

Til interessenter

Veiledende kunngjøring: Referansestoffer til Avd. for rettsmedisinske fag ved Oslo universitetssykehus HF

Avdeling for rettsmedisinske fag ved Oslo universitetssykehus HF skal anskaffe referansestoffer og internstandarder som benyttes i rettstoksikologiske analyser av medikamenter og narkotiske stoffer.

Vi vil derfor informere markedet om det i løpet av kort tid vil publiseres en åpen anbudskonkurranse for å dekke avdelingens behov.

Referansestoffene brukes i rettstoksikologiske analyser for bestemmelse av medikamenter og narkotiske stoffer, hovedsakelig i blod, urin og spytt. Avdelingens rutineaktivitet er akkreditert etter ISO/IEC 17025:2017.

I 2025 mottok avdelingen prøver fra ca. 35 000 saker. Rutinemessig undersøkes prøvene for inntil 110 stoffer, men avdelingens repertoar spenner over et stort antall stoffer. Repertoaret endres og tilpasses bruken av rusmidler i samfunnet – det er derfor behov for fleksibilitet i sortimentet og tilgang til et stort sortiment. Fortrinnsvis benyttes sertifiserte referansestoffer (CRM) eller referansestoffer fra produsenter akkreditert etter ISO/IEC 17025 og ISO 17034.

Avdelingen vil etterspørre:

Standardsortiment (hovedsortiment): - Referansestoffer - Isotopmerkede internstandarder	Variabelt sortiment (tilleggssortiment): Sortimentsbredde innen rettstoksikologi/forensic science, tilgang til stort utvalg av stoffer
---	--

For analyse av sanksjonære prøver tilstrebes det å bruke referansestoff fra to ulike produsenter for tillaging av kontroll og standard for hvert enkelt stoff som analyseres, det medfører behov for parallelle avtaler.

Utfra prisnivået hos eksisterende leverandører i 2024-2025 er estimert årlig verdi NOK 550 000,-. Uttak av produkter i variabelt sortiment utgjør den største delen av avtalens verdi, om lag 85% siste år.

Aktuelle leverandører må ta hånd om all håndtering av import/eksporttillatelser, kjøpetillatelse, sluttbrukererklæringer og fortolling, og må inneha nødvendige tillatelser for import, salg og produksjon (hvis relevant) av legemidler samt narkotiske substanser (Statens legemiddelverk).

I forbindelse med kommende anbudskonkurranse ønsker oppdragsgiver tilbakemelding på følgende spørsmål. Ønsker tilbakemelding senest er 11. september 2026 for å kunne holde planlagt tidsplan.

- Innspille fra tilbydere som kan tilby dette sortimentet
- Hvilke produsenter har tilbyder i sitt sortiment
- Ev. innspill til utarbeidelsen av konkurransen
- Innspill miljøkrav – kan disse kravene oppfylles:



- Hvis emballasjen er i plast, skal PE (LDPE, HDPE, LLPDE), PP eller transparent PET benyttes som hovedkomponent (>95 % av totalvekten til emballasjen).
- Plast i emballasje skal ikke være:
 - ekspandert polystyren (PS, EPS, XPS)
 - regenerert cellulose
 - oxo(bio)-nedbrytbar plast
 - halogenert, som PVC
- Emballasje skal ikke være
 - sammensatt og/eller emballasje som kombinerer ulike materialer, multilag emballasje (plast/papir, plast/aluminium, plast/plast) (dersom det ikke kan dokumenteres at dette er strengt nødvendig).
- Hvis emballasje og/eller bruksanvisning/folder er fiberbasert:
 - Minst 90 % FSC/PEFC sertifiserte fibre (eller lignende sertifisering) eller resirkulerte fibre.
- Hvis tertiær og/eller sekundæremballasjen og/eller bruksanvisningen/folderen er fiberbasert
 - Minimum 90 % FSC/PEFC-sertifisert (eller tilsvarende bærekraftig skogbrukssertifisering) eller resirkulert fiber.
- Ev. andre miljøkrav som er aktuelle

Vi ser frem til innspill fra markedet!

Innspill gis via kommunikasjonsmodulen i Ivalua.

Vennlig hilsen

Kirsten Sørensen
leder anskaffelse
Sykehusinnkjøp HF