

BIJLAGE

AANVULLENDE VOORWAARDEN VOOR DE SAMENWERKING MET IZAAZ (inkoop samenwerking Ziekenhuis Apotheken Academische Ziekenhuizen)

- De iZAAZ is een samenwerkingsverband, echter geen juridische entiteit, van de ziekenhuisapotheken:
 - Amsterdam UMC, locatie AMC (AMC) en locatie VUMC (VUMC)
 - Inclusief Ziekenhuis Amstelland te Amstelveen
 - Erasmus Medisch Centrum (EUMC)
 - Leids Universitair Medisch Centrum (LUMC)
 - Maastricht Universitair Medisch Centrum (MUMC)
 - Radboud universitair Medisch Centrum (RUMC)
 - Universitair Medisch Centrum Groningen (UMCG)
 - Inclusief Ommelander Ziekenhuis Groningen te Scheemda
 - Universitair Medisch Centrum Utrecht (UMCU)
 - Inclusief Prinses Máxima Centrum te Utrecht
- De coördinatie van iZAAZ vindt plaats vanuit het Amsterdam UMC, locatie AMC, te bereiken via (izaaz@umcn.nl). Per offerte uitvraag zal een contactpersoon worden aangewezen. Het toelichten van de offerte of het vragen om nadere informatie bij de andere deelnemers tijdens de offerte aanvraag is ongewenst.
- iZAAZ hanteert de Algemene Inkoopvoorwaarden UMCnI, versie 1 januari 2024. Link: [Algemene-inkoopvoorwaarden-UMCNl.pdf](#) Extra aandacht vragen wij voor de artikelen 8, 16 en 19. Door het uitbrengen van een offerte geeft u aan kennis genomen te hebben van en gaat u akkoord met genoemde voorwaarden van UMCnI. In geval van discrepantie tussen de algemene inkoopvoorwaarden UMCnI en deze aanvullende voorwaarden, prevaleert hetgeen in deze voorwaarden is gesteld.
- De ingangsdatum voor contracten dient overeen te komen met de ingangsdatum genoemd in de offerte aanvraag. Offerte dient te worden uitgebracht voor een afnameperiode conform de offerte aanvraag.
- De iZAAZ wenst dat de inkoopafspraken worden uitgedrukt in nettoprijzen in € (op factuur) en niet in een kortingspercentage ten opzichte van de AIP. Wij wensen een vaste prijs gedurende de looptijd van het contract. Wij gaan niet akkoord met een indexering van de prijs gedurende de looptijd van het contract.
- Bij het uitbrengen van een offerte dient u aan de opgegeven deelnemers geneesmiddelen in de betreffende pakketten te kunnen leveren voor de duur van de opgegeven contracttermijn(en).
- Offertes, uitgebracht na de sluitingsdatum worden niet in behandeling genomen. Uitdrukkelijk wordt hier vermeld dat het uitbrengen van een offerte éénmalig is en dat op basis van die offerte besluitvorming plaatsvindt.
- Door het uitbrengen van een offerte geeft u aan kennis genomen te hebben van en gaat u akkoord met onze iZAAZ aanvullende voorwaarden voor het uitbrengen van offertes.
- De iZAAZ maakt een keuze op basis van de ingediende offerte. Bij de besluitvorming worden de beoordelingscriteria zoals genoemd in artikel 20. gehanteerd. Wij kunnen geen exclusiviteit garanderen, mits aangegeven in een brief n.a.v. de Besluitvorming. Er kunnen geen harde afnamegaranties worden verstrekt.
- Indien marktontwikkelingen daartoe aanleiding geven of indien er wijzigingen plaatsvinden in de wet- en regelgeving, behouden wij ons het recht voor om voor producten met een prijsafpraak, gedurende de looptijd van de overeenkomst, opnieuw een inkooptraject op te starten en de overeenkomst tussentijds te ontbinden, zonder enige vorm van schadevergoeding verschuldigd te zijn.
- De leverancier, bij wie de offerteaanvraag is gedaan, wordt geacht geheimhouding in acht te nemen tegenover derden met betrekking tot de aanvraag en de bedrijfsinformatie van de leden. Dit geldt overigens ook voor de iZAAZ deelnemers tegenover de leverancier. Gegevens uit de offertes worden vertrouwelijk behandeld door de iZAAZ leden. Het voeren van een boeteclausule en/of vereisen van bovenwettelijke audits door de leverancier strekt bij de besluitvorming door iZAAZ niet tot aanbeveling.
- Sponsoring en ondersteuning van studies in de vorm van grants worden niet gezien als middel om een voorkeurspositie te bewerkstelligen bij de productaankoop. Alleen uw bod in deze offerteronde plus de kwaliteit van uw product en duurzaamheidscriteria, zijn bepalend.
- Nadat de coördinator heeft laten weten dat de offerte is geaccepteerd, wordt per ziekenhuis de acceptatie bevestigd. Levering zal bij voorkeur middels een distributiearrangement via de farmaceutische groothandel(s) plaatsvinden. Wanneer hieraan extra voorwaarden verbonden zijn, dienen deze in de offerte vermeld te worden. Overigens beschouwt iZAAZ dergelijke extra voorwaarden als ongewenst en zal dit meewegen in de besluitvorming.
- Zo spoedig mogelijk na de besluitvorming, doch uiterlijk 2 weken vóór het eventueel ingaan van de overeenkomst, ontvangt u bericht over acceptatie c.q. afwijzing van het aanbod. Wanneer deze periode te kort is, dient u direct na ontvangst van de offerteaanvraag hierover de iZAAZ te berichten.
- Logistiek gezien heeft de iZAAZ de voorkeur voor levering via de farmaceutische groothandel(s) zonder meerprijs. Het operationele inkoopproces (bestellen en facturatie) zal plaatsvinden door ieder deelnemend ziekenhuis afzonderlijk.
- Levering kan pas plaatsvinden als het product is geregistreerd in de Z-Index en, indien van toepassing, de add-on vergoeding is goedgekeurd. Bij leveringsproblemen treden contractpartijen proactief in overleg hoe de ontstane schade te beperken/remediëren.
- Bij het niet tijdig kunnen leveren, of in geval van een recall, van een in een contract opgenomen product, doet de leverancier een voorstel voor een equivalent product tegen dezelfde prijs. De iZAAZ werkt graag mee aan afzetregulatie om volledige out of stock bij iZAAZ leden te voorkomen. Indien er geen alternatief voorstel van de leverancier komt, of dit niet voldoet, is de iZAAZ genooddacht zelf initiatief te nemen ten aanzien van de verwerving van een equivalent product, waarbij de gemaakte extra kosten (verschil in inkoopprijs, administratiekosten, aanpassen protocollen & spillage) in rekening worden gebracht bij de leverancier, conform NVZA-richtlijnen.
- Ten aanzien van de levertijden hanteert de iZAAZ bij directe leveringen een levertijd van maximaal 24 uur. Bij ontvangst van de goederen dient het product nog minimaal 6 maanden houdbaar te zijn.
- Voor de leverbetrouwbaarheid hanteren we een minimale servicegraad van 98%. Bij in gebreke blijven hiervan zal artikel 17. in werking treden.
- Beoordelingscriteria t.b.v. besluitvorming: (in willekeurige volgorde, aangezien per te beoordelen product(groep) het belang van beoordelingscriteria anders kan zijn.):
 - Geneesmiddelen dienen voorzien te zijn van een barcode (GS1datamatrix GTIN) op de kleinste aflever eenheid & secundaire verpakking. Uitzondering hierop zijn middelen die uitsluitend extramuraal verstrekt worden.
 - Als meerdere productpresentaties noodzakelijk zijn voor een doelmatig gebruik, worden deze bij voorkeur bij één leverancier afgenomen.
 - Leverancier dient in het bezit te zijn van de kwaliteitsdocumenten voor het leveren van geneesmiddelen zoals beoordeeld in de leveranciersbeoordeling
 - Prijs
 - Leveringsbetrouwbaarheid (conform leveranciersbeoordeling)
 - Levering via de groothandel
 - Transparantie van de keten/ duurzaamheid/ herkomst van het (eind) product (Europese productie heeft de voorkeur)
 - Farmaceutische naamgeving is eenduidig
 - De declaratie van de werkzame stof is identiek aan die in de gangbare handboeken en hulpstoffen vormen geen belemmering voor het gebruik
 - Bereidingsgemak; bijv. bij i.v. voorkeur voor oplossing boven poeder
 - Meërtalige verpakking
 - Labelspreiding
 - Opiaten;

Opiaten dienen bij voorkeur per tien stuks te zijn verpakt

Extra (veiligheids)aspecten voor oncolytica:

n. Oncolytica moeten voorzien zijn van een zogenaamde "schoonverklaring", waarin vermeld wordt dat de buitenkant van elke cytostaticumverpakking schoon is van (restanten) oncolytica. Een schoonverklaring dient per verpakking éénmalig (bij voorkeur bij het uitbrengen van de offerte) verstrekt te worden.

o. Veiligheid van de verpakking; wij hanteren een zgn. 'risicoloze verpakking' in de volgorde van voorkeur: 1. kunststof flacon; 2. glazen flacon met krimpfolie en plastic bodem; 3. glazen flacon met krimpfolie.

Beoordeling vindt plaats via wegingscriteria, welke afhankelijk zijn van de klinische toepassing en marktpositie van het geneesmiddel

- Indien uw product bij acceptatie en/of gedurende de looptijd van de overeenkomst géén datamatrix bevat op de KAE (Kleinste Aflever Eenheid) en er wordt een vergelijkbaar product geïntroduceerd met datamatrix op de KAE, stellen wij u gedurende de 3 maanden, na introductie van dit nieuwe product, in de gelegenheid uw product alsnog te voorzien van een datamatrix op de KAE. Kunt u hier echter niet aan voldoen, dan behouden wij ons het recht voor om de overeenkomst met onmiddellijke ingang te ontbinden.
- Wij behouden ons het recht voor de aanbestedingsprocedure te staken.
- Met de inschrijving op de offerteprocedure verklaart u zich akkoord op de keuze van de aanbestedende dienst voor het type aanbestedingsprocedure. Na inschrijving zijn uw rechten vervallen om over de procedure een klacht, in welke vorm dan ook, in te dienen of rechtsmaatregelen te nemen.