



DA- AZP- 380- 3/1517

Tarnowskie Góry, 24.03.2017r.

**WSZYSCY UCZESTNICY  
POSTĘPOWANIA  
PRZETARGOWEGO**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa materiałów opatrunkowych”, nr sprawy GCR/2/ZP/2017**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. gen. Jerzego Ziętka, działając zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 z późn. zm.), przekazuje Wykonawcom treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

**Część 1:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie pozycji: 15-20, 22-23,34 do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie wykonawców, a Zamawiającemu da większe możliwości wyboru, oraz lepsze możliwości wydatkowania pieniędzy publicznych.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**poz. 24:** Czy Zamawiający dopuści opakowanie bez etykiety trójdzielnej?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

**poz. 24:** Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie wykonawców, a Zamawiającemu da większe możliwości wyboru, oraz lepsze możliwości wydatkowania pieniędzy publicznych.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Część 4**

**Poz. 1,2,** Czy Zamawiający oczekuje aby podkłady pakowane były w określonych warunkach wymaganych w standardach jakościowych dla Wyrobów Medycznych? Czy w związku z tym oczekuje załączenie do oferty Certyfikatu zgodności z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 odnoszących się do podstawowych jakości, jakie powinien spełniać producent?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wymaga załączenia certyfikatów zgodności do oferty.**

**Część 5:**

Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniu 2x500szt. z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Część 7:**

Czy Zamawiający dopuści odpowiednio:

Poz.2: 2,5-3,0 cm

Poz.3: 3,5-4,0 cm

Poz.4: 5,5-6,0 cm

Poz.5: min.10 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Część 4 poz. 1-2

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**





**Część 8:**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o następujących obwodach bioder:

**Poz 1.** – rozmiar S – 55-80

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

**Poz 2.** – rozmiar M – 75-110

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

**Poz 3.** – rozmiar L – 100- 150

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

**Poz.1. 2. 3.**

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Bariery 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 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 brzmi: Zamawiający wymaga.**

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycje: 1, 2, 3): 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 brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycje: 1, 2, 3): 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 brzmi: Zamawiający nie wymaga.**

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycje: 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce 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. Mamy

2





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.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wymaga.**

5. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycje: 1,2,3): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wykonane z delikatnego materiału w 100% oddychającego w bocznych partiach produktu oraz po wewnętrznej stronie części chłonnej, która to zabezpieczona jest specjalnym laminatem od zewnątrz?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycja 2) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1850ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1850 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: 250 ml.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 8; pozycja 3) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2150ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2400 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2150 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: 300 ml.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

Poz.4. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pianki myjąco – pielęgnującej o pojemności 500 ml z przeliczeniem zaoferowanych ilości?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie dopuszcza .**

Poz. 13. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 8; część 13): 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 brzmi: Zamawiający nie wymaga.**

### Część nr 13

Poz. 1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 13; pozycja: 1): podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomie chłonności 1750g?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wymaga.**

### Część 13:

Czy Zamawiający wymaga chłonności podkładów min. 2000ml?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wymaga.**





**Część 16:**

Czy Zamawiający dopuści odpowiednio: poz. 1 i 3 – op. A'50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości opakowań?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytania dot. treści SIWZ oraz umowy**

1. Czy za dni robocze Zamawiający uważa dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający potwierdza.**

2. Zważywszy na zapisy §6 ust. 1 ppkt. d) - prosimy o określenie minimalnego, gwarantowanego stopnia realizacji umowy. Powyższe ma istotne znaczenia dla przygotowania oferty przetargowej. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający przygotował opis przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, wskazał ilości sztuk lub opakowań zamawianych produktów, a nawet ilości sztuk w opakowaniach oraz uwzględnił w SIWZ i projekcie umowy wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w § 9 ust1 lit. a), b) słowa „opóźnienie” słowem „zwłoki”. Uzasadnione jest, aby kara umowna naliczana była jedynie w przypadku zawinionego przez wykonawcę niedotrzymania terminu dostawy.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ**

4. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych w § 9 ust1 lit. a), b) do wysokości 100 zł?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. 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 brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. 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 brzmi: Zamawiający wymaga, aby dostawca pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego ale nie wymaga aby był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem.**

7. 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 leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi**

Z poważaniem  
Kierownik Zamawiającego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
„REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji  
w Tarnowskich Górach  
**DYREKTOR**  
dr n. med. Krystian Oleszczyk

