

Znak: ZOZ.V.010/DZP/81/21

Sucha Beskidzka dnia 16.09.2021r.

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych i pieluchomajtek.

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Suchej Beskidzkiej odpowiada na poniższe pytania:

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 9; pozycja 1):
pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S, które posiadają następujące parametry i cechy:
 - o minimalnym rekomendowanym obwodzie 56cm i maksymalnym obwodzie aż 96cm;
Odp. Zamawiający dopuszcza.
 - o chłonności co najmniej 1770g wg normy ISO 11948-1;
Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 9; pozycja 2):
pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M, które posiadają następujące parametry i cechy:
 - o minimalnym rekomendowanym obwodzie 73cm i maksymalnym obwodzie aż 130cm;
Odp. Zamawiający dopuszcza.
 - o chłonności co najmniej 2400g wg normy ISO 11948-1;
Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 9; pozycja 3):
pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L, które posiadają następujące parametry i cechy:
 - o minimalnym rekomendowanym obwodzie 92cm i maksymalnym obwodzie aż 160cm;
Odp. Zamawiający dopuszcza.
 - o chłonności co najmniej 2700g wg normy ISO 11948-1;
Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 9; pozycja 4):
pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL, które posiadają następujące parametry i cechy:
 - o minimalnym rekomendowanym obwodzie 120cm i maksymalnym obwodzie aż 170cm;
Odp. Zamawiający dopuszcza.
 - o chłonności co najmniej 2700g wg normy ISO 11948-1;
Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 9, pozycja: 5):
pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XXL o rekomendowanym minimalnym obwodzie 163 cm i maksymalnym co najmniej 210 cm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

i poziomie chłonności co najmniej 2650g?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 9, pozycja: 5): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XXL posiadające system mocowania składający się z dwóch szerokich przylepcorzepów oraz elastycznych boków, co zapewnia idealne dopasowanie?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 9, pozycja: 5): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XXL pakowane po 32 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

8. Wnosimy o zmianę punktacji oceny jakościowej w zakresie punktu 1 dla pakietów: nr 9 poz. 1-5, pakiet 16- poz. 1-16: „zabezpieczenie przed wyciekaniem - falbankami bocznymi skierowanymi na zewnątrz -25 pkt; - skierowanymi do wewnątrz - 20 pkt; - brak falbanek - 0 pkt” z uwagi **na niezasadne przyznanie wyższej punktacji pieluchom, które mają falbanki skierowane na zewnątrz niż tym, które mają falbanki skierowane do wewnątrz.** Bariereki 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 krocza przed wyciekami. Falbanki wewnątrz 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 (zatrzymują wewnątrz to, co znalazło się w środku pieluchy a nie ułatwiają wydostanie się zawartości na zewnątrz), w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. Wnosimy o zmianę punktacji oceny jakościowej w zakresie punktu 3 dla pakietów: nr 9 poz. 1-5, pakiet 16- poz. 1-16: „sposób zapięcia pieluchomajtek - Podwójne elastyczne przylepcorzepy, sprężyste (po rozciągnięciu na min. 1 cm powracające do pierwotnego kształtu)- 25 pkt - przylepne zapięcie, elastyczny rozciągliwy pas przedni- 20 pkt - przylepne zapięcie, brak rozciągacza lub sprężystych przylepcorzepów- 0 pkt” i **przyznanie takiej samej ilości punktów w poz. 2 co w poz. 1, z uwagi na brak zasadności wyższej punktacji dla pieluch z rozciągliwym przylepcorzepem w stosunku do pieluch z elastycznymi bokami.** Oba te rozwiązania pełnią tę samą funkcję i pozwalają na jak najlepsze dopasowanie do ciała pacjenta. Preferowanie elastycznych przylepcorzepów nie daje równych szans wszystkim oferentom ponieważ takie rozwiązanie technologiczne: „przylepcorzepy z wbudowanym elementem elastycznym o długości ok. 1 cm” stosowane jest tylko i wyłącznie przez jednego producenta pieluchomajtek na rynku polskim. Utrzymanie takiej punktacji w ocenie jakościowej przeczy zasadom uczciwej konkurencji, gdyż preferuje konkretnego, jednego wykonawcę. Brak zmiany punktacji w ocenie tego parametru stawia tego wykonawcę w uprzywilejowanej pozycji i pozwala na wskazanie/wyróżnienie wyłącznie jednego wykonawcy przez co działa na szkodę szpitala – brak konkurencyjnych ofert a ostatecznie negatywnie przekłada się na kondycję finansową Zamawiającego.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 10; pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-11kg, o chłonności co najmniej 559g?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 10; pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-14kg, o chłonności co najmniej 568g?
Odp. Zamawiający nie dopuszcza.
12. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu 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.
Odp. Wykonawca jest odpowiedzialny za warunki i sposób transportu zgodnie z zapisami § 4 ust. 2 projektu umowy.
13. 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 ?
Odp. Wykonawca jest odpowiedzialny za warunki i sposób transportu zgodnie z zapisami § 4 ust. 2 projektu umowy.
14. 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?
Odp. Zamawiający nie wymaga.
15. 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?
Odp. Wykonawca jest odpowiedzialny za warunki i sposób transportu zgodnie z zapisami § 4 ust. 2 projektu umowy.

Z poważaniem:

Z-ca Dyrektora
Zespołu Opieki Zdrowotnej
Kliniki
Chirurgii
Kardiologicznej

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sabina Steczek