



Wrocław, 27.09.2019 r.

Nr sprawy: USK/DZP/PN-319/2019

Odpowiedzi na zapytania Wykonawców (11)

Uniwersytecki Szpital Kliniczny im. Jana Mikulicza-Radeckiego we Wrocławiu, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę pieluch, pieluchomajtek i innych artykułów higienicznych zgodnie z art. 38 ust 1, 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.jedn. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) i pkt VII ppkt. 6,7 SIWZ informuje, że wpłynęły zapytania jednocześnie wyjaśniając, co następuje:

#### **Zapytanie nr 1**

##### **Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 1 - 5): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

**Odpowiedź**

**Zgodnie z SIWZ**

#### **Zapytanie nr 2**

##### **Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 1 - 10): 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. Dodatkowo należy nadmienić, że wszyscy producenci na terenie Unii Europejskiej, których produkty są dopuszczone do obrotu na jej terytorium są zobowiązani do przestrzegania wszystkich norm jakościowych, w tym ISO 11948-1. Badanie poziomu absorpcji produktu chłonnego w każdej fabryce na terenie UE odbywa się według wytycznych ISO 11948-1 i nie ma potrzeby przeprowadzania testów przez podmioty zewnętrzne. Karty techniczne oraz oświadczenia wystawione przez producenta są poświadczeniem odbytych testów oraz ich wyników.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

#### **Zapytanie nr 3**

##### **Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 1): pieluchomajtki dla noworodków, których retencja badana jest metodą 19-48-01, a ich wyniki są inne niż wymagane w SIWZ? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ typu, cytuję: „retencja wg NAFC 100g” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP. Organizacja NAFC jest organizacją prywatną której badania pełnią funkcję czysto pogładową na temat danego produktu - dla klienta, który zlecił wykonanie badania. Badanie wykonane w NAFC nie jest wiążące i wymagane przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP. Produkty firmy Essity i ich retencja badana jest metodą 19-48-01, która posiada inną metodologię badania stąd też przedstawione są inne wyniki.

**Odpowiedź**

**Zgodnie z SIWZ**

#### **Zapytanie nr 4**

##### **Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 1): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę, o chłonności co najmniej 258g?

*Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną*



**Odpowiedź**

***Zamawiający dopuszcza***

**Zapytanie nr 5**

**Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 3-6kg, o chłonności co najmniej 338g?

**Odpowiedź**

***Zamawiający nie dopuszcza***

**Zapytanie nr 6**

**Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg, o chłonności co najmniej 466g?

**Odpowiedź**

***Zamawiający nie dopuszcza***

**Zapytanie nr 7**

**Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-14kg, o chłonności co najmniej 532g?

**Odpowiedź**

***Zamawiający nie dopuszcza***

**Zapytanie nr 8**

**Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg, o chłonności co najmniej 570g?

**Odpowiedź**

***Zamawiający nie dopuszcza***

**Zapytanie nr 9**

**Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 5): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg, o chłonności co najmniej 590ml?

**Odpowiedź**

***Zamawiający nie dopuszcza***

**Zapytanie nr 10**

**Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 6 - 10): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające 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 z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza. Zastosowanie w pieluchomajtkce 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.

**Odpowiedź**

***Zamawiający dopuszcza***

---

*Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną*



### Zapytanie nr 11

#### Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 6 - 10): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry, EDS lub inny), który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

#### Odpowiedź

*Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga*

### Zapytanie nr 12

#### Pakiet nr 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 9, 10): 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.

#### Odpowiedź

*Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga*

### Zapytanie nr 13

#### Pakiet nr 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja: 10) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070g 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 7.5.4 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: 130g.

#### Odpowiedź

*Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga*

**W związku z udzielonymi odpowiedziami na Wykonawcach ciąży obowiązek uwzględnienia odpowiedzi w treści oferty.**

#### Pouczenie:

Wykonawcom przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.jedn. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.)

Z upoważnienia Dyrektora  
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego  
im. Jana Mikulicza – Radeckiego  
we Wrocławiu

**Magda Jellin**  
Kierownik Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

*Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną*