

Bundesamt für Ausrüstung, Informationstechnik und Nutzung der Bundeswehr
56057 Koblenz

nachrichtlich:
nachrichtlich

An alle im Rahmen des Vergabeverfahrens
interessierten Bieter

Geschäftszeichen	Ansprechperson	Telefonnummer	E-Mail	Datum
Q/U2ED/PD001/4A702	Franke	Tel.-Nr.	BAAINBwU2.5@bundeswehr.org	21.03.2023

Beantwortung von Bieterfragen zum Vergabeverfahren Q/U2ED/PD001/4A702

Sehr geehrte Damen und Herren,

im Vergabeverfahren sind zwischenzeitlich weitere Bieterfrage eingegangen, die ich Ihnen hiermit, im Rahmen der Gleichbehandlung aller Bieter, beantworten möchte.

Lfd. Nr.	Frage	Antwort
1	Alle drei Leistungsbeschreibungen sind identisch, allerdings gibt es ja für die verschiedenen Standorte auch verschiedene Anforderungen in Bezug auf das System und die Software. Wir würden für das Bundeswehr Krankenhaus in Ulm z. B. einen IVD Maldi Biotyper anbieten und können da keine IQ/OQ/PV und auch keine CFR 21Part11 anbieten das dieses eher zur der Pharma Version passt. Wie können wir das am besten lösen?	Bitte folgende Ausstattung anbieten: BwK Ulm sowie InstMikroBio IVD- konform. ZInstSanBw München gemäß CFR21 Part 11 Richtlinie mit IQ/OQ Qualifizierung. Die Leistungsbeschreibungen wurden entsprechend angepasst.
2	Dann habe ich nochmal eine Frage zum Ausfüllen der Leistungsbeschreibungen. Können wir dort unsere Antworten einfügen?	Das Hinterlassen von Kommentaren/ Erklärungen in der Leistungsbeschreibung ist nicht gestattet. Die Leistungsbeschreibung wird Vertragsbestandteil und ist vollumfänglich zu erfüllen. Ihre Leistung ist in Form eines technischen Angebotes Ihrerseits einzureichen.



**BUNDESAMT FÜR AUSTRÜSTUNG,
INFORMATIONSTECHNIK UND NUTZUNG DER BUNDESWEHR
U2.5**

Ferdinand-Sauerbruch-Str. 1
56073 Koblenz
Tel. +49 (0) 261 400 – 0
Fax +49 (0) 261 400 – 12660
BwKennz.: 4424
Internet: www.baainbw.de
E-Mail: baainbw@bundeswehr.org

3	Wir haben eine Frage bezüglich der Größe, Gewicht, da die Parameter nur auf Bruker Biotyper sirius one anwendbar sind. (Sehen Anlage 4A702,713,703, 3.1.1) Wir fragen uns, ob Sie auch andere Parameter von Grösse, Gewicht berücksichtigen können? Da diese die Funktion der Geräte nicht wirklich beeinträchtigen.	Das ausgeschriebene Gerät muss in einem Laborteil aufgestellt werden, dass dem Akkreditierungsbereich nach DIN EN ISO 15189 zugeordnet ist. Unter Berücksichtigung bereits vorhandener anderer Laborgroßgeräte, fest eingebauten Labormöbeln, Medienanschlüssen und baulicher Gegebenheiten der Raumkonfiguration (z.B. Fluchtwege, die nicht verstellt werden dürfen), kann das Gerät nur in der beschriebenen Konfiguration auf einer Tischarbeitsplatte aufgestellt werden. Dies bedingt die Anforderungen an Größe und Gewicht.
4	Aufgrund von IVD-regulatorischen Erfordernissen können wir im IVD-Umfeld die komplette SR-Datenbank mit 12 Keimen nicht anbieten da es damit zu Fehlidentifikationen kommen könnte. Aus diesem Grund stellen wir eine bereinigte Version mit 5 IVD-relevanten Keimen zur Verfügung, die einen zuverlässigen Schutz für Routine-IVD-Anwendungen bietet. Möchten Sie eine Unterteilung in den Losen 2 und 3 gegenüber Los 1 durchführen?	.
5	Anbei die bereinigte Version zu Lfd. Nr. 4 mit 5 IVD relevanten Keimen: Bartonella quintana Brucella sp Burkholderia mallei/pseudomallei group Francisella tularensis Vibrio cholerae	Für Los 1 (ZInst München) bleibt die Forderung nach 12 Keimen bestehen, da kein IVD- Umfeld. Für das Los 2 (BwK Ulm) wird keine Referenzbibliothek mit Mikroorganismen der Sicherheitsstufen 3 u. 4 mehr benötigt. Die Position wurde aus der Leistungsbeschreibung entfernt. Für das Los 3 (InstMikroBio München) wurde die Leistungsbeschreibung angepasst.

Mit freundlichem Gruß

Im Auftrag

Koziol