

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania

Dostawa środków opatrunkowych i obłożeń pola operacyjnego

Znak sprawy: ZP/84/ZCO/2023

Działając zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Pakiet nr 12. Czy mając na względzie zasadę proporcjonalności postępowania, przejrzystość i konkurencyjność, Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności, który w sposób wyraźny wskazuje stopień napełnienia pieluchy i konieczność jej wymiany, niezależnie od jego konstrukcji technologicznej i od tego, czy jest pojedynczy, podwójny lub potrójny? Krotność wskaźnika nie ma żadnego wpływu na jego funkcję sygnalizacyjną, a wymóg akurat wskaźnika podwójnego jest nieproporcjonalny do przedmiotu zamówienia i eliminuje z postępowania pieluchomajtki posiadające inne niż podwójne wskaźniki, co negatywnie wpłynie na konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycja 3) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycja 4) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycje 1 - 4) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozpląwa się pod wpływem moczu i jest imitacją wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycje 1 - 4) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycje 1 - 4) pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają system szybkiego wchłaniania? System ten zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Brak co najmniej jednego ściągacza (tylnego) nie zapewnia właściwego przylegania pieluch do ciała pacjenta i niesie ryzyko wyciekania zawartości pieluchy u pacjentów leżących.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycja 1) pieluchomajtek w rozmiarze L o chłonności najmniej 3050 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3050 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 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: 50 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 12, pozycja 1) pieluchomajtek w rozmiarze L o chłonności najmniej 1950 ml? 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 użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 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: 50 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część SWZ.

Uwaga: Zamawiający informuje, iż Wykonawca zobowiązany jest uaktualnić Formularz asortymentowo-cenowy (załącznik nr 1a do SWZ) zgodnie z udzielonymi odpowiedziami i adekwatnie do oferowanych produktów.

Zatwierdził
Kierownik Zamawiającego