



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Siemiatyczach

♦ 17-300 Siemiatycze, ul. Szpitalna 8 ♦ tel. +48 85 655 28 25 ♦ email: sekretariat@spzozsiemiatycze.pl ♦

Zestaw pytań nr 7

Siemiatycze 01.12.2016 r.

ZAMAWIAJĄCY:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Szpitalna 8
17-300 Siemiatycze

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: „DOSTAWĘ OPATRUNKÓW I OBŁOŻEŃ DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ W SIEMIATYCZACH”

Numer sprawy: SP ZOZ ZP/21/16

Do Zamawiającego wpłynęło:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiety: 4, 12; 16; 17): 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 zastrzega, iż na każde wezwanie, Wykonawca ma obowiązek dostarczyć wymienione dokumenty.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 16): 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: Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki z indykátorem chłonności w postaci numeru seryjnego/data produkcji/nr partii pod warunkiem że produkt posiada również drugi trwały (nierozmywający się i niezanikający) wskaźnik np. w postaci paska.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 16): 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 nie ma wymagań co do kolorów wskaźnika. Pozostałe - patrz odp na pyt nr 2.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 16, pakiet 17 – pozycje 1-4): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych 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 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.

Odp: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 16): 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: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 4; pozycje: 1,2): bardzo chłonnych podkładów w rozmiarze 60x90cm z poziomem chłonności co najmniej 2100ml?

Odp: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 4; pozycje: 1,2): bardzo chłonne podkłady w rozmiarze 60x90cm z bokami z folii (około 3cm) do podłożenia pod materac, pakowane a'30 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odp: TAK

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 16): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 110-160cm?

Odp: NIE

Pytanie9

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 16): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2750g?

Odp: Zamawiający wymaga, by poziom chłonności wynosił co najmniej 2550g

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 16): 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: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 17, pozycja 4): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 49-74cm?

Odp: TAK

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 17, pozycja 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 92-144cm?

Odp: TAK

Pytanie 13

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 17, pozycja 5,6): majtki chłonne o poziomie chłonności co najmniej 1010g?

Odp: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 17, pozycja 7): anatomicznych wkładów chłonnych o chłonności co najmniej 350ml i wymiarach co najmniej 27 x 10 cm?

Odp: Zamawiający wymaga wkładów o chłonności co najmniej 1250ml i wymiarach co najmniej 60x30cm

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 17, pozycja 7): wkładów anatomicznych o rozmiarze co najmniej 64 x 35 cm i chłonności co najmniej 1600g?

Odp: Zamawiający wymaga wkładów o chłonności co najmniej 1250ml i wymiarach co najmniej 60x30cm

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22; pozycja 1) piankę do oczyszczania skóry, która posiada inne substancje odpowiadające działaniu kreatyny?

Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym Wykonawcom.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22; pozycja 2): krem ochronny, który posiada inne substancje odpowiadające działaniu kreatyny, o pojemności 150 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym Wykonawcom.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w Pak. nr 4 w poz. 1 dopuści opakowania a'30 szt. z odpowiednim przeliczeniem sztukowym ?

Odp: TAK

Pytanie 19

Czy Zamawiający w Pak. nr 9 w poz. 1 dopuści komplety chirurgiczne jedn. użytku (bluza i spodnie) z nieprzezroczystej, miękkiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 lub 40 g/m kw., co umożliwi nam złożenie wadium i konkurencyjnej cenowo oferty przetargowej ?

Odp: TAK

Pytanie 20

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: Zamawiający wymaga aby w czasie transportu, były zachowane warunki wymagane przez producenta.

Pytanie 21

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

Pytanie 22

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

Odp: Zamawiający nie ingeruje w formę dostarczenia towaru do siedziby zamawiającego pod warunkiem zachowania warunków wymaganych przez producenta.

Pytanie 23

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: Patrz odp na pytanie nr 20

DYREKTOR SP ZOZ

Andrzej Szewczuk

/podpis w oryginale/