

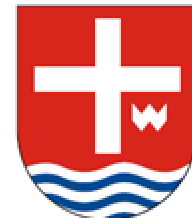


SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ



27-300 Lipsko ul. J. Śniadeckiego 2
tel. (48) 378-35-00 fax. (48) 378-36-63

NIP: 811-15-21-798 REGON: 670997773
www.spzoz-lipisko.mazowsze.pl e-mail: 67099777300000@zoz.org.pl



Znak sprawy: ZPU/19/2017

Lipsko, dnia 29.12.2017 r.

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMOWIENIA

Dotyczy wyjaśnienia / modyfikacji do SIWZ

I. W związku z pytaniami wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych – (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.), przekazujemy wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zwanej dalej SIWZ, w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy pieluch anatomicznych, pieluchomajtek, myjek i ściereczek, zamieszczonym w Biuletynie Zamówień Publicznych pod numerem 635249-N-2017 w dniu 21.12.2017 r. :

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3, 4): 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.

Odpowiedź nr 1: Zamawiający w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom wymaga dołączenia do oferty kart danych technicznych oferowanych wyrobów. Dokumenty te mają potwierdzić spełnianie wymogów stawianych zamawianym towarom. Zamawiający nie jest w stanie swoją decyzją ograniczyć obowiązywania przepisów związanych z tajemnicą przedsiębiorstwa.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2): 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, 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.

Odpowiedź nr 2: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał wskaźnik wilgotności pozwalający określić stopień wypełnienia pieluchomajtek, widoczny na zewnętrznej stronie, ulegający zmianie koloru lub zanikowi pod wpływem wilgoci.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2): 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.

Odpowiedź nr 3: Zamawiający wymaga przynajmniej jednego wskaźnika wilgotności w produkcie.

Pytanie nr 4: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. 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. 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.

Odpowiedź nr 4: Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej dwa ściągacze taliowe.

Pytanie nr 5: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki 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 wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach 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. Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ, cytując: „...Falbanki boczne zapobiegające wyciekom, skierowane na zewnątrz ...” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP.

Odpowiedź nr 5: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające podwójne, elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku, lecz pozbawione elementu elastycznego o długości ok. 1cm? Produkty, które chcemy zaproponować Państwu wyposażone są w elastyczne przylepcorzepy oraz w elastyczne boki produktu. Połączenie tych dwóch cech umożliwia idealne dopasowanie produktu w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu. Należy również nadmienić, że rozwiązanie, które zawarte jest w SIWZ „Przylepce do mocowania elastyczne o rozciągłości min. 1cm)” stosowane jest tylko i wyłącznie przez jednego producenta pieluchomajtek na rynku polskim. Utrzymanie takiego wymogu przeczy zasadom uczciwej konkurencji, gdyż wskazuje konkretnego, jednego wykonawcę. Dopuszczenie do postępowania tylko i wyłącznie jednego wykonawcy działa

na szkodę szpitala – brak konkurencyjnych ofert, negatywnie przekłada się na kondycję finansową Zamawiającego.

Odpowiedź nr 6: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

Odpowiedź nr 7: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odpowiedź nr 8: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 4): jednorazowe higieniczne myjki w kształcie rękawicy o wymiarach co najmniej 24 x 15 cm, podfoliowane od wewnątrz dla utrzymania wysokiego poziomu ochrony skóry pacjenta oraz personelu medycznego?

Odpowiedź nr 9: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10: Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycja 3): pieluch anatomicznych o wymiarach co najmniej 64 x 35 cm i chłonności co najmniej 1600ml?

Odpowiedź nr 10: Zamawiający oczekuje pieluch anatomicznych o średnim nietrzymaniu moczu. Zamawiający nie stawia żadnych wymogów co do wymiarów.

Pytanie nr 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zamówienia – pozycji 5 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu? Wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu umożliwi producentom złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 11: Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu.

II. Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają w dotychczasowym brzmieniu.

Otrzymują:

Wykonawcy, którzy pobrali/otrzymali SIWZ wg wykazu

Strona internetowa Zamawiającego

SPECJALISTA
ds. zamówień publicznych
M. Skoczylas
mgr Marcin Skoczylas

.....
/sporządził/

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Lipsku
Nina Słojko

.....
/zatwierdziła/