

**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494  
Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl



Inowrocław, 26.11.2021 r.

EZP 527/2021

**Wszyscy Wykonawcy**  
**biorący udział w postępowaniu**

dot. przetargu nr M-63/2021 na Dostawę pieluch jednorazowego użytku dla dzieci i dorosłych oraz środków do pielęgnacji na potrzeby Szpitala Wielospecjalistycznego im dr Ludwika Błażka w Inowrocławiu.

Zamawiający działając na podst. art. 284 pkt.1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 Poz.2019), przedstawia poniżej wyjaśnienia do zadanych pytań:

#### Pytanie4

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.

Odpowiedź:

Zamawiający przy odbiorze towaru dokonuje sprawdzenia czy produkty nie są uszkodzone. Jednocześnie wymaga złożenia oświadczenia ( Zamawiający uzupełnia środki przedmiotowe SWZ w rozdziale II p.3 dodając pp.4 o treści: „Oświadczenie iż produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem warunków określonych przez producenta”

#### Pytanie5

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:

Patrz odpowiedź nr 4

#### Pytanie6

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym

Sporządziła: Paulina Gronowska





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494  
Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl



(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 nie wymaga powyższego.

#### Pytanie7

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?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja: 1): pieluchomajtki dla dzieci o poniższych parametrach:

- Anatomiczny kształt produktu – umożliwia idealne dopasowanie
- Anatomicznie wszyte gumki pachwinowe – zapewniają lepsze przyleganie produktu, zabezpieczają przed przeciekaniem
- Wykonane z miękkiego, oddychającego materiału
- Ściągacz taliowy (tylny) i elastyczne boki zapewniają dobre przyleganie
- Neutralizacja nieprzyjemnego zapachu dzięki super absorbentowi
- Podwójne, wewnętrzne bariery zapobiegające przeciekaniu
- System mocowania – elastyczne przylepcorzepy – umożliwia wielokrotne zapinanie i odpinanie produktu
- Szybko chłonący wkład – dla maksymalnej suchości i ochrony przed przeciekaniem
- Miejsce we wkładzie chłonnym na pępowinę
- Wskaźnik chłonności w postaci żółtego paska zmieniającego kolor w momencie kiedy należy zmienić produkt
- Kolorowy nadruk na produkcie z dziecięcymi motywami
- Zatwierdzone przez Nordic Swan Ecolabel - najważniejszą zasadą przyznawania certyfikatu jest kryterium środowiskowe: ani produkcja, ani sam produkt, ani proces jego utylizacji nie mogą stanowić zagrożenia dla środowiska naturalnego.

• Testowane dermatologicznie

waga dziecka : 2 - 5 kg i chłonności 258g

waga dziecka : 3 - 6 kg i chłonności 368g

waga dziecka : 5 - 9 kg i chłonności 475g

waga dziecka : 7 - 11 kg i chłonności 555g lub waga dziecka : 10 - 14 kg i chłonności 568g lub waga

dziecka : 13 - 20 kg i chłonności 654g?

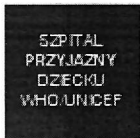
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### Pytanie8

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych posiadających, co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to, jako wymóg minimalny?

Sporządziła: Paulina Gronowska



4



**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494  
Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl



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 nie dopuszcza powyższego.

#### Pytanie9

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające podwójne, elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku, lecz pozbawione elementu elastycznego o długości ok.1cm? Produkty, które chcemy zaproponować Państwu wyposażone są w elastyczne przylepcorzepy oraz w elastyczne boki produktu. Połączenie tych dwóch cech umożliwi idealne dopasowanie produktu w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu. Należy również nadmienić, że wymaganie zawarte w SWZ, cytując: „przylepco-rzepy z wbudowanym elementem elastycznym o długości ok. 1 cm” stosowane jest tylko i wyłącznie przez jednego producenta pieluchomajtek na rynku polskim. Utrzymanie takiego wymogu przeczy zasadom uczciwej konkurencji, gdyż wskazuje konkretnego, jednego wykonawcę. Dopuszczenie do postępowania tylko i wyłącznie jednego wykonawcy działa na szkodę szpitala – brak konkurencyjnych ofert i negatywnie przekłada się na kondycję finansową Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

#### Pytanie10

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 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?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wskaźnika opisanego w SWZ.

#### Pytanie10A

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 2) pieluchomajtek wyposażonych w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Bariery boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta i



**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494  
Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl



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 produktu chłonnego 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:

Zamawiający wymaga osłonek opisanych w SWZ.

#### Pytanie11

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie 73cm - 130cm i chłonności minimum 2400g a więc o parametrach wyższych niż oczekiwane w przedmiocie zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### Pytanie12

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie 92cm - 160cm i chłonności minimum 2700g a więc o parametrach wyższych niż oczekiwane w przedmiocie zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### Pytanie13

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 110cm - 170cm i chłonności minimum 2700g a więc o parametrach wyższych niż oczekiwane w przedmiocie zamówienia?

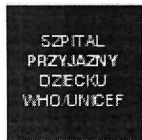
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### Pytanie14

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 3) piankę myjąco-pielęgnującą, który zawiera inne substancje niż wymienione w SIWZ, lecz pełniące te same funkcje o pojemności 400ml z odpowiednim przeliczeniem sztukowym? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcą.

Odpowiedź:



g



**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494  
Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl



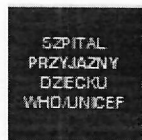
Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

#### Pytanie15

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 3) krem myjący o kremowej formule 3-w-1 który dba o zdrowie wrażliwej skóry, delikatnie ją pielęgnując. Cechy produktu: Stosowany przede wszystkim do oczyszczania i pielęgnacji skóry w okolicy krocza, u osób cierpiących na nietrzymane moczu, zwłaszcza przy zmianie produktu chłonnego. Może być używana również do pielęgnacji całego ciała. Emulsja doskonale nadaje się do oczyszczania i nawilżania nawet najbardziej delikatnej skóry. Nie wymaga spłukiwania. Pomaga utrzymać naturalne pH skóry. Ogranicza nieprzyjemny zapach. Testowane dermatologicznie. Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcą.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kremu myjącego opisanego w SWZ (załącznik 2,poz.4)



**KIEROWNIK DZIAŁU**  
**Zamówień Publicznych**  
**Ewa Sempowicz**



## **NOTICES.MY\_NOTICES.DETAILS.undef ined**

**Dostawa pieluch jednorazowego użytku dla  
dzieci i dorosłych oraz środków do  
pielęgnacji na potrzeby Szpitala  
Wielospecjalistycznego im. dr. Ludwika  
Błażka w Inowrocławiu**

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia z dnia 26.11.2021

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa pieluch jednorazowego użytku dla  
dzieci i dorosłych oraz środków do  
pielęgnacji na potrzeby Szpitala  
Wielospecjalistycznego im. dr. Ludwika  
Błażka w Inowrocławiu**

### **SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. L. Ludwika  
Błażka w Inowrocławiu**

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 092358780**

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica: Poznańska 97**

**1.4.2.) Miejscowość: Inowrocław**

**1.4.3.) Kod pocztowy: 88-100**

**1.4.4.) Województwo: kujawsko-pomorskie**

**1.4.5.) Kraj: Polska**

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL617 - Inowrocławski**

**1.4.7.) Numer telefonu: 52 3545626**

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: zam.pub3@szpitalino.pl**

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.bip.pszozino.pl**

**1.5.) Rodzaj zamawiającego: Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej**

**1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego: Zdrowie**

## **SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

**2.1.) Numer ogłoszenia: 2021/BZP 00285860/01**

**2.2.) Data ogłoszenia: 2021-11-26 11:56**

## **SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**

Ogłoszenie o zamówieniu,

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2021/BZP 00277574/01**

**3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia: 01**

**3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**

## **SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW**

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe:

1) oświadczenie potwierdzające, że oferowane pieluchy jednorazowego użytku spełniają odpowiednie normy jakościowe i są dopuszczone do obrotu świadectwem wydanym przez Instytut Matki i Dziecka lub Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka oraz posiadają atest



Państwowego Zakładu Higieny w zakresie pakietu nr 1 pozycji 1 Załącznika nr 2 do SWZ.  
2) oświadczenie, iż oferowane wyroby spełniają wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. 2020 poz. 186). w zakresie Zadania dla pozycji nr 2 Załącznika Nr 2 do SWZ.

3) Karta danych technicznych zgodna z opisem parametrów dot. asortymentu zawartego w załączniku nr 2 do SWZ, wystawiona przez wytwórcę wyrobu medycznego (higienicznego w przypadku pieluszek dla dzieci)

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych

Po zmianie:

Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe:

1) oświadczenie potwierdzające, że oferowane pieluchy jednorazowego użytku spełniają odpowiednie normy jakościowe i są dopuszczone do obrotu świadectwem wydanym przez Instytut Matki i Dziecka lub Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka oraz posiadają atest Państwowego Zakładu Higieny w zakresie pakietu nr 1 pozycji 1 Załącznika nr 2 do SWZ.

2) oświadczenie, iż oferowane wyroby spełniają wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. 2020 poz. 186). w zakresie Zadania dla pozycji nr 2 Załącznika Nr 2 do SWZ.

3) Karta danych technicznych zgodna z opisem parametrów dot. asortymentu zawartego w załączniku nr 2 do SWZ, wystawiona przez wytwórcę wyrobu medycznego (higienicznego w przypadku pieluszek dla dzieci)

4) Oświadczenie iż produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem warunków określonych przez producenta

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych

### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

oświadczenie potwierdzające, że oferowane pieluchy jednorazowego użytku spełniają odpowiednie normy jakościowe i są dopuszczone do obrotu świadectwem wydanym przez Instytut Matki i Dziecka lub Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka oraz posiadają atest Państwowego Zakładu Higieny w zakresie pakietu nr 1 pozycji 1 Załącznika nr 2 do SWZ.

2) oświadczenie, iż oferowane wyroby spełniają wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. 2020 poz. 186). w zakresie Zadania dla pozycji nr 2 Załącznika Nr 2 do SWZ.

3) Karta danych technicznych zgodna z opisem parametrów dot. asortymentu zawartego w załączniku nr 2 do SWZ, wystawiona przez wytwórcę wyrobu medycznego (higienicznego w przypadku pieluszek dla dzieci)

Po zmianie:

oświadczenie potwierdzające, że oferowane pieluchy jednorazowego użytku spełniają odpowiednie normy jakościowe i są dopuszczone do obrotu świadectwem wydanym przez Instytut Matki i Dziecka lub Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka oraz posiadają atest Państwowego Zakładu Higieny w zakresie pakietu nr 1 pozycji 1 Załącznika nr 2 do SWZ.

2) oświadczenie, iż oferowane wyroby spełniają wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o

wyrobach medycznych (tj. Dz. U. 2020 poz. 186). w zakresie Zadania dla pozycji nr 2 Załącznika Nr 2 do SWZ.

3) Karta danych technicznych zgodna z opisem parametrów dot. asortymentu zawartego w załączniku nr 2 do SWZ, wystawiona przez wytwórcę wyrobu medycznego (higienicznego w przypadku pieluszek dla dzieci)

4) Oświadczenie iż produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem warunków określonych przez producenta

- [Strona główna](#)
- [Urząd Zamówień Publicznych](#)
- [Ministerstwo Rozwoju, Pracy i Technologii](#)
- [Regulamin](#)
- [Polityka prywatności](#)
- [FAQ](#)
- [Zgłoś problem](#)



Projekt współfinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Programu Operacyjnego Polska Cyfrowa, II oś priorytetowa E-administracja i otwarty rząd, działanie 2.1 „Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych”. Projekt jest realizowany przez Urząd Zamówień Publicznych w partnerstwie z Ministerstwem Cyfryzacji.

