



Wrocław, 04.02.2020 r.

Nr sprawy: USK/DZP/PN-457/2019

Odpowiedzi na zapytania Wykonawców (9)

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 - powtórzenie zgodnie z art. 38 ust 1, 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) i pkt VII ppkt. 6,7 SIWZ informuje, że wpłynęły zapytania jednocześnie wyjaśniając, co następuje:

Zapytanie 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 2

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 wyposażone są 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.

Odpowiedź
Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 6 - 10): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce kroczka przed wyciekami. Falbanki wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą natomiast 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 rynne, 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 dopuszcza

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



Zapytanie nr 4

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 5

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 6

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 użytkownika 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

Zapytanie nr 7

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

Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 8

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, cytuje: „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 poglądową 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

Zamawiający dopuszcza

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



Zapytanie nr 9

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?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 10

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 dopuszcza

Zapytanie nr 11

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 dopuszcza

Zapytanie nr 12

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 dopuszcza

Zapytanie nr 13

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 dopuszcza

Zapytanie nr 14

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

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 15

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 4, pozycja 1): podkładów chłonnych o wymiarach 60x90 i z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomem chłonności 1750g? Mamy informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach - obniżony poziom chłonności. Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Zapytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycja 1): myjki higieniczne jednorazowe przeznaczone do mycia na mokro, wykonane z miękkiego i chłonnego materiału, podfoliowane od wewnątrz dla utrzymania wysokiego poziomu ochrony skóry pacjenta oraz personelu medycznego, w kształcie rękawicy

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



bez palców o wymiarach co najmniej 245 x 160mm, o gramaturze w zakresie 60-80g/m², posiadające atest higieniczny (posiadają znak CE) oraz akredytację Skin Health Alliance?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

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 2019 r. poz. 1843 ze 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