

COZL/DZP/AK/3411/PN-89/21

Lublin dnia 31.08.2021 r.

## „Dostawa materiałów opatrunkowych na potrzeby COZL.”

Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2021 r., poz. 1129), informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

### Pytanie 1:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie 2:

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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie 3:

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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

INSPEKTOR  
Działu Zamówień Publicznych  
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej  
im. św. Jana z Dukli

*mgr Anna Kwiatkowska*

*Anna Kwiatkowska*

**Pytanie 4:**

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 podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 5:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycje: 1, 2, 3): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SWZ? 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 6:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych o poziomach chłonności: pozycja 1 – 2600g; pozycja 2 – 2400g; pozycja 3 – 2750g - należy zauważyć, iż przy obecnym zapisie dopuszczone są produkty o najniższych poziomach chłonności, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 7:**

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycje: 1, 2, 3): wymaga pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkach minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 8:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycja: 3): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L, lecz 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 kryteriom 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.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 9:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycja: 1): pieluchomajtek o obwodzie co najmniej 140 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 10:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycja: 2): pieluchomajtek o obwodzie co najmniej 110 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 11:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycja: 3): pieluchomajtek o obwodzie co najmniej 160 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 12:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Ustanowienie takiego wymogu zapewnia Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom oraz nie dopuszcza do postępowania produktów chłonnych, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 13:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek o podwyższonym standardzie, posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy, bariereki wewnętrzne oraz przylepce wielokrotnego użytku? Opiswane produkty idealnie sprawdzają się w warunkach szpitalnych, gdyż ich budowa jest w stanie dopasować się do każdego pacjenta, a co za tym idzie bardzo dobrze chronią przed wyciekami kału i moczu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 14:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 12; pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek, które są zbudowane z laminatu paroprzepuszczalnego/oddychającego na całej powierzchni?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Finansowych i Infrastruktury  
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej  
im. Św. Józefa z Dukli  
*mgr Dariusz Ciwiński*

INSPEKTOR  
Działu Zamówień Publicznych  
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej  
im. Św. Jana z Dukli

*mgr Anna Kwiatkowska*  
*Anna Kwiatkowska*