

WSZ-EP-17/...522.../2018

Konin, ..... 18 KWI. 2018

**Wg rozdzielnika**

**Wyjaśnienia do SIWZ stanowiące jej modyfikację**

**Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 euro na dostawę niejałowych wyrobów medycznych i materiałów higienicznych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Koninie (nr sprawy: WSZ-EP-17/2018)**

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), uprzejmie wyjaśniamy:

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 1, 2): 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: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 1, 2): złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone 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.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, 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: Zamawiający informuje, że pieluchomajtki powinny być wyposażone w min. jeden pełnowartościowy wskaźnik chłonności/wilgotności np. w formie paska. Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek, których wyłącznym wskaźnikiem chłonności jest numer seryjny / data produkcji / numer partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtek.**

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, 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: Zamawiający informuje, że pieluchomajtki powinny być wyposażone w min. jeden pełnowartościowy wskaźnik chłonności/wilgotności np. w formie paska. Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek, których wyłącznym wskaźnikiem chłonności jest numer seryjny / data produkcji / numer partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtek.**

5. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 1, 2): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających 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. 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.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycja: 1): pieluchomajtek dla dorosłych o poziomie chłonności co najmniej 2400g?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia w pakiecie nr 2 pozycja 1 pieluchomajtek dla dorosłych o poziomie chłonności nie mniej niż 2000 ml wg ISO 11948. W związku z tym zmodyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ ( formularz asortymentowo – cenowy).**

7. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 2): pieluchomajtek dla dorosłych o poziomie chłonności co najmniej 2700g?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia w pakiecie nr 2 pozycja 2 pieluchomajtek dla dorosłych o poziomie chłonności nie mniej niż 2200 ml wg ISO 11948. W związku z tym zmodyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ ( formularz asortymentowo – cenowy).**

Zamawiający informuje, że treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich uczestników biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z-ca Dyrektora  
ds. Ekonomiczno-Finansowych

*Dorota Kotecka*