



**Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku**
ul. Henryka Sienkiewicza 7, 09-100 Płońsk woj. Mazowieckie
NIP 567-15-32-011 Regon 000308703 Tel. (0 23) 661 34 00 - centrala;
(023) 662 39 89 - sekretariat
Fax. (0 23) 662 32 14
e-mail: przetargi@szpitalplonsk.pl



ISO 9001:2008

FZP.261.23.2016

Płońsk, dn. 21.12.2016 r.

Wszyscy Wykonawcy

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy materiałów opatrunkowych i opatrunków specjalistycznych

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku informuje, że wpłynęły od Wykonawców pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, które przedstawiamy poniżej.

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku **na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4** ustawy – Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 t.j.ze zm.) udziela następujących odpowiedzi na pytania Wykonawców:

Wykonawca nr 1

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycje 1-8): 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.

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycje 1-2): 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.

3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycje 1-2): 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? 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.

4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycje 1-2): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barrierki 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. Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ, cytując: „...falbanki boczne skierowane na zewnątrz zapobiegające wyciekom ...” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP falbanki boczne skierowane na zewnątrz zapobiegające wyciekom.

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycja 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycja 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

7. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycja 2): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2700g?

8. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycja 1): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2400g?

9. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycja 3): podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomem chłonności 1750g?

10. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycja 3): pieluchy anatomicznej o wymiarach co najmniej 66 x 39 cm i o chłonności co najmniej 3200g?

Odp. na pytania 1÷10: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania proponowanego przez Wykonawcę.

11. Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (zadanie 6, pozycje 5-8): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odp.: Zamawiający m.in. w rozdziale III pkt 2 SIWZ wymaga, by oferowany przedmiot zamówienia posiadał wymagane oznaczenie CE, był zgodny z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz z obowiązującymi w Polsce przepisami prawa, posiadał wymagane deklaracje zgodności, atesty, certyfikaty, świadectwa rejestracji, świadectwa dopuszczania do obrotu i użytku w polskich placówkach opieki zdrowotnej.

Zamawiający zastrzega, iż pozostałe zapisy dotyczące przedmiotu zamówienia, które zostały określone w SIWZ i które nie były przedmiotem powyższych pytań pozostają bez zmian.

Termin składania otwarcia ofert bez zmian.