Överprövning

Eventuell överprövning inlämnas till Förvaltningsrätten i Uppsala.

1.2.1.2 Tider i anslutning till anbud och avtal

1.2.1.2.1 Annonsering i Europeiska unionens officiella tidning (EUT)

Annonssmanus avseende denna upphandling har avsänts till Byrån för Europeiska unionens officiella publikationer i Luxemburg den: 2015-11-24

1.2.1.2.2 Anbudstidens utgång



För sent inkommet anbud provas inte. Anbud skall vara köparen tillhanda senast: 2016-01-21

1.2.1.2.3 Anbudets giltighetstid



Anbudet skall vara giltigt till och med den: 2016-12-01
Vid eventuell överprövning förlängs anbudens giltighetstid sex (8) månader.

Anbudets giltighetstid accepteras: (Ja/Nej svar)



Svar: Ja

1.2.1.2.4 Plats för anbudsöppning

Plats för anbudsöppning: Varuförsörjningen, Virdigs Allé 32B 754 50 Uppsala

1.2.1.2.5 Datum för anbudsöppning

Datum för anbudsöppning: 2016-01-22

1.2.1.2.6 Beslut om tilldelning

Beslut om tilldelning kommer att sändas till den e-postadress som angivits vid registrering av anbudsgivaren.

1.2.1.2.7 Signering av avtal

Avtal, undertecknat av behörig/a personer för leverantören, ska vara Varuförsörjningen tillhanda senast inom 10 arbetsdagar räknat från när brevet utgått från Varuförsörjningen.

Bindande avtal föreligger när avtalet undertecknats av båda parter.

1.2.1.2.8 Avtalets startdatum

Avtalet beräknas träda i kraft: 2016-12-01

1.2.1.2.9 Avtalets slutdatum

Avtalets beräknade slutdatum: 2018-11-30

1.2.1.2.10 Option på förlängning

Option i maximalt antal månader: 24

1.2.2 Kvalificering av anbudsgivaren

1.2.2.1 Krav på anbudsgivaren

1.2.2.1.1 Grunder för uteslutning



Anbudsgivaren skall uppfylla i Sverige eller i hemlandet lagenligt ställda krav avseende sina registrerings-, skatte-, och avgiftsskyldigheter.

Om den upphandlande myndigheten får kännedom om att anbudsgivaren enligt en lagakraftvunnen dom är dömd för brott, som anges i 10 kap 1§ p 1-4, skall detta medföra uteslutning av anbudsgivaren.

Anbudsgivare kan uteslutas från deltagande ur upphandling om den:

1. Är i konkurs eller likvidation, är under tvångsförvaltning eller är föremål för ackord eller tills vidare har inställt sina betalningar eller är underkastad näringsförbud,
2. Är föremål för ansökan om konkurs, tvångslikvidation, tvångsförvaltning, ackord eller annat liknande förfarande,
3. Är dömd för brott avseende yrkesutövningen enligt lagakraftvunnen dom,
4. Har gjort sig skyldig till allvarligt fel i yrkesutövningen och den upphandlande myndigheten kan visa detta,
5. Inte har fullgjort sina åligganden avseende socialförsäkringsavgifter eller skatt i det egna landet eller i det land där upphandlingen sker,
6. I något väsentligt hänseende har låtit bli att lämna begärda upplysningar eller lämnat felaktig information.

Varuförsörjningen får begära att en anbudsgivare visar att det inte finns någon grund för att utesluta den med stöd av första stycket 1-3 eller 5.

Varuförsörjningen får också begära att en anbudsgivare visar att den är registrerad i det land där den bedriver verksamhet enligt landets regler om aktiebolags- eller handelsregister eller liknande register.

*Krav avseende registrerings-, skatte-, och avgiftsskyldigheter
uppfylls: (Ja/Nej svar)*



1.2.2.1.2 Varuförsörjningens sociala ansvarstagande



Anbudsgivaren ska ha rutiner för att säkerställa att produktionen av de varor som offereras sker under sådana förhållanden som är förenliga med de grundläggande villkor i leverantörskedjan som anges i Varuförsörjningens bilaga "Uppförandekod för leverantörer".

Rutinerna ska bifogas och minst innehålla:

- Hur anbudsgivaren gör riskbedömning i produktionen avseende socialt ansvarstagande samt hur, och vilka, sociala krav som ställs på underleverantörer.
- Hur anbudsgivaren gör kontroll av underleverantörer gällande socialt ansvarstagande samt hur anbudsgivaren hanterar avvikelser mot ställda krav.

Anbudsgivare anger namn och mail-adress till person ansvarig för sociala krav samt bekräfta att personen ansvarig för sociala krav och därmed anbudsgivaren har läst och förstått innebörden i dokumentet.

Att leverantören efterlever uppförandekoden följs upp genom avtalsuppföljning och revisioner som genomförs inom ramen för det nationella samarbetet mellan Sveriges regioner, kommuner och landsting, Socialt ansvarstagande i offentlig upphandling www.hallbarupphandling.se

Antagen leverantör åtar sig i och med avtalstecknandet att följa villkoren avseende etiskt och socialt ansvar i Avtalet. Vid avtalsstart ska antagen leverantör efter anmodan lägga in ett antal grundläggande uppgifter i landstingens och regionernas webb-baserade avtalsuppföljningsverktyg (för mer information se www.uppfoljningsportalen.se).

Varuförsörjningens uppförandekod för leverantörer ska efterlevas av leverantören: (Ja/Nej svar)

Svar: Ja

Ange namn och e-post till ansvarig person: (Fritextsvar)

Eva Lundberg

E-post: eva.lundberg@mediplast.com

Bifoga rutinbeskrivning för socialt ansvarstagande. (Bifogat dokument)

Blanketten Code of Conduct (TEM 043) ska alla våra leverantörer skriva under.

Utvärdering av våra leverantörer görs initialt och sedan följs de upp enligt gällande rutiner.

Våra A-leverantörer besöks minst en gång om året på plats och audit görs på tillverkningsstället.

Besöket resulterar i en auditrapport (TEM 044).

Medioplast TEM 043 Blankett Code of Conduct.pdf

Medioplast TEM 044 Blankett - Code of Conduct Audit report.pdf

1.2.2.2 Kvalificering av anbudsgivaren

1.2.2.2.1 Anbudsgivarens finansiella och ekonomiska ställning

Anbudsgivare ska visa att den har en solid ekonomisk grund. Om anbudsgivaren har en kreditvärdighet motsvarande minst 40 poäng enligt Credit Safe beräknade riskklass eller motsvarande riskklass hos annat likvärdigt kreditvärderingsföretag ska anbudsgivaren anses uppfylla kravet på solid ekonomisk grund. Upphandlande myndigheten kommer att hos Credit Safe kontrollera att anbudsgivaren uppfyller kravet på minst 40 poäng. Om annat kreditvärderingsföretag åberopas av anbudsgivaren ska anbudsgivaren till sitt anbud foga intyg om kreditbedömning motsvarande riskklass 40.

Om anbudsgivare inte uppfyller kravet på riskklass om minst 40 poäng hos Credit Safe eller motsvarande hos annat kreditvärderingsföretag äger anbudsgivaren, inklusive nystartade anbudsgivande företag, på annat sätt i anbudet visa att kravet på solid ekonomisk grund uppfylls. Om moderbolagsborgen lämnas ska den som ställer borgen uppfylla kravet på solid ekonomisk grund enligt vad som redovisats ovan. Moderbolagsborgen eller bankgaranti ska gälla såsom för eget åtagande och gälla från avtalsstart tills parternas samtliga mellanhavanden enligt kontraktet slutligen reglerats.

Krav avseende anbudsgivarens finansiella och ekonomiska ställning uppfylls: (Ja/Nej svar)

1.2.2.2.2 Rättsligt register för utländska företag

Utdrag ur rättsligt register eller - om sådant saknas - ett intyg utfärdat av behörig juridisk eller administrativ myndighet i ursprungslandet eller i det land anbudsgivaren kommer ifrån, som visar att anbudsgivaren inte är dömt för något brott kan visas på Varuförsörjningens begäran.

(Gäller ej svenskregistrerade företag).

Rättsligt register, intyg bifogas: (Fritextsvar)

Ej relevant

1.2.2.2.3 Betalt skatter

Anbudsgivaren kan visa intyg från behörig myndighet i det land där anbudsgivaren är etablerad, som visar att anbudsgivaren där betalat föreskrivna skatter, andra avgifter samt sociala avgifter.

Betalt skatter, anbudsgivaren intygar: (Ja/Nej svar)

Svar: Ja

1.2.2.2.4 Anbudsgivarens miljöarbete

Anbudsgivaren presenterar sitt interna miljöarbete. Kopia på certifikat, policy eller andra dokument som styrker informationen ska skickas till Varuförsörjningen efter anmodan.

Beskrivning av miljöarbete: (Fritextsvar)

Mediplast tillhandahåller medicintekniska produkter till sjukhus och kliniker i och utanför Norden. Företagets miljöpåverkan uppstår i första hand vid tillverkning hos leverantörer och vid användningen av produkterna hos kund.

Mediplast strävar efter en hållbar miljö- och samhällsutveckling och därför är miljöarbetet en integrerad och naturlig del av verksamheten. Genom att arbeta aktivt och förebyggande med miljöfrågor verkar vi för att minimera vår miljöpåverkan. För att uppnå våra mål och ambitioner ska vi:

- uppfylla tillämpliga lagar och förordningar
- öka kunskapen och höja medvetandet kring miljöfrågor hos alla medarbetare
- påverka, ställa krav på och samarbeta med andra företag, leverantörer, myndigheter och organisationer
- se miljöförbättrande åtgärder som investeringar
- ständigt sträva efter att förbättra utnyttjandet av våra resurser inom företaget

1.2.2.3 Formkrav

1.2.2.3.1 Prissättning vid anbud

Paketpris, kombinerade anbud, stafflade priser eller differentierade priser på grund av delat anbud godtas ej.

Krav avseende anbudets prissättning uppfylls: (Ja/Nej svar)

1.2.2.3.2 Anbudsspråk

Anbud lämnas på svenska.

Eventuella bilagor får inlämnas på andra språk än svenska, exempelvis norska, danska eller engelska. Vid behov av översättning har Varuförsörjningen rätt att kräva att anbudsgivaren på egen bekostnad inom 8 arbetsdagar skall översätta bilagor till svenska.

Krav avseende anbudsspråk uppfylls: (Ja/Nej svar)

1.2.2.3.3 Anbudstidens utgång

2016-01-21

Anbud har inkommit i tid: (Ja/Nej svar)

1.2.3 Kvalificering av anbud

1.2.3.1 Anbudsprövning

1.2.3.1.1 Uppfyllande av obligatoriska krav

De anbud som uppfyller samtliga i anbudsförfrågan obligatoriska krav (ska/skall-krav) är kvalificerade för utvärdering.

1.2.3.1.2 Ofullständigt anbud kan förkastas

Om anbudshandlingarna är ofullständiga eller inte överensstämmer med detta förfrågningsunderlag, kan anbudet - eller delar av anbudet - komma att förkastas.

1.2.3.2 Varuprover och tester

1.2.3.2.1 Varuprov

Observera att begärda prover måste insändas till Varuförsörjningen för att utvärdering ska kunna göras.

Om anbudsgivaren inte offererar på den positionen där varuprov efterfrågas skall prov på annan position inom produktgruppen skickas in.

Begärda varuprover skall vara identiska med de varor som kommer att levereras.
Om samma produkt offereras i flera produktgrupper/positioner kan ett prov skickas in, om det är tydligt märkt att provet gäller för flera behovsgrupper.

1.2.3.2.2 Varuprov omfattning

I de fall varuprover erfordras har detta, med önskad omfattning, angivits i artikelspecifikationen.

1.2.3.2.3 Varuprov tillhanda



Varuprov skall vara Varuförsörjningen tillhanda senast sista anbudsdag.

Krav avseende varuprover uppfylls: (Ja/Nej svar)



1.2.3.2.4 Anstånd med varuprov

Om varuprov inte kan tillhandahållas för Varuförsörjningens räkning och proven inte kan levereras till sista anbudsdag, kan anstånd begäras hos ansvarig upphandlare.

Anstånd medges dock som längst med 10 arbetsdagar.

1.2.3.2.5 Märkning av varuprov

Varuprover märkes med:

- upphandlingens benämning
- behovsgrupp (namn och nummer)
- positionsnummer
- anbudsgivarens namn
- anbudsgivarens artikelnummer

Placera märkningen direkt på provet eller avdelningsförpackningen.

Provetiketternas text märks maskinellt, ej för hand.

Bifoga också en följesedel över de prover som skickats.

1.2.3.2.6 Adressering av varuprover

Försändelse med varuprover som rör denna upphandling märks av anbudsgivaren med referensnummer, upphandlingens beteckning och texten "Varuprover" och skickas enligt nedan:

Varuförsörjningen
Mälarsjukhuset
631 88 Eskilstuna

1.2.3.2.7 Prover som skickas med Posten

Prover som skickas med Posten ska skickas som DPD företagspaket 9.00, 12.00 eller 16.00.

1.2.3.2.8 Villkor för icke antagna varuprover

Prover på icke antagna produkter kan på anbudsgivarens begäran och bekostnad returneras.

Önskas icke antagna anbudsprover åter, bifoga postens företagspaketavi ifylld med adress

för återsändandet.

1.2.3.2.9 Beställning av testmaterial under upphandlingen

Kontaktperson för beställning av testmaterial/komplettering av varuprover anges nedan.

Namn, telefonnummer, e-postadress: (Fritextsvar)

Magnus Billqvist

Tel: 0406712349

E-post: magnus.billqvist@mediplast.com

1.2.3.2.10 Testpris under anbudstiden

Varuförsörjningen kan under anbudstiden komma med begäran om att få testa offererade produkter. Anbudspriset gäller då som artikelpris under testperioden.

Anbudspriset gäller som artikelpris under testperioden: (Ja/Nej svar)

Svar: Ja

1.2.3.2.11 Test av sterila produkter

Vid test av sterila produkter kan det finnas önskemål från vården om att testa ett mindre antal produkter än vad en transportförpackning innehåller.

Har anbudsgivaren möjlighet att vid test av produkter under upphandlingsprocessen leverera sterila produkter i mindre antal enheter än en transportförpackning? (Ja/Nej svar)

Svar: Ja

1.2.3.3 Produktinformation

1.2.3.3.1 Produktblad

Produktblad bifogas elektroniskt på offererade produkter och märks med produktgrupp och position.

Produktblad bifogas anbudet (Ja/Nej svar)

Svar: Ja

1.2.4 Utvärdering av anbud / Kontroll av obligatoriska krav

1.2.4.1 Utvärdering av anbud / Kontroll av obligatoriska krav

1.2.4.1.1 Anbudsutvärdering

I den här upphandlingen tillämpas både ekonomiskt mest fördelaktiga anbud och lägsta pris. Om det är lägst pris (enbart ska-krav) eller ekonomiskt mest fördelaktiga (ska- och börkrav) som gäller framgår av punkterna nedan eller av i upphandlingen varje ingående del/kravspecifikation.

1.2.4.1.2 Anbudsutvärdering. Lägst pris, per position

Nedan angivna behovsgrupper kommer att utvärderas efter lägst pris per position.

Varje position utvärderas separat och beräkning sker genom att varje positions offererat pris multipliceras med beräknad årsförbrukning för att få fram en total anbudssumma.

Under förutsättning att inkomna anbud uppfyller kvalificering av anbudsgivare och samtliga obligatoriska krav kommer det anbud som har lägst anbudssumma att antas.

Detta gäller följande behovsgrupp: 58:6, 73:1

En (1) leverantör per position kommer att antas.

1.2.4.1.3 Anbudsutvärdering. Lägst pris, per behovsgrupp

Nedan angivna behovsgrupper kommer att utvärderas efter lägst pris per behovsgrupp.

Samtliga positioner skall offereras och beräkning sker genom att varje positions offererat pris multipliceras med beräknad årsförbrukning för att därefter adderas med varandra för att få fram en total anbudssumma per produktgrupp. Det är denna totala anbudssumma som kommer att vara jämförande vid utvärdering.

Under förutsättning att inkomna anbud uppfyller kvalificering av anbudsgivare och samtliga obligatoriska krav kommer det anbud som har lägst anbudssumma per behovsgrupp att antas.

Detta gäller följande behovsgrupper: 58:1-5, 59-72, 74-79

En (1) leverantör per behovsgrupp kommer att antas.

1.2.4.1.4 Anbudsutvärdering. Ekonomiskt mest fördelaktiga, per behovsgrupp

Nedan angivna behovsgrupper kommer att utvärderas per behovsgrupp och enligt principen det ekonomiskt mest fördelaktiga anbudet. Utvärdering kommer att ske enligt "Mervärdesmodellen".

Samtliga positioner skall offereras och beräkning sker genom att varje positions offererat pris multipliceras med beräknad årsförbrukning för att därefter adderas med varandra för att få fram en total anbudssumma per behovsgrupp. Summan av uppfyllda mervärden subtraheras sedan från anbudssumman och resultatet betecknas som anbudets jämförelsesumma. Anbud som uppfyller samtliga obligatoriska krav och med den lägsta jämförelsesumman är det ekonomiskt mest fördelaktiga.

Detta gäller följande produktgrupper: 50-57

En (1) leverantör per behovsgrupp kommer att antas.

1.2.4.1.5 Mervärdesmodellen

Mervärdesmetoden bygger på principen att de utvärderingskriterier utöver pris som bedöms i utvärderingen, ges ett mervärde i kronor (se respektive behovsgrupps kravspecifikation). Mervärdet baseras på behovsgruppens upphandlingsvärde samt viktning av pris och kvalité.

Varje utvärderingskriterium värderas var för sig och åsätts ett ekonomiskt värde i kronor. Det totala maximala mervärdet erhålls genom att summera samtliga mervärden. Summan av uppfyllda mervärden subtraheras sedan från anbudssumman och resultatet betecknas som anbudets jämförelsesumma. Anbud som uppfyller samtliga obligatoriska krav och med den lägsta jämförelsesumman är det ekonomiskt mest fördelaktiga anbudet.

1.2.4.1.6 Instruktion för specificering av offererade produkter i bilagor

Bilaga artikelspecifikationen

I artikelspecifikationen anges uppgifter enligt instruktioner angivna i artikelspecifikationen.

Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating

Här anges information om genombrottstider, innehåll av restkemikalier och eventuell coating för offererade produkter (behovsgrupp 50, 52-67, 71).

Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika

Här anges information om genombrottstider för cytostatika (behovsgrupp 50-57, 63-64).

Bilaga 3, Genobrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating

Här anges information om genombrottstider för tandvårdsprodukter och glasfibergips (behovsgrupp 68-70).

Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating

Bencement. Här anges information om genombrottstider för bencement (behovsgrupp 51).

1.2.4.1.7 Granskning och testmetod

Samtlig granskning/kontroll och utvärdering baseras på de obligatoriska krav och utvärderingskriterier som finns angivna i förfrågningsunderlaget, kravspecifikationen och artikelspecifikationen.

Bedömning och utvärdering av krav och kriterier kan komma att baseras på dokumentation, resultat i samband med test, presentation av offererat system alternativt på tidigare resultat, kunskap och beprövad erfarenhet.

Tester kommer att göras i förekommande miljöer och arbetssituationer där handskar används. Tester kommer att göras mot de krav som är beskrivna i respektive kravspecifikation. Den samlade bedömningen från expertgruppen kommer ligga till grund för resultatet.

1.2.4.1.8 Verifikation



Anbudsgivaren ska under anbudstiden som verifikation avseende offererade produkter vara beredd att på anmodan kostnadsfritt tillställa köparen:

- produktinformations-/produktblad och/eller egendeclaration av tillverkare/leverantör eller likvärdigt.
- intyg, protokoll eller likvärdigt som kan behövas för att verifiera ställda krav.

Vid begäran skall anbudsgivaren tillhandahålla dokumentation senast 7 dagar efter inkommen begäran om inte annan överenskommelse sker med ansvarig upphandlare.

Om anbudshandlingarna inte inkommer inom angiven tid kan anbudet eller delar av anbudet förkastas.

Ovan uppgifter ska också kunna lämnas på begäran under avtalstiden.

1.2.4.1.9 Mått, modell och funktion

Angiven teknik, lösning, eller modellnamn i artikelspecifikation eller kravspecifikation är de köparen är i behov av. Anbudsgivaren utgår från dessa och skall offerera produkter eller system som är likvärdiga.

Eventuellt redovisade storlekar eller mått på produkter i artikelspecifikationen är angivna som ungefärliga, anbudsgivaren utgår från dessa och anger i anbudet sina faktiska uppgifter om produkterna. Vid bedömning av offererade produkter kommer vi inte att titta på om produkten uppfyller de exakt angivna måtten eller inte. Utan vi kommer att utvärdera om de offererade produkterna funktionellt motsvarar de angivna måtten och är lämpade för sitt användningsområde.

Bedömning och utvärdering kommer att göras av en expertgrupp som är väl förtrogna med produkterna och dess användningsområde.

1.2.4.1.10 Offererade produkter

Samma artikel (fabrikat och artikelnummer) ska ej offereras på flera positioner inom samma produktgrupp (gäller behovsgrupp 50-79).

Undersökningshandskar (behovsgrupp 58-71)

I de fall en anbudsgivare blir antagen med samma artikel under flera behovsgrupper ska lägsta pris gälla som avtalspris för kommande avtalsperiod.

Operationshandskar (behovsgrupp 50-57)

Samma artikel (fabrikat och artikelnummer) kan endast bli antagen under en behovsgrupp. Varuförsörjningen förbehåller sig rätten att avgöra i vilken behovsgrupp offererad produkt motsvarar det efterfrågade och avtalas.

1.3 Information om säljaren

1.3.1 Information om säljaren

1.3.1.1 Information om leverantören

1.3.1.1.1 Uppgifter om leverantören



Uppgifter om företaget (ej hänvisning till ev bilaga):

Företagsnamn: (Fritextsvar)

Mediplast AB

Företagsform: (Fritextsvar)

AB

Företagets adress: (Fritextsvar)

Kantxyegatan 29
21376 Malmö

Behörig företrädare för leverantören: (Fritextsvar)

Maria Stertman

Organisationsnummer: (Fritextsvar)

556140-9011

Telefonnummer: (Fritextsvar)

040-6712300

Faxnummer: (Fritextsvar)

0406712310

Ägare: (Fritextsvar)

Addtech

Antal anställda: (Fritextsvar)

160

Företaget grundat år: (Fritextsvar)

1960

Plusgiro: (Fritextsvar)

4813546-1

Bankgiro: (Fritextsvar)

876-4250

1.3.1.1.2 Presentation av anbudsgivaren

Allmän presentation av företaget

Kortfattad presentation av företaget, alternativt länk till hemsida: (Fritextsvar)

Medioplast AB är en svensk koncern, som sedan 1960 säljer och distribuerar både egna och andra leverantörers produkter i Norden. Vi exporterar dessutom egna produkter till resten av världen. Produkterna är förbrukningsartiklar och utrustning med fokus på Kirurgi, sårvård, AN/IVA samt ÖNH. Produktsortimentet består av våra egna produkter samt produkter från utvalda och välkända leverantörer, med vilka vi har tecknat exklusiva marknadsföringsavtal.

Medioplast AB har huvudkontor och lager i Malmö, försäljningskontor i Norge, Finland, Danmark, Holland och Tyskland. Produktionsenheter finns i Danmark, Finland och Italien. Totalt 160 anställda, varav 45 är anställda i Sverige. Vi omsätter 650 Mkr varav 1/4 är egentillverkade produkter och 3/4 av omsättningen är distributionsprodukter. Addtech är ägare sedan 1 juli, 2015. Addtechaktien är noterad på NASDAQ OMX Stockholm.

1.3.1.1.3 Kontaktpersoner hos leverantören för avtal



Uppgifter om kontaktpersoner för avtal (ej hänvisning till ev bilaga):

Uppgifter om kontaktpersoner, ansvar, telefon samt fax och e-post: (Fritextsvar)

Maria Stertman
Offertchef
Tel: 0406712337
Fax: 040-6712310
E-post: maria.stertman@mediplast.com

1.3.1.1.4 Kontaktpersoner - Produktspecialist/Säljare



Uppgifter om kontaktpersoner, ansvar, telefon och e-post: (Fritextsvar)

Anna-Carin Strömbäck
Product Specialist
Tel: 0705724591
E-post: anna-carin.stromback@mediplast.com

1.4 Generella krav

1.4.1 Miljökrav

1.4.1.1 Emballage

1.4.1.1.1 Förpackningar cellulosa



Förpackningsmaterial som innehåller cellulosa skall baseras på TCF-blekt nyfibermassa, oblekt nyfibermassa, ECF-blekt nyfibermassa, oblekt returfibermassa, TCF-blekt returfibermassa eller ECF-blekt returfibermassa.

Förpackningsmaterialet i offererade produkter uppfyller kravet ovan: (Ja/Nej svar)



Svar: Ja

1.4.1.1.2 Förpackningar plast



Förpackningsmaterial skall vara fritt från PVC.

Förpackningsmaterialet är fritt från PVC: (Ja/Nej svar)



Svar: Ja

1.4.1.2 Produkt

1.4.1.2.1 Materialinnehåll - krav på information

I artikelspecifikationen anges materialinnehåll enligt instruktioner.

1.4.1.2.2 Ämnen upptagna i Europeiska kemikaliemyndighetens ECHAs kandidatförteckning



Om offererad produkt innehåller mer än eller lika med 0,1 vikts-% av ämnen i Europeiska kemikaliemyndighetens ECHA kandidatförteckning, skall anbudsgivaren tydligt redovisa eventuell förekomst i artikelspecifikationen (namn och CAS-nummer).

1.4.1.2.3 Cancerogena, mutagena och reproduktionstoxiska ämnen



Offererade produkter ska inte innehålla aktivt tillsatta ämnen som är eller misstänks vara cancerogena, mutagena eller reproduktionstoxiska.

1.4.1.2.4 Plast i produkten



Plast i produkten ska vara fri från tillsats av bly och kadmium.

1.4.1.2.5 PVC



Offererade produkter ska inte innehålla PVC (exklusive behovsgrupp 72).

1.4.1.2.6 Latex

Offererade produkter ska inte innehålla latex (exklusive behovsgrupp 57).

1.4.1.2.7 Hudvårdande ämnen

Handskar ska vara fria från hudvårdande ämnen.

1.4.1.2.8 Ftalater



Offererade produkter ska inte innehålla aktivt tillsatta ftalater.

1.4.1.2.9 Antimikrobiella ämnen



Offererade produkter ska vara fria från tillsats av antimikrobiella ämnen som t.ex. antibiotika,

klorhexidin, PHMB, triclosan, triclocarban och metaller (som silver och koppar) och dess föreningar.

1.4.1.2.10 Puder



Offererade produkter ska inte innehålla puder.

1.4.1.2.11 Parfym



Offererade produkter ska inte innehålla parfym.

1.4.1.2.12 Villkoren uppfylls



Samtliga villkor ovan uppfylls: (Ja/Nej svar)



Svar: Ja

1.4.2 Märkning av emballage

1.4.2.1 Emballage

1.4.2.1.1 Emballage



Förpackningar är tydligt märkta med storlek, antal och referens/artikelnnummer. I fall, då så erfordras, även datum och batchnummer.

Märkning av emballage: (Fritextsvar)

Ja.

1.4.3 Produkter

1.4.3.1 Produktkrav

1.4.3.1.1 Generella krav och avsedd användning



I underlaget finns arbetssituationer och arbetsmoment beskrivna som handskarna ska klara av. Handskarna ska vara anpassade och optimalt utformad för att klara dessa situationer och moment, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.

1.4.3.1.2 CE-märkning enligt MDD



Medicintekniska produkter är CE-märkta enligt MDD 93/42/EEC-direktivet och uppfyller lagen (1993:584) om medicintekniska produkter och dess föreskrifter.

1.4.3.1.3 Standarder



Operation- och undersökningshandskar (behovsgrupp 50-72) ska vara testade och klara kraven enligt standard SS-EN 455 1-4.

Operation- och undersökningshandskar (behovsgrupp 50-71) ska vara testade och klara kraven enligt standard SS-EN 374:1-2 och SS-EN 16523:1.

1.4.3.1.4 Hållbarhetstid



Vid leverans återstår minst 2/3 av hållbarhetstiden.

1.4.3.1.5 Förvaring

Rekommenderade förvaringsbetingelser, kyl/frys, om produkten kräver särskilda sådana, anges detta i artikelspecifikationen.

1.4.3.1.6 Rengöring och desinfektion av hållare

Rengöring och desinfektion skall kunna göras med minst ett av de alkoholbaserade medel, dvs etanol- eller isopropanolbaserade medel för ytdesinfektion, som Varuförsörjningen upphandlat. För information om upphandlat sortiment se <http://www.varor.lul.se/webbreg/content/text.asp?sid=varusort>.

1.4.3.1.7 Villkoren accepteras



Samtliga villkor avseende kvalitet/produkt accepteras: (Ja/Nej svar)



Svar: Ja

1.4.3.2 Renhetskrav

1.4.3.2.1 Mikrobiologiska krav



Mikrobiologiska krav enligt SS-EN 556-1-2, LVFS 2003:11 uppfylls.

1.4.3.2.2 Fabrikssteriliserade engångsartiklar



Märkning av fabrikssteriliserade engångsartiklar för Hälso- och Sjukvårdsändamål överensstämmer med svensk lag LVFS 1994:5 eller motsvarande europeisk lag.

1.4.3.2.3 Fabrikssteriliserade engångsartiklar



Fabrikssteriliserade engångsartiklar följer aktuell lagstiftning och därtill hörande föreskrifter och allmänna råd.

1.4.3.2.4 Fabrikssteriliserade artiklar



Fabrikssteriliserade produkter har en mikrobiell renhet på 10⁻⁶.

1.4.3.2.5 Steriliseringsmetod



Nedan anges steriliseringsmetod för sterila engångsartiklar.

Steriliseringsmetod: (Fritextsvar)

Gamma

1.4.3.2.6 Högradigt rena artiklar



Högradigt rena produkter har en mikrobiell renhet som motsvarar 1x10⁻³ till 1x10⁻⁶ beroende på produkt. Mikroorganismer som normalt orsakar infektion (patogener) får ej förekomma på produkterna.

Renhetsgraden kan styrkas med dokumentation om framställningsprocess och kontroll av slutlig renhetsgrad om Varuförsörjningen så begär.

1.4.3.2.7 Rena artiklar



Rena produkter är synligt rena och ha en hög mikrobiell renhet avseende mikroorganismer som normalt kan utlösa infektioner.

1.4.3.2.8 Villkoren accepteras



Samtliga villkor avseende sterilt material accepteras: (Ja/Nej svar)

Svar: Ja



1.4.3.3 Dokumentation

1.4.3.3.1 Anvisningar på språk



Anbudsgivaren ska kostnadsfritt under avtalsperioden kunna tillhandahålla: Bruksanvisningar och annan brukarinformation med adekvat information på svenska.

Övrig nödvändig dokumentation till avtalade produkter utformas i samråd mellan parterna i anslutning till avtalets tecknande.

1.4.3.3.2 Villkoren accepteras



Samtliga villkor avseende dokumentation accepteras: (Ja/Nej svar)

Svar: Ja



1.5 Godkännande av avtalsvillkor och kommersiella villkor & Kontroll av bifogade filer/dokument

1.5.1 Godkännande av avtals- och kommersiella villkor



Anbudsgivaren godkänner avtalsvillkoren och de kommersiella villkoren i sin helhet.

Allmänna avtalsvillkor och kommersiella villkor godkänns utan förändringar (Ja/Nej svar)

Svar: Ja



1.5.2 Kontroll av bifogade filer/dokument



Anbudsgivaren kontrollerar att eventuella bilagor (artikelspecifikation, produktblad, bilaga 1, bilaga 2, bilaga 3, bilaga 4, rutinbeskrivning för socialt ansvarstagande) och övriga manuella dokument har bifogats anbudet.

Observera att artikelspecifikationen (excel) måste öppnas och sparas ned på anbudsgivarens dator/server, för att efter ifyllnad åter laddas upp till upphandlingsstödet.

Anbudsgivaren har kontrollerat att samtliga bilagor/dokument som efterfrågats i anbudsunderlaget har bifogats: (Ja/Nej svar)

Svar: Ja



2. Avtalsvillkor och kommersiella villkor

2.1 Avtalsvillkor

2.1.1 Avtalshandlingar

2.1.1.1 Handlingars inbördes ordning

Avtalshandlingarna kompletterar varandra. Om dessa skulle visa sig vara motsägelsefulla gäller de, om inte omständigheterna uppenbarligen föranleder till annat, sinsemellan enligt nedan:

1. Skriftliga ändringar och tillägg till avtal
2. Avtal
3. Eventuellt kompletteringar till förfrågningsunderlaget
4. Förfrågningsunderlag med bilagor
5. Eventuella kompletteringar av anbudet
6. Anbud med bilagor

Andra villkor än de som uppges i förfrågningsunderlaget och som leverantören angivit i/bifogat till anbudet beaktas ej.

2.1.2 Omfattning

2.1.2.1 Avtalets startdatum

Ramavtalet beräknas träda i kraft: 2016-12-01

2.1.2.2 Avtalsomfattning

Avtalsleverantören förbinder sig att leverera i enlighet med överenskommelse i avtal.

2.1.2.3 Angivna kvantiteter

Eventuellt angivna kvantiteter baserar sig på tidigare förbrukning. Beroende på förhållanden som kan vara svåra att förutse kan angivna kvantiteter över- eller underskridas. Köparen förbinder sig inte att avropa viss mängd.

2.1.2.4 Avtalets slutdatum

Ramavtalets beräknade slutdatum: 2018-11-30

2.1.2.5 Beställningsperiod

Avropare som omfattas av avtalet har rätt att avropa/beställa och leverantören att ta emot beställningar fram till avtalsperiodens utgång för leverans inom den angivna leveranstiden.

2.1.2.6 Rätt att prova andra produkter under avtalstiden

Varuförsörjningen förbehåller sig rätten att under pågående avtalsperiod, avtalsår 2 (två), 3 (tre) eller 4 (fyra) under begränsad tid, testa andra produkter. Till exempel en nyutvecklad produkt, en produkt under utveckling eller i syfte att utveckla vården. Testet skall pågå maximalt under 3 månader eller ett visst på förhand angivet antal produkter eller patienter.

Produkter kan också komma att testas inför en upphandling med syfte att utvärdera funktionen och under upphandlingsprocessen för utvärdering av ställda krav.

2.1.3 Option på förlängning av avtalstiden

2.1.3.1 Avtalets upphörande om option ej utnyttjas



Om meddelande om utnyttjande av option ej inkommer till leverantören upphör avtalet att gälla utan vidare uppsägningstid.

2.1.3.2 Meddelande om utnyttjande av option



Om Varuförsörjningen har för avsikt att utnyttja avtalad förlängningsoption ska Varuförsörjningen skriftligen avisera avtalsleverantören. Aviseringen bör ske senast tre (3) månader innan avtalsperiodens utgång.

2.1.3.3 Utnyttjande av option



Varuförsörjningen har rätt att utnyttja option med maximalt antal månader: 24

2.1.3.4 Förlängning av del av avtal



Varuförsörjningen har rätt att undanta delar av ett avtal från optionen.

2.1.4 Uppsägning/omförhandling av avtal

2.1.4.1 Förtida uppsägning av avtal



Om någon artikel av medicinska, hygieniska, metod- eller tekniska skäl ej uppfyller avtalad funktion eller måste ersättas av annan produkt äger avroparen rätt att avbeställa dessa produkter. Om avbeställda produkter utgör en väsentlig del av avtalet och omförhandling enligt punkten 2.1.4.4 inte lyckats äger Varuförsörjningen säga upp delar av eller hela avtalet i förtid med 1 månads varsel.

2.1.4.2 Varuförsörjningens rätt att begränsa avtalets omfattning



Varuförsörjningen har rätt att avbeställa eller begränsa varans/tjänstens/uppdragets omfattning. Detta gäller om avbeställningen beror på beslut av regering/riksdag/vår huvudman, Varuförsörjningsnämnden/enskit ingående landsting eller på annan omständighet som upphandlade myndighet inte kunnat råda över eller om förutsättningarna för uppdraget har ändrats i väsentligt hänseende.

Om begränsningen av varans/tjänstens/uppdragets omfattning utgör en väsentlig del av avtalet och omförhandling enligt punkten 2.1.4.4 inte lyckats äger part rätt att säga upp avtalet i dess helhet i förtid med 3 månaders varsel.

2.1.4.3 Skriftlig uppsägning av avtalet



En förtida uppsägning görs skriftligen och undertecknas av behörig företrädare för parten.

2.1.4.4 Omförhandling



Varuförsörjningen eller leverantören har rätt till omförhandling av avtalsvillkor, om beslut eller förändringar sker, som påverkar eller förändrar förutsättningarna av tidigare överenskommelse. I ovan avses både händelse inom och utom köparens eller säljarens organisation.

2.1.5 Produktförändringar

2.1.5.1 Produktförändringar avtalas skriftligt



Ändring av upphandlad artikel, exempelvis förpackningsförändringar, meddelas ansvarig upphandlare och/eller materialkonsulent på Varuförsörjningen senast fyra (4) veckor innan begärd ändring avses träda i kraft. Ändringar får endast göras genom en skriftlig överenskommelse mellan avtalsparterna.

2.1.6 Ersättningsprodukter

2.1.6.1 Ersättningsprodukter



Vid behov skall avtalsleverantören tillhandahålla likvärdig eller bättre ersättningsprodukt. Ersättningsprodukter skall meddelas Varuförsörjningen minst 4 veckor innan och skall godkännas av Varuförsörjningen.

Avtalsvillkoren gäller även ersättningsprodukter.

2.1.6.2 Ersättningsprodukt pris



Leverantören står för alla eventuella merkostnader för anskaffning och leveranser av ersättningsprodukter i erforderligt antal.

Om ersättningsproduktens pris är högre än anbudsproduktens, gäller anbudsproduktens pris.

2.1.6.3 Villkor vid underlåtelse att leverera ersättningsprodukt



Underlåter leverantören att leverera ersättningsprodukt, kan Varuförsörjningen i eget val anskaffa ersättningsprodukt i erforderligt antal och debitera leverantören merkostnaderna.

2.1.7 Elektronisk handel

2.1.7.1 Elektronisk faktura



Antagen leverantör ska inom 3 månader från det att respektive landsting så begär kunna skicka fakturor elektronisk enligt SFTI affärsprocess Svefaktura. Alternativt andra format efter överenskommelse mellan Varuförsörjningen och leverantör.

2.1.7.2 Elektroniska prislister



Antagen leverantör ska i samband med avtalstecknande eller när Varuförsörjningen så begär skicka prislister enligt excel mall som tillhandahålls av Varuförsörjningen. Excel mallen är anpassade för inläsning i Agresso e-handel modul. Excelmallen är anpassade för inläsning i Agresso e-handels modul och Visma Proceedo.

Alternativt kan överenskommelse om att sända prislista PRICAT enligt SFTI ESAP6 göras.

2.1.7.3 Elektroniska ordrar



Antagen leverantör ska inom 3 månader från att Varuförsörjningen eller respektive landsting så begär kunna ta emot elektroniska ordrar, enligt SFTI standarden. Parterna överenskommer om vilken eller vilka av SFTI/ESAP affärsprocesser respektive affärstransaktioner som ska användas, alternativt om leverantören på annat sätt kan uppfylla köparens krav på att ta emot elektroniska ordrar som förmedlas via e-post eller orderhantering i av Varuförsörjningen anvisad webb-portal.

2.1.8 Utbildning

2.1.8.1 Utbildning



Vid upphandling av nya produkter samt vid godkända produktförändringar som påverkar metoder, användningsområde m.m informerar och vid behov utbildar leverantören berörd

personal om förändringen. För de produkter som så kräver skall i leverantörens åtagande ingå i tillräcklig utsträckning informera och instruera användaren om hur produkten hanteras på bästa sätt samt att kontinuerligt genomföra uppföljning av att upphandlade produkter används på rätt sätt.

Leverantören ska i samråd med Varuförsörjningen och respektive kund planera och genomföra information, utbildning och implementering av upphandlade artiklar under avtalsperioden. Utbildning/information sker av representant med relevant utbildning. Utbildning/information ska bedrivas på svenska och ska vara kostnadsfri.

2.1.9 Socialt ansvarstagande/hållbar upphandling

2.1.9.1 Socialt ansvarstagande/hållbar upphandling



1. I enlighet med Varuförsörjningens uppförandekod för leverantörer ska varor och/eller tjänster som levereras enligt detta kontrakt vara framställda och/eller tillhandahållna under förhållanden som är förenliga med:

- FN:s allmänna förklaring om de mänskliga rättigheterna (1948)
- ILO:s åtta kärnkonventioner om tvångsarbete, barnarbete, diskriminering och föreningsfrihet samt organisationsrätt (nr 29, 87, 98, 100, 105, 111, 138 och 182),
- FN:s barnkonvention, artikel 32,
- det arbetarskydd och den arbetsmiljölöslagstiftning som gäller i tillverkningslandet, och
- den arbetsrätt, inklusive regler om lönevillkor, och det socialförsäkringsskydd som gäller i tillverkningslandet
- den miljöskyddslagstiftning som gäller i tillverkningslandet, och
- FN:s deklaration mot korruption.

Leverantören ska ha rutiner för att säkerställa att produktionen av de varor och/eller tjänster som levereras under avtalstiden sker under sådana förhållanden som är förenliga med de grundläggande arbetsvillkor i leverantörskedjan som anges ovan. I de fall att det är skillnad mellan nationella och internationella bestämmelser, är det högsta standard som gäller.

Rutinerna ska minst innehålla:

- Ansvarsfördelning hos leverantören gällande socialt ansvarstagande i leverantörskedjan.
- En beskrivning på hur underleverantörer bedöms utifrån socialt perspektiv i produktionen.
- Vilka sociala krav som ställs på underleverantörerna. Dessa måste minst motsvara de krav som beställaren ställer på leverantören i detta kontrakt.
- En beskrivning av hur kontroll görs och dialog förs med underleverantörerna. De frågor som kontrolleras och diskuteras måste vara relevanta för de krav som ställs.
- Tidplan för kontroll och dialog med underleverantör.
- Hur avvikelser hanteras.

2. Leverantören är skyldig att på begäran från beställaren redovisa att kraven i punkt 1 uppfylls. Redovisningen ska ske på det sätt och inom den tid som Varuförsörjningen begär om detta inte är oskäligt. Leverantören är vidare skyldig att möjliggöra för Varuförsörjningen att själv eller genom ombud utföra inspektioner på plats hos leverantören och/eller hos någon av leverantörens underleverantörer för att säkerställa att kraven i punkt 1 uppfylls. Leverantören ska medverka till att dessa inspektioner genomförs på ett effektivt sätt.

3. Skulle Varuförsörjningen, till exempel genom vad som framkommit vid kontroll utförd av Varuförsörjningen eller på uppdrag av Varuförsörjningen eller på annat sätt, ha befogad anledning att misstänka att kraven i punkt 1 inte uppfylls är leverantören skyldig att genom

egen utredning visa att han uppfyller dessa krav. I annat fall gäller vad som sägs i punkt 4. En utredning enligt denna bestämmelse är inte en förutsättning för tillämpning av punkt 4 .

4. Bristande uppfyllelse av skyldigheterna i punkt 1 - 3 innebär ett kontraktsbrott. Varuförsörjningen får med anledning av kontraktsbrottet omedelbart häva avtalet i sin helhet eller delvis. Om Varuförsörjningen bedömer det rimligare får rättelse begäras inom den tid Varuförsörjningen bestämmer förutsatt att tidsfristen inte är oskäligt kort. Sker inte rättelse eller är rättelsen bristfällig har Varuförsörjningen rätt till prisavdrag som står i proportion till Varuförsörjningen intresse av att kraven följs, uppsägning eller hävning.

5. Varuförsörjningen har rätt att säga upp detta Avtal i sin helhet eller delvis till omedelbart upphörande utan att utge ersättning till Leverantören om Leverantören, eller någon av Leverantörens underleverantörer som tillhandahåller en för detta Avtal väsentlig funktion (såvida inte sådan underleverantörs förpliktelser övertas av Leverantören eller annan underleverantör som är skäligen godtagbar för beställaren), omfattas av några av de omständigheter som anges i 10 kap. 1-2 §§ lag (2007:1091) om offentlig upphandling eller motsvarande krav i vid var tid gällande upphandlingslagstiftning.

2.1.10 Övriga avtalsvillkor

2.1.10.1 Uppföljning av avtalat sortiment



Efter varje avslutat avtalsår gör Varuförsörjningen en uppföljning av avtalat sortiment. I samband med denna uppföljning kan Varuförsörjningen och leverantören i samråd avföra de artiklar från avtalet, som inte frekvent använts under senaste avtalsåret.

2.1.10.2 Bilder till Varuförsörjningens varukatalog



I samband med avtalstecknande sänder leverantören över produktbilder avseende avtalat sortiment.

Varuförsörjningen förbehåller sig rätten att fotografera antagna anbudsprover för exponering i anslutning till respektive artikel, i vår varukatalog. Varukatalogen kan besökas på www.varor.lul.se

2.1.10.3 Överlåtelse av avtal



Leverantören har inte rätt att utan Varuförsörjningen skriftliga medgivande överlåta sina rättigheter och skyldigheter enligt avtal. Skulle leverantören under avtalstiden upphöra med agentur på avtalade produkter, eller överlåta den till annan, äger Varuförsörjningen rätt att bestämma om avtalets upphörande eller överlåtande till ny agent.

2.1.10.4 Samverkan



Leverantören och Varuförsörjningen samverkar och samråder med varandra under hela uppdragstiden.

2.1.10.5 Leveransuppföljning - Kvalitet



Under avtalstiden äger Varuförsörjningen rätt att genomföra uppföljningar för att kontrollera att leverantören uppfyller sina åtaganden gentemot Varuförsörjningen.

2.1.10.6 Statistik



Statistik över försåld varumängd, specificerad på respektive varor och värde, levereras kostnadsfritt efter varje avslutad 12-månadersperiod, om Varuförsörjningen så önskar.

2.1.10.7 Statistikuppgifter



Varuförsörjningen tillhandahåller mall för statistikinsamling (Excel-mall) som fylls i och återsändes till Varuförsörjningen. Mallen består av nio kolumner, se kolumner nedan:

- Landsting
- Sjukhus
- Klinik
- Leverantörens namn
- Leverantörens artikelnr
- Leverantörens benämning
- Pris/st
- Totalt antal levererade enheter
- Totalt varuvärde per artikel

Varuförsörjningen anger i mallen vilka medverkande organisationsnummer som ingår och för vilka statistik tillhandahålls.

2.2 Kommersiella villkor

2.2.1 Pris

2.2.1.1 Valuta för pris



Priser anges netto i svenska kronor (SEK) exklusive mervärdesskatt och skall inkludera samtliga åtaganden, såsom frakt/leverans, administrationsavgift, emballage, REPA-avgift, försäkring, tull, och miljöavgift.

2.2.1.2 Fast pris med justering



Fast pris gäller för första 12-månadersperioden, därefter enligt nedanstående prisjusteringsvillkor.

2.2.1.3 Prisjusteringsvillkor



Prisjustering får ske med angivet antal månaders intervall: 12

2.2.1.4 Krav beträffande prisjusteringsbegäran



Begäran om prisjustering sänds skriftligt minst en månad innan den tidpunkt prisjusteringen avses träda i kraft.

2.2.1.5 Prisjustering vid faktiska kostnadsförändringar



Priser får omförhandlas om leverantören visar på faktiska kostnadsförändringar, vilka inte får vara orsakade av leverantören.

2.2.1.6 Prisjusteringströskel



Prisjustering fordrar att en prisförändring skett med +/- procent: 3

2.2.1.7 Prisjustering dokumenterad



Eventuella prisändringar enligt prisjusteringsklausul är väl dokumenterade med ett för varan rättvisande index, underlag utfärdade av råvaruleverantör, tillverkare eller motsvarande samt specificerad med procentuell uppdelning av ändringarna på t ex råvaror, material, arbetskostnader och transporter.

2.2.1.8 Reglering av rätten att frånträda avtalet om prisjusteringsbegäran avslås



Om enligt ovan begärd prisjustering inte accepteras har den part vars begäran avslagits rätt

att frånträda avtalet avseende aktuell vara med verkan åtta (8) veckor efter det att begäran om prisjustering framställdes. Fram till denna tidpunkt gäller det senast avtalade priset.

2.2.2 Valutajustering

2.2.2.1 Valutajustering



Om priset är valutaberoende anges valutaslag, baskurs samt valutaberoende del per position och regleras därefter enligt "Villkor för valutajustering" enligt nedan.

2.2.2.2 Villkor för valutajustering



Varor markerade med valutaslag, baskurs samt valutaberoende del i anbudet / avtalet justeras vid valutaförändringar. Observera att valutaslag måste vara angivet för rätt valutajustering. Klausulen är inte fastprisberoende.

2.2.2.3 Tillämpning av valutajustering



Om valutajustering tillämpas anges det här.

Om valutajustering ej tillämpas besvaras denna och övriga frågor angående valuta med nej.

Valutajustering tillämpas: (Fritextsvar)

Ja

2.2.2.4 Överenskommen justering



Överenskommen justering gäller under minst sex (6) månader.

2.2.2.5 Styrande valuta/or



Gällande valuta.

Valutaslag: (Fritextsvar)

USD

2.2.2.6 Valutamånad



Ange månad för valutakurs.

Datum för valutakurs: (Fritextsvar)

2015-12-30

2.2.2.7 Baskurs för valuta



Ange Riksbankens snittkurs för aktuell månad.

Valutakurs: (Fritextsvar)

8,3524

2.2.2.8 Endast importandelen valutajusteras



Endast importandelen av priset justeras. Om inte annat anges gäller det att importandelen av priset utgörs av 75%.

Importandel i procent: (Fritextsvar)

80%

2.2.2.9 Valutajusteringströskel



Valutajustering fordrar att en valutaförändring skett med +/- procent: 3

2.2.2.10 Valutaförändring



Endera parten äger rätt att begära prisändring vid förändring från i avtalet angiven valutakurs

enligt punkt "valutajusteringsströskel" ovan. Ny valutakurs skall vara enligt Riksbankens snittkurs för den senaste hela månaden innan begärd valutajusterings.

2.2.2.11 Begäran om valutajusterings



Begäran om valutajusterings görs av endera parten minst sex (6) veckor innan den tidpunkt valutajusterings avses börja gälla.

2.2.2.12 Formel för valutajusterings



$A2 = A1 * Fd + (A1 * Ia * K2) / K1$

A1 = Avtalat pris alt senaste justerade pris

A2 = Nytt pris

Fd = Fast del t.ex 0,25

Ia = Importandelen t.ex 0,75 (Fd + Ia = 1,0)

K1 = Kurs enligt avtalet alt kurs enligt senaste justering

K2 = Ny kurs vid begäran om justering

2.2.2.13 Godkännande av valutajusterings



Begäran om valutajusterings sändes till andra parten minst sex (6) veckor för önskad tidpunkt för valutajusterings. Begäran är grundad i "Formel för valutajusterings" och räknas ut enligt denna.

Leverantören skickar in begäran till Varuförsörjningen varpå Varuförsörjningen tillhandahåller mall för justering av pris (Excel-mall) med aktuella avtalade produkter och priser. Mallen fylls i och återsänds till Varuförsörjningen. Samtliga ändringar sker i mallen. Önskat datum för införande kan komma att justeras på grund av schemalagda datum för PRICAT-export ut till landstingens system.

Parterna äger ej rätt att ändra priser utan skriftligt godkännande från den andra parten.

2.2.3 Betalning

2.2.3.1 Betalningsvillkor



Betalning för levererade produkter sker i efterskott med 30 dagar efter godkänd fakturas ankomst.

2.2.3.2 Valuta för betalning



Betalning sker i svenska kronor, SEK.

2.2.3.3 Betalning medför inte godkännande av gods



Betalning av faktura innebär ej godkännande av godset.

2.2.3.4 Rätt att innehålla betalning



Har avroparen krav på grund av leverantörens dröjsmål eller på grund av att varan är felaktig har avroparen rätt att hålla inne så mycket av betalningen som motsvarar kravet.

2.2.3.5 Dröjsmålsränta



Om betalning inte erläggs i rätt tid utgår dröjsmålsränta med avroparens lands gällande referensränta plus häri angiven procentsats åtta (8) procentenheter.

2.2.3.6 Fakturering



Faktura ställs till i avropsorder angiven fakturaadress och först efter fullgjord leverans. Varje order faktureras individuellt med tydlig specifikation av samtliga kostnader.

2.2.3.7 Angivande av vad faktura avser



Av fakturan framgår tydligt för vilka produkter ersättning begärs och hur det begärda ersättningsbeloppet beräknats.

2.2.3.8 Avgifter



Faktureringsavgifter godkänns inte.

2.2.3.9 Fakturering



Fakturering får ske först efter fullgjord leverans.

2.2.3.10 Mervärdesskatt



Fakturering sker specificerat exklusive moms. Momssats och momsbelopp anges separat i fakturaspecifikationen.

2.2.3.11 Faktureringssätt



Avropare önskar inte samlingsfaktura utan varje order faktureras individuellt.

2.2.4 Leverans

2.2.4.1 Första tillgänglighetsdatum



Avtalade artiklar ska vara tillgängliga från avtalets startdatum, för leverans från leverantören till avropare (distributör eller annan köpare som omfattas av avtalet).

2.2.4.2 Leveranstid för varje position



Leveranstiden för varje produkt anges i artikelspecifikationen med antal arbetsdagar. Leveranstid ska ej överstiga 5 arbetsdagar. Med arbetsdag avses helgfri vardag (måndag-fredag).

2.2.4.3 Leveranstid - avvikelser



Leverantören har att vid varje enskilt avrop bedöma när leverans av de aktuella produkterna kan ske, samt inkomma med ett skriftligt besked om leveransdatum i de fall det avviker från avtalad tid. Det skriftliga beskedet ska skickas till beställande avropare.

2.2.4.4 Leveransplan



Leveransplan skall upprättas mellan leverantör och avropare om avroparen så önskar.

2.2.4.5 Leveransplats



Avropade produkter levereras till vid varje beställning angiven leveransadress.

2.2.4.6 Leveransrutiner till tredjepartsdistributör och landstingens godsmottagningar



Leveranser sker till Varuförsörjningen knuten tredjepartsdistributör och/eller landstingens godsmottagningar under ordinarie arbetstid som är vardagar mellan kl 07.00-14.00.

2.2.4.7 Leveransvillkor INCOTERMS DDP 2010



Fritt levererat till av avropare anvisad plats, INCOTERMS DDP 2010.

2.2.4.8 Minsta Beställningsbara Enhet - MBE



Beställaren har rätt att avropa minsta beställningsbara enhet. MBE skall vara väl anpassad till förväntad årsförbrukning och användningsområde. Ange i styck vad som är minsta beställningsbara enhet per position i artikelspecifikationen.

2.2.4.9 Restnoterade varor



Restnoterade varor levereras utan extra kostnad för avropare.

2.2.4.10 Ersättning leverans till tredjepartsdistributör



Ersättning för levererade produkter utgår endast då följesedeln undertecknats av behörig varumottagare vid avrop från tredjepartsdistributören.

2.2.4.11 Försäkring



Leverantören är skyldig att under hela avtalsperioden till betryggande belopp hålla ansvarsförsäkring som täcker skador, vilka har orsakats av leverantören.

Leverantören skall vid anmodan kunna uppvisa giltigt försäkringsbevis.

Leverantörens ansvar enligt ovan är inte begränsat till försäkringsbeloppet.

2.2.4.12 Transport av produkter



Allt gods ska transporteras på sådant sätt att godset ej skadas.

2.2.4.13 Tungt gods placering



Tungt gods får ej lastas så att undre förpackningar skadas.

2.2.4.14 Säkrad last



Lasten säkras på pallarna med krympplast.

2.2.4.15 Leveranssäkerhet



Varuförsörjningen förbehåller sig rätten/möjligheten att mäta leveranssäkerheten. För säkerställande av en acceptabel tillgänglighet av produkter fastställs en leveranssäkerhetsnivå i procent. Uppgift om leveranssäkerhetsnivå påverkar ej angivna leveransvillkor. Mätning sker enligt avtal i form av tid men även levererad kvantitet.

2.2.4.16 Leveranssäkerhet 97 procent



Leverantörens leveranssäkerhet enligt avtal motsvarar minst 97 procent (vår tredjepartsdistributör håller 98 procent leveranssäkerhet) gentemot kunden.

2.2.4.17 Mätning av leveranssäkerhet



Leveranssäkerheten kan komma att kontrolleras under avtalsperioden.

2.2.5 Märkning av leverans

2.2.5.1 Märkning enligt lagar och riktlinjer



Godset är märkt enligt för branschen gällande lagar, riktlinjer och krav.

2.2.5.2 Beställningsnummer



Leverans märkes med beställningsnummer.

2.2.5.3 Referensmärkning



Vid ordertillfället uppgivna referenser framgår av fraktsedel samt gods.

2.2.5.4 Blandat gods



Om flera beställningar packats på samma pall ska det framgå av märkningen på pallen samt på frakthandlingarna.

2.2.5.5 Underleverantör



I de fall leveranser sker direkt från underleverantör har leverantören det fulla ansvaret för underleverantören uppfyller ovanstående villkor.

2.2.6 Rutiner vid avvikelser

2.2.6.1 Annullering av order



Avroparen äger rätt att annullera en order till dess att ordern har packats för avroparens räkning (avser ej kundanpassade och specialtillverkade produkter).

2.2.6.2 Felbeställning



Felbeställning krediteras, exklusive kostnader för leverantören.

2.2.6.3 Leveransförsening - Vite



Leverans skall anses vara försenad om leveransen inträffar senare än avtalad leveranstid.

Försening berättigar Avropande enhet till vite. Vite utgår för varje påbörjad arbetsdag som förseningen varar med 1 % av värdet av den del av artiklarna som till följd av förseningen inte levererats. Dock skall vitet i sin helhet inte överstiga 20 % av sagda värde. Vite kan tas ut direkt eller efter upprepade förseningar och kommer då att ackumuleras.

Med försening avses också när fel eller brist i levererad vara föreligger. Förseningen ska i sådant fall anses bestå till dess felet avhjälpes eller ny avtalsgill vara levererats (omleverans).

2.2.6.4 Leveransförseningsavisering



Leveransförseningar aviseras av leverantören i god tid före avtalad leveranstidpunkt för avroparens bedömning om senareläggning av leveransen kan accepteras.

Kan senareläggning accepteras fastställs ny leveranstid. Vite utgår ej i sådant fall.

Kan senareläggning ej accepteras och kan inte heller en ersättningsprodukt enligt punkten 2.1.6 levereras inom den avtalade leveranstiden ska vite utges.

2.2.6.5 Reglering av leveransförseningsvite



Vite för försenade produkter specificeras på särskild faktura.

2.2.6.6 Skadestånd vid leveransförsening



Skadestånd föreligger även om hävning ej sker.

2.2.6.7 Hävningsrätt vid leveransförsening



Om förseningen uppgår till fyra (4) veckor äger avroparen rätt att häva köpet, förutsatt att leverantören har förorsakat förseningen. Med försening avses också när fel eller brist i levererad vara föreligger. Förseningen ska i sådant fall anses bestå till dess felet avhjälpes eller ny avtalsgill vara levererats (omleverans).

Även upprepade kortare leveransförseningar kan vara grund för hävning om avropande enhet lider skada.

2.2.6.8 Överleverans



Vid överleverans svarar leverantören för att godset återtages alternativt debiteras till reducerat pris efter överenskommelse med avroparen.

2.2.6.9 Fel eller brist i varan



Är varan felaktig och beror det inte på avroparen eller något förhållande på Varuförsörjningens sida är leverantören skyldig att utan kostnad för avroparen företa omleverans eller avhjälpa felet. Avroparen har dock rätt att kräva omleverans om felet är av väsentlig betydelse och leverantören insett eller borde insett detta eller avhjälpande inte kan ske utan väsentlig olägenhet för avroparen.

Sker inte rättelse enligt första stycket inom skälig tid efter det att avroparen reklamerat felet har avropare rätt att antingen kräva prisavdrag som svarar mot felet eller låta avhjälpa felet på leverantörens risk och bekostnad. Om felet är av väsentlig betydelse för avropare och leverantören insett eller bort inse detta, får avropare häva köpet vad avser den felaktiga varan. Varuförsörjningen får även häva avtalet i dess helhet om avtalsbrottet är av väsentlig betydelse för Varuförsörjningen vad avser hela avtalet och leverantören insett eller borde insett detta.

Varuförsörjningen har även rätt till skadestånd i enlighet med vad som anges i "Skadestånd".

2.2.6.10 Reklamation - tider



Vid felaktig leverans gör leverantören, så snart den får meddelande från den avropande enheten, en omleverans, tidsmässigt enligt överenskommelse med avropare. Om en vara avviker från kvalitets- eller miljökrav enligt avtal reklameras felet inom två arbetsdagar från det att felet uppdagades. Avropare behöver inte betala för varor som inte beställts eller inte uppfyller avtalade kvalitets- och miljökrav.

2.2.6.11 Reklamation



Avropare får inte åberopa fel eller brist i varan om den inte reklamerar hos leverantören inom skälig tid efter det att den märkt eller borde märkt felet eller bristen.

Varuförsörjningen tillsänder leverantören av vården reklamerade produkter, leverantören inkommer inom rimlig tid med ett svar till Varuförsörjningen. Om så begärts vid reklamationen sänder leverantören ny produkt till aktuell kund alternativt krediterar via avroparen.

2.2.6.12 Indragningar



Vid indragning av produkt initierad av leverantören skall detta skriftligen meddelas ansvarig kontaktperson hos Varuförsörjningen omgående.

Indragningen skall genomföras i samråd med Varuförsörjningen.

Produkter som ska krediteras kunden samlas in och sänds åter till leverantören via tredjepartsdistributören, detta med anledning av att kreditering utförs av tredjepartsdistributören.

2.2.6.13 Säkerhetsmeddelande



Säkerhetsmeddelanden skall skickas till ansvarig kontaktperson hos Varuförsörjningen.

2.2.6.14 Leverantörens och Varuförsörjningens ansvar



Leverantörens ansvar omfattar inte fel orsakade av omständigheter som tillkommit efter att risken för varan gått över på avroparen. Ansvaret omfattar således inte fel som orsakas av bland annat bristfälligt underhåll, felaktig lagring eller oriktig montering från avroparens sida, ändringar utan leverantörens skriftliga medgivande, normal förslitning eller försämring eller genom avroparens försorg genomförda reparationer. Leverantören ansvarar dock för fel som uppstått till följd av att leverantörens instruktioner varit bristfälliga.

2.2.6.15 Fel eller brist i varan, ersättningsleverans



Vid fel eller brist i varan svarar leverantören för att kostnadsfri ersättningsleverans omgående (expressgods om så erfordras) tillsänds avropare efter godkännande av Varuförsörjningen.

2.2.7 Övriga villkor

2.2.7.1 Domstol



Tvist angående tolkningen av avtalet eller varje annat rättsförhållande som uppkommer ur avtalsrelationen avgörs av domstol på Varuförsörjningens hemort.

2.2.7.2 Rätt och praxis



Varuförsörjningens lands gällande lagar, förordningar, föreskrifter, allmänna råd samt branschpraxis följs i tillämpliga delar.

2.2.7.3 Hävning



Om ena parten inte uppfyller avtalet eller på annat sätt brister i sina åtaganden så att motpartens verksamhet blir lidande tillskrivs motparten.

Fullgör inte part sina skyldigheter enligt detta avtal och är avtalsbrottet av väsentlig betydelse för motparten har motparten rätt att häva avtalet om inte den felande parten vidtar rättelse inom skälig tid efter det att den anmanats härtill.

Vid upprepade kontraktsbrott av samma slag äger Varuförsörjningen häva avtalet även om inte varje enskilt kontraktsbrott är av väsentlig karaktär.

Varuförsörjningen äger även rätt att häva avtalet om kraven i punkt 2.1.9 Socialt ansvarstagande/hållbar upphandling inte efterlevs.

2.2.7.4 Obestånd



Part äger rätt att häva avtalet eller del därav om motpart inställt sina betalningar eller försatts i konkurs eller i övrigt kan befaras vara på obestånd.

2.2.7.5 Skadestånd vid hävning



Hävs avtalet helt eller delvis har Varuförsörjningen utöver vite rätt till skadestånd. Från skadeståndet avräknas upplupet vite avseende tiden fram till hävningen. Skadeståndet omfattar inte ersättning för indirekta förluster såvida inte grov vårdslöshet ligger leverantören till last.

Om hävningsgrund föreligger har skadelidande part rätt till skadestånd med faktiska merkostnader för kompletteringsköp, personalkostnader, inkassokostnader etc. som åberopad hävningsgrund förorsakat honom, oavsett om hävning begärs eller inte.

2.2.7.6 Skadestånd



Fullgör part inte sina skyldigheter enligt detta avtal har motparten rätt till ersättning för skada (skadestånd). Skadeståndet omfattar inte ersättning för indirekt skada såvida inte grov vårdslöshet ligger den felande parten till last.

Vad nu sagts gäller inte skadestånd vid leverantörens dröjsmål, vilket särskilt reglerats i "Leveransförsening, vite".

Att leverantören har rätt till dröjsmålsränta vid Varuförsörjningens bristande betalning framgår av "Dröjsmålsränta".

Part har rätt till ersättning för den skada den lider genom motpartens avtalsbrott, om inte motparten visar att avtalsbrottet beror på ett hinder utanför dens kontroll.

Beror avtalsbrottet på någon som leverantören har anlitat för att helt eller delvis fullgöra uppdraget, är leverantören fri från skadeståndsskyldighet endast om också den som den anlitat skulle vara fri enligt första stycket. Detsamma gäller om avtalsbrottet beror på en leverantör som leverantören har anlitat eller någon annan i tidigare säljled.

Den skadelidande parten vidtar skäliga åtgärder för att begränsa sin skada. Försummar den det, får den själv bära en motsvarande del av förlusten.

Ersättning för indirekt skada utgår endast om avtalsbrottet beror på försumlighet på skadeskyldige partens sida.

2.2.7.7 Force Majeure



Om parts fullgörande av detta avtal förhindras eller blir oskäligt betungande till följd av omständighet utanför dennes kontroll som den inte skäligen kunde förväntas ha räknat med vid avtalets tillkomst och vars följd den inte heller skäligen kunde ha undvikit eller övervunnit eller på grund av att dennes underleverantör förhindras fullgöra sin leverans på grund av omständigheter som här angivits skall detta utgöra befrielsegrund som medför framflyttning av tidpunkten för prestation och befrielse från vite och andra påföljder.

Om avtalets fullgörande till väsentlig del förhindras för längre tid än tre månader på grund av viss ovan angiven omständighet äger part, utan ersättningsskyldighet, skriftligen frånträda avtalet.

Om det föreligger omständighet som kan föranleda tillämpning av denna bestämmelse skall motparten omedelbart skriftligen underrättas om detta.

Part har inte något ansvar för skadegörande handlingar som förorsakats av den på grund av omständigheter över vilka den rimligen inte kunnat råda eller rimligen inte kunnat inse. Vid bedömning av denna bestämmelse tas hänsyn till det agerande som leverantören valt efter det att skadan uppstått, och om den då iakttagit allt för att minimera eller motverka

uppkommen skada.

Part som önskar befrielse enligt "force majeure" meddelar skriftligen utan dröjsmål den andra parten. Detsamma gäller vid händelsens upphörande.

3. Information från leverantör till avropare

3.1 Information från leverantör till avropare

3.1.1 Avrop



Beställaren avropar (beställer) successivt produkterna av leverantören.

3.1.2 Dokumentation i samband med avrop



I samband med avrop har parterna att komma överens om och skriftligt dokumentera alla relevanta tekniska specifikationer på de produkter som levereras.

3.1.3 Information via web



Länk för information via webb samt eventuellt lösenord.

*Länk och eventuellt lösenord till information via web:
(Fritextsvar)*

Ej relevant

3.1.4 Manuella rutiner, ordertid



Leverantören skall erbjuda order och produktsupport (kundtjänst) och teknisk support via telefon och mejl på svenska på avtalade varor och tjänster under helgfria vardagar 08.00-16.00.

*Telefontid och telefonnummer till kundtjänst/ordermottagning:
(Fritextsvar)*

08-15
tel 020-788 035

3.1.5 Orderformat



Order ska kunna lämnas per: fax, telefon, e-post och per brev.

*Fax/telefon- och e-post/adressuppgifter för ordermottagning:
(Fritextsvar)*

Tel: 040-6712300
Fax: 040612310
E-post: mediplast.info@mediplast.com
Box 9504
200 39 Malmö

3.1.6 Orderbekräftelse



Samtliga avrop bekräftas avseende mottagande, pris, kvalitet, kvantitet och leveranstid till avroparen snarast efter avrop. Orderbekräftelse sänds till avroparen med exempelvis vändande fax eller e-post.

Ange hur ordern bekräftas: (Fritextsvar)

E-post

3.1.7 SVE-faktura



Förmåga att ställa ut och sända SVE-faktura.

SVE-faktura: (Fritextsvar)

JA

3.1.8 EUR pall



Används annan pall än EUR-pall anges typ och mått här.

Ange mått och typ av pallar som eventuellt används:

(Fritextsvar)

Engångspall

Standardmått 80x120cm

3.1.9 Pallöverhäng



Överhäng på pall får ej förekomma.

3.1.10 Fasta leveransdagar



Ange om fasta leveransdagar tillämpas.

Veckodagar för fasta leveransdagar: (Fritextsvar)

Nej

3.1.11 Returhantering



Leverantören svarar för att returerna som anmälts av avropare blir omhändertagna inom antal arbetsdagar:

Ange hur returerna omhändertas: (Fritextsvar)

Före en retur skall alltid vår kundtjänst kontaktas på telefon 020-788 035. Retur som skickas utan föregående kontakt med oss ersätts inte. Endast oöppnad och oskadad Fp/Trp.fp får returneras. Returkostnaden betalas av Mediplast endast då fel begåtts av oss som föranleder en retur.

Erbjuder leverantören returrätt? Vilka villkor gäller? Ange nedan: (Fritextsvar)

För kuranta varor som önskas returneras utan att fel begåtts av Mediplast debiteras en returavgift om 10 % av varuvärdet, dock minst 500 :- . Returer accepteras inom en månad från leveransdatum.

4. 50. Operationshandske för personal med allergi.

Kravspecifikation

4.1 50. Operationshandske för personal med allergi. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

4.1.1 50. Operationshandske för personal med allergi.



Obligatoriska krav, förpackning

Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handskens innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



4.1.2 50. Operationshandske för personal med allergi.



Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment

Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex senor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



4.1.3 50. Operationshandske för personal med allergi.



Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier

AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating" (testade enligt standard SS-EN 16523-1). Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	!
Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. ≥4%, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)	!
Karbamater ska inte vara aktivt tillsatta under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)	!
Tiuramer ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)	!
Tioureaderivat ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)	!
Tiazoler ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)	!
Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. (Ja/Nej svar)	!

4.1.4 50. Operationshandske för personal med allergi.

Funktionsutvärdering

Handsken bör ge en god komfort och rörlighet under arbete. (Fasta svarsalternativ)	120 713,00 SEK	🔒
Handsken bör ge en god fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta svarsalternativ)	120 713,00 SEK	🔒
Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta svarsalternativ)	60 356,00 SEK	🔒

5. 51. Operationshandske för användning vid ortopediska operationer. Kravspecifikation

5.1 51. Operationshandske för användning vid ortopediska operationer. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning vid ortopedisk kirurgi, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

5.1.1 51. Operationshandske för användning vid ortopediska op. Obligatoriska krav, förpackning



Handsken avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handsken innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



5.1.2 51. O-handske för användning vid ortopediska op. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex senor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



Vid arbete med dubbla handskar ska handskarna vara utformade så att risken för att överhandsken glider av underhandsken minimeras. (Ja/Nej svar)



Vid punktion av dubbelhandsksystem ska användaren se en omedelbar tydlig visuell indikering. (Ja/Nej svar)



5.1.3 51. Op-handske för användning vid ortopediska op. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating. Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating. Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating. Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska anges i "Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating. Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiderna för Refobacin Bone Cement R, Refobacin Revision, Palacos R+G, Copal G+C och Hi-Fatigue Bone Cement anges i tabell i "Bilaga 4, Genombrottstider Kemikalier, Bencement, Restkemikalier och Coating. Genombrottstiden för minst en av ovan nämnda bencement ska anges. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)



5.1.4 51. Operationshandske för användning vid ortopediska op. Funktionsutvärdering

Över och underhandsken bör tillsammans ge en god komfort och rörlighet under arbetet. (Fasta svarsalternativ)

442 719,00 SEK



Över och underhandsken bör tillsammans ge en god fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta svarsalternativ)

442 719,00 SEK



Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta svarsalternativ)

221 360,00 SEK



6. 52. Operationshandske för användning vid allmänskirurgiska operationer. Kravspecifikation

6.1 52. Operationshandske för användning vid allmänskirurgiska operationer. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning vid allmän kirurgi, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

6.1.1 52. Op-handske för användning vid allmänskirurgiska op. Obligatoriska krav, förpackning



Handsken avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handsken innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



6.1.2 52. Op-handske för allmänskirurgiska op. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex. senor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex. steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



Vid arbete med dubbla handskar ska handskarna vara utformade så att risken för att överhandsken glider av underhandsken minimeras. (Ja/Nej svar)



Vid punktion av dubbelhandsksystem ska användaren se en omedelbar tydlig visuell indikering. (Ja/Nej svar)



6.1.3 52. Op-handske för allmänkirurgiska op. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating" (testade enligt standard SS-EN 16523-1). Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc.
≥4%, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)



6.1.4 52. Op-handske för användning vid allmänskirurgiska op. Funktionsutvärdering

Över och underhandsken bör tillsammans ge en god komfort
och rörlighet under arbetet. (Fasta svarsalternativ)

710 688,00 SEK



Över och underhandsken bör tillsammans ge en god
fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta
svarsalternativ)

710 688,00 SEK



Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken
för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta
svarsalternativ)

355 344,00 SEK



7. 53. Operationshandske för användning vid, ögon-, thorax- och plastikoperationer. Kravspecifikation

7.1 53. Operationshandske för användning vid, ögon-, thorax- och plastikoperationer. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning vid ögon-, thorax eller plastikkirurgi, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

7.1.1 53. Op-handske för ögon-, thorax- och plastikop. Obligatoriska krav, förpackning



Handsken avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handsken innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



7.1.2 53. Op-handske för ögon-, thorax- och plastikop. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex sensor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



Vid arbete med dubbla handskar ska handskarna vara utformade så att risken för att överhandsken glider av underhandsken minimeras. (Ja/Nej svar)



Vid punktion av dubbelhandsksystem ska användaren se en omedelbar tydlig visuell indikering. (Ja/Nej svar)



7.1.3 53. Op-handske för ögon-, thorax- och plastikop. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1.
(Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av Difenylidiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. ≥4%, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



7.1.4 53. Op-handske för ögon-, thorax- och plastikop. Funktionsutvärdering

Över och underhandsken bör tillsammans ge en god komfort och rörlighet under arbetet. (Fasta svarsalternativ)

872 547,00 SEK

Över och underhandsken bör tillsammans ge en god fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta svarsalternativ)

872 547,00 SEK

Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta svarsalternativ)

436 273,00 SEK

8. 54. Operationshandske, acceleratorfri. Kravspecifikation

8.1 54. Operationshandske, acceleratorfri. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

8.1.1 54. Operationshandske, acceleratorfri. Obligatoriska krav, förpackning



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handskens innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



8.1.2 54. Operationshandske, acceleratorfri. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex sensor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



Vid arbete med dubbla handskar ska handskarna vara utformade så att risken för att överhandsken glider av underhandsken minimeras. (Ja/Nej svar)



Vid punktion av dubbelhandsksystem ska användaren se en omedelbar tydlig visuell indikering. (Ja/Nej svar)



8.1.3 54. Operationshandske, acceleratorfri. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)	!
Kemiska acceleratorer ska inte vara aktivt tillsatta under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	!
Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. ≥4%, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)	!

8.1.4 54. Operationshandske, acceleratorfri.

Funktionsutvärdering

Över och underhandsken bör tillsammans ge en god komfort och rörlighet under arbetet. (Fasta svarsalternativ)	175 193,00 SEK	⚖️	🔒
Över och underhandsken bör tillsammans ge en god fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta svarsalternativ)	175 193,00 SEK	⚖️	🔒
Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta svarsalternativ)	87 596,00 SEK	⚖️	🔒

9. 55. Operationshandske för användning vid sterilt arbete.

Kravspecifikation

9.1 55. Operationshandske för användning vid sterilt arbete. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för arbetsmoment som t.ex suturering och katetersättning på mottagning.

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

9.1.1 55. Op-handske för användning vid sterilt arbete.



Obligatoriska krav, förpackning

Handsken avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handsken innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



9.1.2 55. Op-handske för användning vid sterilt arbete.



Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment

Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex senor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



9.1.3 55. Op-handske för användning vid sterilt arbete.



Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier

AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)





Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	!
Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. ≥4%, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)	!
Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	!

9.1.4 55. Op-handske för användning vid sterilt arbete.



Funktionsutvärdering

Handsken bör ge en god komfort och rörlighet under arbete. (Fasta svarsalternativ)	136 123,00 SEK	!	?
--	----------------	---	---

Handsken bör ge en god fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta svarsalternativ)

136 123,00 SEK  

Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta svarsalternativ)

68 062,00 SEK  

10. 56. Operationshandske dubbelpackade av polyisopren med indikeringsfunktion. Kravspecifikation

10.1 56. Operationshandske dubbelpackade av polyisopren med indikeringsfunktion. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

10.1.1 56. Op-handske dubbelpackade av polyisopren. Obligatoriska krav, förpackning



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handskens innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



10.1.2 56. Op-handske dubbelpackade av polyisopren. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex sensor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



Vid arbete med dubbla handskar ska handskarna vara utformade så att risken för att överhandsken glider av underhandsken minimeras. (Ja/Nej svar)



Vid punktion av dubbelhandsksystem ska användaren se en omedelbar tydlig visuell indikering. (Ja/Nej svar)



10.1.3 56. Op-handske dubbelpackade av polyisopren. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier









AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)	⚠
Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om förekomst av Difenylidiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om genombrottsstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottsstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	⚠
Genombrottsstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. ≥4%, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)	⚠
Uppgifter om genombrottsstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottsstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottsstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	⚠

10.1.4 56. Op-handske dubbelpackade av polyisopren. Funktionsutvärdering

Över och underhandsken bör tillsammans ge en god komfort och rörlighet under arbetet. (Fasta svarsalternativ)	819 080,00 SEK		
Över och underhandsken bör tillsammans ge en god fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta svarsalternativ)	819 080,00 SEK		
Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta svarsalternativ)	409 540,00 SEK		

11. 57. Operationshandske dubbelpackade av latex med indikeringsfunktion. Kravspecifikation

11.1 57. Operationshandske dubbelpackade av latex med indikeringsfunktion. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

11.1.1 57. Op-handske dubbelpackade av latex. Obligatoriska krav, förpackning



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 50 par handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att plocka en produktförpackning i taget ur avdelningsförpackningen utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningens öppning ska vara utformad så att risken för att produktförpackningarna ramlar ut minimeras. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara perforerad eller likvärdigt så att den kan öppnas med händerna utan verktyg. (Ja/Nej svar)



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Handskens innerförpackning ska vara märkt med storlek. (Ja/Nej svar)



11.1.2 57. Op-handske dubbelpackade av latex. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara märkt med storlek och med information om höger/vänster. (Ja/Nej svar)



Kragen ska vara utformad så att den förhindras att glida eller rulla ner under arbete. (Ja/Nej svar)



Det ska gå att applicera förband närmast såret med handsken påsatt. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska olika strukturer kunna palperas (t.ex sensor, nervbanor). (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska det gå att applicera suturtejp (t.ex steristrip) utan att tejpens fastnar på handsken. (Ja/Nej svar)



Med handsken på handen ska de suturer som normalt används inom specialiteten kunna knytas. (Ja/Nej svar)



Vid arbete med dubbla handskar ska handskarna vara utformade så att risken för att överhandsken glider av underhandsken minimeras. (Ja/Nej svar)



Vid punktion av dubbelhandsksystem ska användaren se en omedelbar tydlig visuell indikering. (Ja/Nej svar)



11.1.3 57. Op-handske dubbelpackade av latex. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier









AQL ska vara högst 1,00 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



<i>Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om förekomst av coating/lubrikationsmedel ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Namn på ämne och CAS-nummer anges. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om förekomst av Difenylidiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. ≥4%, ska vara minst 15 minuter. (Ja/Nej svar)</i>	!
<i>Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)</i>	!

11.1.4 57. Op-handske dubbelpackade av latex.

Funktionsutvärdering

Över och underhandsken bör tillsammans ge en god komfort och rörlighet under arbetet. (Fasta svarsalternativ)	429 021,00 SEK		
Över och underhandsken bör tillsammans ge en god fingertoppkänsla under arbetsmomentet. (Fasta svarsalternativ)	429 021,00 SEK		
Handskens utformning på grepp bör vara utformad så att risken för att till exempel tappa instrument minimeras. (Fasta svarsalternativ)	214 511,00 SEK		

12. 58. Undersökningshandske för vårdarbete.

Kravspecifikation

12.1 58. Undersökningshandske för vårdarbete. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning vid allmänt vårdarbete, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.

Position 1-5 i behovsgruppen ska offereras. Position 6 utvärderas separat.

12.1.1 58. U-handske av nitril för vårdarbete. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



Ange om möjlighet till avdelningsförpackning med 50 st handskar kommer att finnas till beräknad avtalsstart. (Ja/Nej svar)

12.1.2 Övriga avtalsvillkor 58:1-5, förpackning

Antagen leverantör på behovsgruppen kan komma att få leverera 50 pack om detta kan tillhandhållas till avtalsstart.

Om avtalad leverantör ej kan leverera 50 pack till beräknad avtalsstart kommer Varuförsörjningen att gå ut i en ny upphandling på 50 pack.

12.1.3 58. U-handske av nitril för vårdarbete. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Användaren ska kunna palpera och känna strukturer med handsken på handen. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara utformad så att risken för att tappa instrument eller små föremål i fuktiga/våta arbetsmiljöer minimeras. (Ja/Nej svar)



12.1.4 58. Undersökningshandske av nitril för vårdarbete. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenylidiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



13. 59. Undersökningshandske för vårdarbete med extra lång krage. Kravspecifikation

13.1 59. Undersökningshandske för vårdarbete med extra lång krage. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning vid allmänt vårdarbete, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

13.1.1 59. U-handske för vårdarbete, extra lång krage.



Obligatoriska krav, förpackning

Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



13.1.2 59. U-handske för vårdarbete, extra lång krage.



Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment

Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Användaren ska kunna palpera och känna strukturer med handsken på handen. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara utformad så att risken för att tappa instrument eller små föremål i fuktiga/våta arbetsmiljöer minimeras. (Ja/Nej svar)



13.1.3 59. U-handske för vårdarbete, extra lång krage.



Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier

AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenylidguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



14. 60. Undersökningshandske för arbete med livsmedel.

Kravspecifikation

14.1 60. Undersökningshandske för arbete med livsmedel. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning med livsmedel.

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

14.1.1 60. U-handske för arbete med livsmedel. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackningen ska vara märkt med märket "glas och gaffel". (Ja/Nej svar)



14.1.2 60. U-handske för arbete med livsmedel. Obligatoriska krav, funktionskrav och standard



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Ska vara livsmedelsgodkänd för hantering av fet och sur mat. (Ja/Nej svar)



14.1.3 60. U-handske för arbete med livsmedel. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



15. 61. Undersökningshandske för arbete inom ambulanssjukvården. Kravspecifikation

15.1 61. Undersökningshandske för arbete inom ambulanssjukvården. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning inom ambulanssjukvården, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

15.1.1 61. U-handske för arbete inom ambulanssjukvården. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



Avdelningsförpackning ska få plats i en hållare med följande mått: Bredd 24cm, djup 12cm och höjd 7,5cm. (Ja/Nej svar)



15.1.2 61. U-handske för arbete inom ambulanssjukvården. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Användaren ska kunna palpera och känna strukturer med handsken på handen. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara blå, grön eller annan mörk färg. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara hel och kunna sättas på handen efter att ha förvarats i -18 grader C i 6 timmar. (Ja/Nej svar)



15.1.3 61. U-handske för arbete inom ambulanssjukvården. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenylidguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



16. 62. Undersökningshandske med lång krage för arbete inom ambulanssjukvården. Kravspecifikation


16.1 62. Undersökningshandske med lång krage för arbete inom ambulanssjukvården. Kravspecifikation


Handsken ska vara utformad och anpassad för användning inom ambulanssjukvården, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.


Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.


16.1.1 62. U-handske med lång krage för ambulansen.


Obligatoriska krav, förpackning

Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar) 

Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar) 


Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar) 


Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar) 


Avdelningsförpackningen ska få plats i en hållare med följande mått: Bredd 24cm, djup 12cm och höjd 7,5cm. (Ja/Nej svar) 


16.1.2 62. U-handske med lång krage för ambulansen.

Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment

Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar) 


Användaren ska kunna palpera och känna strukturer med handsken på handen. (Ja/Nej svar) 


Handsken ska vara blå, grön eller annan mörk färg. (Ja/Nej svar) 


Handsken ska vara hel och kunna sättas på handen efter att ha förvarats i -18 grader C i 6 timmar. (Ja/Nej svar) 


16.1.3 62. U-handske med lång krage för ambulansen.

Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier

AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar) 

Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar) 

Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar) 

Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar) 

Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenylidguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



17. 63. Undersökningshandske för arbete med cytostatika.

Kravspecifikation

17.1 63. Undersökningshandske för arbete med cytostatika. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning med cytostatika, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt.

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

17.1.1 63. U-handske för arbete med cytostatika. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



17.1.2 63. U-handske för arbete med cytostatika. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



17.1.3 63. U-handske för arbete med cytostatika. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottsstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



18. 64. Undersökningshandske med lång krage för arbete med cytostatika. Kravspecifikation

18.1 64. Undersökningshandske med lång krage för arbete med cytostatika. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för användning med cytostatika, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

18.1.1 64. U-handske med lång krage, cytostatika. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



18.1.2 64. U-handske med lång krage, cytostatika. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



18.1.3 64. U-handske med lång krage, cytostatika. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)




Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)	
Difenylidguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)	
Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)	
Uppgifter om genombrottstider för minst 5 cytostatika ska anges i tabell i "Bilaga 2, Genombrottstider Cytostatika" (testade enligt standard SS EN 16523-1 eller ASTM D 6978-05). Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	
Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)	
Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)	
Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)	
Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)	
Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)	

19. 65. Undersökningshandske för laboratoriearbete.

Kravspecifikation

19.1 65. Undersökningshandske för laboratoriearbete. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för laboratoriearbete, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

19.1.1 65. Undersökningshandske för laboratoriearbete.



Obligatoriska krav, förpackning

Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



19.1.2 65. Undersökningshandske för laboratoriearbete.



Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment

Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Användaren ska kunna palpera och känna strukturer med handsken på handen. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara utformad så att risken för att tappa instrument eller små föremål i fuktiga/våta arbetsmiljöer minimeras. (Ja/Nej svar)



19.1.3 65. Undersökningshandske för laboratoriearbete.



Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier

AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



20. 66. Undersökningshandske med lång krage för laboratoriearbete. Kravspecifikation

20.1 66. Undersökningshandske med lång krage för laboratoriearbete. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för laboratoriearbete, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

20.1.1 66. U-handske med lång krage för lab-arbete. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



20.1.2 66. U-handske med lång krage för lab-arbete. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Användaren ska kunna palpera och känna strukturer med handsken på handen. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara utformad så att risken för att tappa instrument eller små föremål i fuktiga/våta arbetsmiljöer minimeras. (Ja/Nej svar)



20.1.3 66. U-handske med lång krage för lab-arbete. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



21. 67. Undersökningshandske extra kemikalietålig för laboratoriearbete. Kravspecifikation

21.1 67. Undersökningshandske extra kemikalietålig för laboratoriearbete. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för laboratoriearbete, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

21.1.1 67. U-handske extra kemikalietålig, lab-arbete. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



21.1.2 67. U-handske extra kemikalietålig, lab-arbete. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Användaren ska kunna palpera och känna strukturer med handsken på handen. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara utformad så att risken för att tappa instrument eller små föremål i fuktiga/våta arbetsmiljöer minimeras. (Ja/Nej svar)



21.1.3 67. U-handske extra kemikalietålig, lab-arbete. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



Ska vara klassade enligt PPE (89/686/EEC) direktivet gällande personlig skyddsutrustning enligt kategori III. (Ja/Nej svar)



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenyldiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstider för följande lösningsmedel, konc. $\geq 95\%$: metanol, aceton, xylol, hexan, etylacetat och acetonitril ska vara minst 1 min. Genombrottstiderna redovisas i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier" (testade enligt standard SS-EN 16523-1). (Ja/Nej svar)



22. 68. Undersökningshandske för arbete med tandvård.

Kravspecifikation

22.1 68. Undersökningshandske för arbete med tandvård. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för tandvårdsarbete, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

22.1.1 68. U-handske för arbete med tandvård. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



22.1.2 68. U-handske för arbete med tandvård. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara utformad så att risken för att tappa instrument eller små föremål i fuktiga/våta arbetsmiljöer minimeras. (Ja/Nej svar)



22.1.3 68. U-handske för arbete med tandvård. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenylidiguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för övriga akrylater och kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottsiderna för trietylenglykoldimetakrylat (109-16-0) och 2-hydroxyetylmetakrylat (868-77-9) ska vara minst 15 min. Ange halter på testade ämnen. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



23. 69. Undersökningshandske med lång krage för arbete med tandvård. Kravspecifikation

23.1 69. Undersökningshandske med lång krage för arbete med tandvård. Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för tandvårdsarbete, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

23.1.1 69. U-handske med lång krage, tandvård. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



23.1.2 69. U-handske med lång krage, tandvård. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara utformad så att risken för att tappa instrument eller små föremål i fuktiga/våta arbetsmiljöer minimeras. (Ja/Nej svar)



23.1.3 69. U-handske med lång krage, tandvård. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenylidguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottsiderna för trietylenglykoldimetakrylat (109-16-0) och 2-hydroxyetylmetakrylat (868-77-9) ska vara minst 15 min. Ange halter på testade ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för övriga akrylater och kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



24. 70. Undersökningshandske med lång krage för arbete med gips. Kravspecifikation

24.1 70. Undersökningshandske med lång krage för arbete med gips.

Kravspecifikation

Handsken ska vara utformad och anpassad för arbete med gips, innebärande att användarens arbetsmoment/arbetssituation ska fungera på ett effektivt sätt. Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

24.1.1 70. U-handske med lång krage, gips. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



24.1.2 70. U-handske med lång krage, gips. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



24.1.3 70. U-handske med lång krage, gips. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av karbamater ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiuramer ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tioureaderivat ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om förekomst av tiazoler ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken, namn och CAS-nummer. Ange extraktionsmetod och detektionsgräns vid värden under detektionsgränsen. (Ja/Nej svar)



Difenylidguanidin (DPG, CAS 102-06-7) ska inte vara aktivt tillsatt under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om eventuell förekomst av andra kända kontaktallergen ska anges i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange namn, CAS-nummer och halt i % uttryckt i massa av materialet i handsken. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för glasfibergips och kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 3, Genombrottstider Tandvård och Glasfibergips, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



25. 71. Acceleratorfri undersökningshandske. Kravspecifikation

25.1 71. Acceleratorfri undersökningshandske. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

25.1.1 71. Acceleratorfri undersökningshandske. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



25.1.2 71. Acceleratorfri undersökningshandske. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



25.1.3 71. Acceleratorfri undersökningshandske. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



Kemiska acceleratorer ska inte vara aktivt tillsatta under tillverkningsprocessen. (Ja/Nej svar)



Uppgifter om genombrottstider för kemikalier ska anges i tabell i "Bilaga 1, Genombrottstider Kemikalier, Restkemikalier och Coating". Ange halter på testade ämnen. Om det inte finns uppgift om genombrottstid, ange "Ingen uppgift". (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för etanol, konc. $\geq 70\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för isopropanol, konc. $\geq 40\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för klorhexidin/klorhexidindiglukonat, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 10 minuter. (Ja/Nej svar)



Genombrottstiden för formaldehyd, konc. $\geq 4\%$, ska vara minst 5 minuter. (Ja/Nej svar)



26. 72. Undersökningshandske av ftalatfri vinyl. Kravspecifikation

26.1 72. Undersökningshandske av ftalatfri vinyl. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

26.1.1 72. Undersökningshandske av ftalatfri vinyl. Obligatoriska krav, förpackning



Det ska gå att öppna avdelningsförpackningen med en hand utan att det blir revor utanför perforeringen. (Ja/Nej svar)



Handskförpackningen ska passa vanligt förekommande metallhållare inom Varuförsörjningens fem län. För information om upphandlat sortiment se www.varor.lul.se. (Ja/Nej svar)



Handskens avdelningsförpackning ska innehålla max 200 st handskar. (Ja/Nej svar)



Det ska gå, att med en hand, plocka en handske i taget från avdelningsförpackning som är placerad i lodrät väggfast hållare tills att förpackningen är slut. (Ja/Nej svar)



26.1.2 72. Undersökningshandske av ftalatfri vinyl. Obligatoriska krav, funktionskrav och arbetsmoment



Handsken ska vara utformad så att den kan sättas på med 1-2 handgrepp utan att den går sönder. (Ja/Nej svar)



26.1.3 72. Undersökningshandske av ftalatfri vinyl. Obligatoriska krav, arbetsmiljö och kemikalier



AQL ska vara högst 1,5 (före packning) enligt SS-EN 455-1. (Ja/Nej svar)



Handskmaterialet ska ej dofta så att det kan orsaka allergisk reaktion eller illamående och/eller huvudvärk. (Ja/Nej svar)



Handsken ska vara fri från hudvårdande ämnen. (Ja/Nej svar)



27. 73. Armbågslång plasthandske. Kravspecifikation

27.1 73. Armbågslång plasthandske. Kravspecifikation

27.1.1 73. Armbågslång plasthandske. Obligatoriska krav



Offererad produkt uppfyller specifikationskrav enligt artikelspecifikationen. (Ja/Nej svar)



28. 74. Plasthandske parförpackade på papper.

Kravspecifikation

28.1 74. Plasthandske parförpackade på papper. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

28.1.1 74. Plasthandske parförpackade på papper. Obligatoriska krav



Produktförpackningen ska kunna öppnas med ett stadigt tumme/tumme grepp med bibehållen sterilitet. (Ja/Nej svar)



Svar: Ja

29. 75. Bomullsvante med plastnoppor. Kravspecifikation

29.1 75. Bomullsvante med plastnoppor. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

29.1.1 75. Bomullsvante med plastnoppor. Obligatoriska krav



Eventuell söm ska ej löpa över fingerblomman. (Ja/Nej svar)



Vantarna ska vara i 100% bomull. (Ja/Nej svar)



30. 76. Bomullsvante löst stickad. Kravspecifikation

30.1 76. Bomullsvante löst stickad. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

30.1.1 76. Bomullsvante löst stickad. Obligatoriska krav



Eventuell söm ska ej löpa över fingerblomman. (Ja/Nej svar)



Vantarna ska vara i 100% bomull. (Ja/Nej svar)



Vantens längd ska minst vara 270 mm. (Ja/Nej svar)



31. 77. Bomullsvante tätstickad. Kravspecifikation

31.1 77. Bomullsvante tätstickad. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

31.1.1 77. Bomullsvante tätstickad. Obligatoriska krav



Eventuell söm ska ej löpa över fingerblomman. (Ja/Nej svar)



Vantarna ska vara i 100% bomull. (Ja/Nej svar)



Vantens längd ska minst vara 270 mm. (Ja/Nej svar)



32. 78. Hållare till handskförpackningar för vägg, med sidokanter. Kravspecifikation

32.1 78. Hållare till handskförpackningar för vägg, med sidokanter. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

32.1.1 78. Hållare till handskförpackningar för vägg, med sidokanter. Obligatoriska krav



Det ska gå att byta en förpackning i taget i flerförpackningshållarna. (Ja/Nej svar)



Hållaren ska vara anpassad till vanligt förekommande handskförpackningar för undersökningshandskar. (Ja/Nej svar)



Hållaren ska kunna rengöras av VF upphandlade alkoholbaserade desinfektionsmedel. (Ja/Nej svar)



33. 79. Hållare till handskförpackningar för vägg, utan sidokanter. Kravspecifikation

33.1 79. Hållare till handskförpackningar för vägg, utan sidokanter. Kravspecifikation

Samtliga positioner i behovsgruppen ska offereras.

33.1.1 79. Hållare till handskförpackningar för vägg, utan sidokanter. Obligatoriska krav



Det ska gå att byta en förpackning i taget i flerförpackningshållarna. (Ja/Nej svar)



Hållaren ska kunna rengöras av VF upphandlade alkoholbaserade desinfektionsmedel. (Ja/Nej svar)

