

Łasin, dnia 10.04.2017 r.

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
Im. Macieja z Miechowa
86 – 320 Łasin
ul. Radzyńska 4

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
86-320 ŁASIN

tel./fax. (0-56) 466 42 51

WSZYSCY WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie zapytania ofertowego, na: „**Pieluchomajtki dla dorosłych i inne jednorazowe artykuły medyczne – zakup i dostawa do szpitala SP ZOZ w Łasinie**”.

Nr sprawy: 10/2017

WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI ZAPYTANIA OFERTOWEGO

W imieniu Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łasinie udzielam wyjaśnień do treści zapytań, które wpłynęło dnia 07.04.2017 r.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią zapytania ofertowego i będą wiążące przy składaniu ofert.

Na podstawie art. 38 pkt. 1 Ustawy o zamówieniach publicznych z 29 stycznia 2004r.. (Dz. U. Nr 177 z dnia 09.02.2004r.), proszę o odpowiedź na następujące pytania:

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odp. Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego

nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza.

Odp. Nie

3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barrierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcyjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odp. Nie

5. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 7, 8): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm)

odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odp. Nie

7. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 80cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza

8. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 3, 4): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 110cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza

9. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 5, 6): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 140cm?

Odp. Nie

10. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 7, 8): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 160cm?

Odp. Nie

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja: 1): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1770ml? Należy podkreślić, że poziom chłonności produktu jest uzależniony od jego rozmiaru. Każdy producent wraz ze zwiększeniem rozmiaru, stopniuje wartość absorpcji produktu. Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2000g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1770ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 230ml.

Odp. Nie

12. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja: 2): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1950 ml? Należy podkreślić, że poziom chłonności produktu jest uzależniony od jego rozmiaru. Każdy producent wraz ze zwiększeniem rozmiaru, stopniuje wartość absorpcji produktu. Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2000 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1950 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50ml.

Odp. Tak, dopuści

13. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycja 9): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza

14. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycja 10): myjki higieniczne podfoliowane w kształcie rękawicy o wymiarach co najmniej 24 x 15 cm, podfoliowane od wewnątrz dla utrzymania wysokiego poziomu ochrony skóry pacjenta oraz personelu medycznego, pakowane a'175 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza

15. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 11): myjki higieniczne podfoliowane w kształcie rękawicy o wymiarach co najmniej 24 x 15 cm, podfoliowane od wewnątrz dla utrzymania wysokiego poziomu ochrony skóry pacjenta oraz personelu medycznego, pakowane a'175 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z przedmiotu zamówienia – pozycji: 11, 12 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Wydzielenie tych pozycji do oddzielnego pakietu umożliwi producentom złożenie konkurencyjnej oferty

Odp. Nie

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odp. Należy odpowiednio przechowywać i transportować wyroby medyczne.

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odp. Tak

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odp. Nie

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym

Odp. Zamawiający dopuszcza

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych

Sa **Publiczny** **mgr Milena Sornat**
Zakres Opieki Zdrowotnej
86-320 ŁASIN