

Zamawiający
Szpital Wojewódzki im. Św. Łukasza SPZOZ
ul. Lwowska 178 a
33-100 Tarnów
tel/fax. 014 621 25 81
adres e-mail: mcholewa@lukasz.med.pl

WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU
Tarnów, 06.12.2021

znak pisma: SWLOG:271.MCH.84...../2021

Dostawa materiałów opatrunkowych i pomocniczych wyrobów medycznych dla Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SP ZOZ w Tarnowie przez okres 24 miesięcy od daty zawarcia umowy- sprawa nr 84/2021

W odpowiedzi na zapytania z dnia 24.11.2021 r. Zamawiający wyjaśnia:

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 17; pozycja 1): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę, ?
Odpowiedź: Opis SWZ pozostaje bez zmian.
2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 17; pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-11kg?
Odpowiedź: Opis SWZ pozostaje bez zmian.
3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 17; pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-14kg?
Odpowiedź: Opis SWZ pozostaje bez zmian.
4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 17; pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 13-20kg?
Odpowiedź: Opis SWZ pozostaje bez zmian.
5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 17; pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 11-25kg?
Odpowiedź: TAK. Pozostałe wymagania bez zmian.
6. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zakres 17; pozycja 1 - 4) przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci wystawionych przez producenta?
Odpowiedź: NIE.
7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze S o minimalnym rekomendowanym obwodzie 56cm i maksymalnym aż 96cm i chłonności 1700ml a więc o parametrach wyższych niż oczekiwane w przedmiocie zamówienia??
Odpowiedź: TAK, przy spełnieniu pozostałych wymagań.
8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycja 2) pieluchomajtki w rozmiarze M o minimalnym rekomendowanym obwodzie 73cm i maksymalnym 130cm?
Odpowiedź: TAK, przy spełnieniu pozostałych wymagań.
9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycja 3) pieluchomajtki w rozmiarze L o minimalnym rekomendowanym obwodzie 92cm i maksymalnym 160cm i chłonności 2700ml a więc o parametrach wyższych niż oczekiwane w przedmiocie zamówienia?
Odpowiedź: TAK, przy spełnieniu pozostałych wymagań.
10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycja 4) pieluchomajtki w rozmiarze XL o minimalnym rekomendowanym obwodzie 110cm i maksymalnym 170cm i chłonności 2770ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez Zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2800 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2770ml 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 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: 30ml.
Odpowiedź: TAK, przy spełnieniu pozostałych wymagań.
11. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycje 1 - 4) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają systemu 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

pieluchomajtką 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: Opis SWZ pozostaje bez zmian przy dopuszczeniu zmienionych parametrów obwodu i chłonności.

12. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycje 1 - 4) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtką nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź: Opis SWZ pozostaje bez zmian przy dopuszczeniu zmienionych parametrów obwodu i chłonności.

13. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych posiadających, co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to, jako wymóg minimalny? 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 korzyścią dla pacjentów z nadwagą, gdyż nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza. Zastosowanie w pieluchomajtkę 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, a to 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. Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

14. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycje 1 - 4) 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 i powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce kroczka przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą 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 rynnę, 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: TAK, przy spełnieniu pozostałych wymagań.

15. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycje 1 - 4) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych oddychające jedynie w części centralnej z włókniną po bokach, które nie są pokryte paroprzepuszczalnym laminatem na całej powierzchni?

Odpowiedź: Opis SWZ pozostaje bez zmian przy dopuszczeniu zmienionych parametrów obwodu i chłonności.

16. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zakres 18; pozycje 1 - 4) pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają wskazania do stosowania dla pacjenta w inkontynencji kałowej?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

17. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: TAK. Zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia PE.

18. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Dystrybutor dostarcza wyrób zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia PE i Rady (UE) 2017/745

20 Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje od Dystrybutora wypełnienia warunków określonych w Rozporządzeniu PE i Rady (UE) 2017/745.

Pozostała treść specyfikacji warunków zamówienia pozostaje bez zmian. Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji warunków zamówienia.

Otrzymują:

1/ Adresat

2/ strona internetowa prowadzonego postępowania

3/ A/a

Podpisał (a) :


DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Św. Łukasza SP ZOZ w Tamowie
Anna Czech

KIEROWNIK
DZIAŁU LOGISTYKI
Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SP ZOZ
w Tamowie
mgr Anna Hajnycza


STARSZY REFERENT
DZIAŁU LOGISTYKI
Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SP ZOZ
w Tamowie
mgr inż. Monika Cholewa

