

**WOJEWÓDZKI SZPITAL
DLA NERWOWO I PSYCHICZNIE CHORYCH
im. dra JÓZEFA BEDNARZA**

ul. Sądowa 18
86-100 Świecie n/W
woj. kujawsko-pomorskie

Tel. (0-52) 33 11 031
Fax (0-52) 33 24 541
NIP 559-16-99-097

e-mail: sekretariat@szpital-psychiatryczny.swiecie.pl
www.szpital-psychiatryczny.swiecie.pl



Świecie, dnia 10 stycznia 2017 r.

WYJAŚNIENIA SIWZ nr 1

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n. **DOSTAWA MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH** dla Wojewódzkiego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych im. dr J. Bednarza w Świeciu, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczenie sprawy V.271.1.2017 (ogłoszenie o zamówieniu BZP_2105-2017 z dnia 4 stycznia 2017 r.)

Zamawiający Wojewódzki Szpital dla Nerwowo i Psychicznie Chorych im. dr J. Bednarza w Świeciu zawiadamia, że zwrócono się o wyjaśnienie treści SIWZ.

Pytanie 1.

Pakiet 1, poz. 1-4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek nieposiadających ściągaczy taliowych?”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 2.

Pakiet 1, poz. 1-4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek w opakowaniach po max. 30 szt.?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 3.

Pakiet 1, poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie 70-110 cm o chłonności min. 2800 ml?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia: pieluchomajtki w rozmiarze M (obwód 75 - 110 cm) o chłonności min 2850 ml.

Pytanie 4.

Pakiet 1, poz. 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie 60-85 cm o chłonności min. 1800 ml?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia: pieluchomajtki w rozmiarze S (obwód 55 - 80 cm) o chłonności min 1900 ml.

Pytanie 5.

Pakiet 1, poz. 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie 110-170 cm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość przy jednoczesnym spełnianiu opisu zawartego w formularzu cenowym.

Pytanie 6.

Pakiet 1, poz. 5

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maści cynkowej o pojemności 100 ml ?”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 7.**Pakiet 1, poz. 6**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki o pojemności 400 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 63 szt. ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 8.

„Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1) 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.”

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 9.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycje: 1,2,3,4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz 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, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika 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. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.”

Odpowiedź: Zamawiający nie określa standardu co do metody odczytu chłonności produktu, ale wymaga aby dostarczany produkt posiadał parametr chłonności zgodny z opisem w SIWZ.

Pytanie 10.

„Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycje: 1,2,3,4): 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? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 11.

„Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycje: 1,2,3,4): 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 krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne 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 nie stawia wymogu, ale dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 12.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycje: 1,2,3,4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie minimum

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. 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."

O d p o w i e d ź : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 13.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycja 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56-85cm?”

O d p o w i e d ź : Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia: pieluchomajtki w rozmiarze S (obwód 55 - 80 cm).

Pytanie 14.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycja 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?”

O d p o w i e d ź : Zamawiający dopuści pieluchomajtki w zaproponowanym obwodzie w pasie/biodrach przy jednoczesnym spełnianiu opisu zawartego w SIWZ.

Pytanie 15.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycja 3): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?”

O d p o w i e d ź : Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia: pieluchomajtki w rozmiarze L (obwód 100 - 150 cm).

Pytanie 16.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycja 4): 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 różną 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.”

O d p o w i e d ź : Nie.

Pytanie 17.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycje: 3,4): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj.3070 ml 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: 130 ml”

O d p o w i e d ź : Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia: pieluchomajtki w rozmiarze L (poz.3) i XL (poz.4) o chłonności min 3200 ml.

Pytanie 18.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycja 5): krem ochronny z tlenkiem cynku o pojemności 100 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom.”

O d p o w i e d ź : Tak, Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 19.

„Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1; pozycja 6): piankę myjąco - pielęgnującą

o pojemności 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom.”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 20.

„Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?”

Odpowiedź: Zamawiający zamieścił w SIWZ następujące zapisy - patrz pkt. 3.8; 3.10; 3.11 oraz w projekcie umowy paragrafy 5 i 6. Dla Zamawiającego jest więc oczywistym i zrozumiałym, że Wykonawca ma wiedzę na temat tego w jakich warunkach towar winien być przechowywany i transportowany, ale nie jest konieczne dostarczanie go środkami transportu Wykonawcy. Towar dostarczony ma być pełnowartościowy. Zapisy w treści SIWZ i projekcie umowy w jednoznaczny sposób określają i zabezpieczają warunki dostawy.

Pytanie 21.

„Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?”

Odpowiedź: Dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) dokonuje rozładunku towaru do tzw. „komory przyjęć” (pomieszczenie Apteki Szpitalnej mieszczące się na parterze budynku) i musi liczyć się z koniecznością obecności podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem.

Pytanie 22.

„Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyście wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.”

Odpowiedź: Zobacz odpowiedź na pytanie 20.

Pytanie 23.

„Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym”

Odpowiedź: Zobacz odpowiedź na pytanie 20.

Pytanie 24.

„Pakiet nr 1 – Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki pakowane po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 25.

„Pakiet nr 1 – Czy Zamawiający dopuści pianki o pojemności 400 ml z odpowiednim przeliczeniem? ”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 26.

„Pakiet nr 1 – Czy Zamawiający wyodrębni z powyższego pakietu L.p. 5 i 6, które nie są produktami chłonnymi? Proszę o uzasadnienie dlaczego te dwie pozycje zostały dodane do tego pakietu? ”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyodrębni z pakietu nr 1 pozycji 5 i 6, ponieważ nie ma uzasadnionej potrzeby utworzenia dodatkowego pakietu dla dwóch pozycji. Produkty te służą do pielęgnacji skóry osób narażonych na nietrzymanie moczu, więc zasadnym jest umieszczenie ich w pakiecie z pieluchomajtkami, a nie np. z kompresami czy opatrunkami.

Pytanie 27.

„Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kompresy chłonne w rozmiarze 10x20cm pakowane a'25sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości? ”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 28.

„Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kompresy chłonne w rozmiarze 20x25cm? ”

Odpowiedź: Tak, przy jednoczesnym spełnianiu opisu zawartego w SIWZ.

Pytanie 29.

„Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kompresy chłonne pakowane a'8sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości? ”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 30.

„Pakiet 2, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści kompres chłonny zbudowany z 5 warstw materiałów o różnych właściwościach: wkład chłonny wykonany z pulpy celulozowej otoczony warstwą celulozową, z warstwą zewnętrzną wykonaną z polipropylenu oraz warstwą kontaktową z raną także wykonaną z polipropylenu? ”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 31.

„Pakiet 2, pozycja 7, 9

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane 50 x 2 szt, z przeliczeniem zamawianej ilości? ”

Odpowiedź: Tak, przy jednoczesnym spełnianiu opisu zawartego w SIWZ.

Pytanie 32.

„Pakiet 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50x75cm z otworem 6x8cm? ”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 33.

„Pakiet 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x45cm z otworem o średnicy 6cm?”

Odpowiedź: Tak, przy jednoczesnym spełnianiu opisu zawartego w SIWZ.

Pytanie 34.

„Pakiet 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowane a'1 sztuka, z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 35.

„Pakiet 6, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści przylepiec a tkaniny bawełnianej w kolorze białym z klejem akrylowym naniesionym równomiernie?”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 36.

„Pakiet 6, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści przylepiec a tkaniny bawełnianej w kolorze cielistym z klejem akrylowym naniesionym równomiernie, na rolce?”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 37.

„Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni, czyli wykonanych w całości z warstw przepuszczających powietrze, niezależnie od surowca użytego do tego celu?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 38.

„Pytanie dot. treści umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikacje wzoru umowy, zgodnie z którą kara umowna za rozwiązanie umowy w okolicznościach opisanych w § 9 ust. 1 lit. a) naliczana była od niezrealizowanej części umowy? KC przewiduje możliwość obniżenie kary umownej w przypadku wykonania zobowiązania w znacznej części?”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 39.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w § 9 ust. 1 lit. b) słowa opóźnienie słowem „zwłoki”?”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 40.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne w § 9 ust. 1 naliczane były od wartości niezrealizowanej części dostawy? Naliczanie kar umownych od wartości całej umowy może prowadzić do naliczenia kar rażąco umownych w rozumieniu KC. ”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 41.

„Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?”

Odpowiedź: Nie.