

RFT 248169 - Offerteaanvraag Onderzoek “Spirometrie en Monitoring van Astma in de eerste lijn”

Buyer: Zorginstituut Nederland
Project: Dynamisch aankoopstelsel Zorg gerelateerde Onderzoeken
Package: Offerteaanvraag Onderzoek “Spirometrie en Monitoring van Astma in de eerste lijn”

- Icons:**
- ! Mandatory requirement
 - Document attachment required to answer
 - Document attachment allowed to answer
 - ⌚ Expires

Eisen

Eis 1

Voldoet inschrijver aantoonbaar aan de volgende eisen?

- De ingediende offerte komt niet hoger uit dan 75.000 euro. (exclusief btw). De offerte bevat tevens de onderbouwing van de kosten waarbij een inschatting van het aantal uren en de totale kosten worden vermeld (voor zowel voor als na het go/no-go moment).
- De projectleider voor het gehele project is onderdeel van het uitvoerend team en is tevens senior onderzoeker. De projectleider heeft minimaal twee publicaties, van afzonderlijke kwantitatieve onderzoeken, als 1e auteur uitgebracht. *
- Het uitvoerend team bevat minimaal twee senior onderzoekers met minimaal 5 jaar ervaring als onderzoeker en met aantoonbare ervaring met het geoffreerde type onderzoek (minimaal 2 publicaties op ieders naam). *
- Het onderzoeksteam beschikt minimaal over één huisarts met minimaal 5 jaar werkervaring. Tevens heeft hij of zij aantoonbare affiniteit met astma en is momenteel nog werkzaam als huisarts in de praktijk. De aantoonbare affiniteit kan blijken uit gevolgde cursussen, opleidingen (bijvoorbeeld kaderhuisarts) of gepubliceerde (wetenschappelijke) onderzoeken als 1e auteur. *
- Met betrekking tot de zorgverleners die in het onderzoek worden bevraagd worden alleen huisartsen en praktijkondersteuners geïncludeerd.
- Het onderzoek wordt uitgevoerd en gesuperviseerd door de in de offerte genoemde teamleden.
- De data-analyse wordt gedaan door minimaal 1 onderzoeker die aantoonbare ervaring (tenminste 5 jaar) heeft met het analyseren van kwantitatieve data. Wat blijkt uit minimaal twee publicaties als 1e auteur van afzonderlijke kwantitatieve onderzoeken. *
- De onderzoekers dienen een validatie van de uitgevoerde analyses door het Zorginstituut mogelijk te maken.
- Er wordt een juridisch geldig informed consent formulier opgesteld, die ondertekend wordt door elke deelnemende respondent en de privacy van respondenten wordt gewaarborgd conform de Algemene verordening gegevensbescherming (AVG).
- Het eindrapport wordt begeleid door een visuele weergave van de resultaten (bv. factsheet of infographic).
- Het eindrapport bevat een interpretatie van de gevonden resultaten.

* Dit is terug te vinden in relevante werkervaring in het CV en in publicaties of rapporten.

- ! ☐ Ja
☐ Nee

Eis 2

Voldoet uw onderzoeksvoorstel aan de volgende criteria?

- maximaal 6 A4 (enkelzijdig, in regulier lettertype, lettergrootte en marges) inclusief pagina's voor een inhoudsopgave, voor/achterbladen.
- exclusief curricula vitae.

Extra pagina's worden niet in de beoordeling meegenomen.

- ! ☐ Ja
☐ Nee

Wensen

Onderzoeksvoorstel

In het onderzoeksvoorstel dient het volgende te worden beschreven:

- Het voorstel bevat een beschrijving over de wijze waarop de inschrijver kan voldoen aan de hierboven gestelde eisen, alsook een beschrijving van de aanpak en het go/no go moment.
- Het voorstel bevat een onderbouwing van de kosten inclusief inschatting van het aantal uren en de totale kosten, zowel voor als na het go/no-go moment.
- Het voorstel bevat een beschrijving van de samenstelling van het onderzoeksteam en de taakverdeling;
- In het voorstel wordt aangegeven hoe men tot een onderzoeksgroep (sample grootte) komt die representatief is voor Nederland en met een goede verdeling over het land en hoe men deze wilt benaderen.
- Indien mogelijk gebruik gemaakt wordt van alternatieve data bronnen (bv KIS systemen), dan dient duidelijk omschreven te worden welke bronnen dit zijn en moet duidelijk zijn hoe men toegang tot deze bronnen kan realiseren.
- Het voorstel bevat een realistische planning waaruit blijkt dat de conceptrapportages en –resultaten op tijd opgeleverd worden en de opdracht op 22-01-2021 gereed is, en tevens een risico-inventarisatie en bijbehorende beheersmaatregelen;
- Het voorstel bevat een beschrijving van de gehanteerde methode(s) en van het onderzoeksresultaat;
- Beschrijving van de wijze waarop de validatie van de uitgevoerde analyse door het Zorginstituut mogelijk gemaakt wordt. Bijvoorbeeld door het beschikbaar stellen van gebruikte datasets, of door het gezamenlijk doorlopen van uitgevoerde analyses.
- Het voorstel bevat een beschrijving van de wijze waarop gedurende de opdracht het overleg en nadere afstemming met het Zorginstituut vormgegeven wordt (zoals kick-off meeting, inhoudelijke afstemming, voortgangsbesprekingen);
- Het voorstel bevat een beschrijving van de manier waarop de onderzoeksresultaten en conclusies gepresenteerd zullen worden in de eindrapportage;