

SZP V-T/Z/VIII/2017/o.2

Strzelin, 07.12.2017 r.

Dotyczy: zapytań Wykonawców do przetargu nieograniczonego na dostawy środków dezynfekcyjnych, materiałów opatrunkowych, pieluchomajtek i materiałów szwowych dla Strzelińskiego Centrum Medycznego Sp. z o. o. w Strzelinie.

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia / SIWZ:

1. **Dotyczy Pakietów XIV, XV, XVI**

Czy Zamawiający wymaga w poszczególnych pakietach zaferowania szwów chirurgicznych pochodzących od jednego producenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. **Dotyczy Pakietów XIV, XV, XVI**

Czy Zamawiający w wymaga dostarczenia szwów chirurgicznych z napisami na pojedynczej saszetce i opakowaniu zbiorczym w języku polskim?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga.

3. Pakiet VIII Poz.1

Czy zamawiający wymaga gazy z niestrzępiącymi się brzegami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga gazy z podwijanymi brzegami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga gazy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga.

Czy zamawiający dopuści gazę sterylizowaną tlenkiem etylenu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Pakiet VIII Poz.2

Czy zamawiający dopuszcza gazę w roli 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm x 100 m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający dopuszcza gazę w składce 17 nitkową, niejałową, 90 cm x 100 m ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga.

5. PAKIET VIII Poz.3-5

Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga.

Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga.

6. PAKIET VIII Poz.6-7

Czy zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu, opakowanie typu folia – papier, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 25 szt. x a'2, z przeliczeniem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Pakiet XI Czy zamawiający wydzielili pozycje 7-10 do osobnego pakietu, ze względu na różnicowanie asortymentu, co pozwoli na przedstawienie korzystnej oferty?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji.

8. PAKIET VIII Poz. nr 11 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tupferów kula sterylnych z nitką RTG wykonanych z gazy 20 nit. w rozmiarze 13 x 13 cm pakowanych w opak. a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. PAKIET IX Poz. nr 1-4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych sterylizowanych parą wodną, pakowane w opakowania jednostkowe foliowo-papierowe bez etykiet transferowych typu TAG, pakowane w opakowanie pośrednie papierowe pozwalające na bezpieczny transport w warunkach bloku operacyjnego? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. PAKIET IX Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych pakowanych w dodatkowe opakowanie papierowe zawartości kartonu zbiorczego pozwalające na bezpieczny transport w warunkach bloku operacyjnego a' 80 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. PAKIET IX Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych pakowanych w dodatkowe opakowanie papierowe zawartości kartonu zbiorczego pozwalające na bezpieczny transport w warunkach bloku operacyjnego a' 100 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. PAKIET IX Poz. nr 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych pakowanych w dodatkowe opakowanie papierowe zawartości kartonu zbiorczego pozwalające na bezpieczny transport w warunkach bloku operacyjnego a' 60 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. PAKIET IX Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych pakowanych w dodatkowe opakowanie papierowe zawartości kartonu zbiorczego pozwalające na bezpieczny transport w warunkach bloku operacyjnego a' 100 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. PAKIET IX Poz. nr 5 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych z nitką RTG wykonanych z gazy 17 nitek, 12 warstw, pakowane w opakowanie jednostkowe wyposażone w 1 etykietę transferową typu TAG?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. PAKIET IX Poz. nr 7 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet gazowych jałowych sterylizowanych równoważną metodą sterylizacji (w zwalidowanym procesie) tj. tlenkiem etylenu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. PAKIET IX Poz. nr 8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania syntetycznych podkładów podgipsowych niejaołowych pakowanych w opakowania a' 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycje: 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9): 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 wymaga w pozycjach 1-8; pozycja 9 nie istnieje w pakiecie XIII.

18. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycje: 5, 6, 7, 8): 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 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: Zgodnie z opisem w SIWZ.

19. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycje: 5, 6, 7, 8): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? 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: Zgodnie z opisem w SIWZ.

20. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycja: 8): 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 nie dopuści.

21. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycje: 5, 6, 7, 8): 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 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: „... Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. ...” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuści.

22. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycje: 5, 6, 7, 8): pieluchomajtki posiadające system, który odpowiada za szybkie wchłanianie moczu oraz utrzymywanie wysokiego poziomu suchości, ale o innej nazwie własnej niż w SIWZ? Należy podkreślić, że nazwa zawarta w SIWZ, jest stosowane tylko i wyłącznie przez jednego producenta pieluchomajtek co ogranicza uczciwą konkurencję i jest niezgodne z PZP.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

23. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycja: 5): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56-85cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

25. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycja: 7): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

26. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycja: 8): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110-160cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

27. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycja: 3): podkład chłonny 60x90cm, o wadze produktu co najmniej 80g oraz o chłonności co najmniej 2100g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

28. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycja: 2): anatomiczne wkłady chłonne o rozmiarze co najmniej 64x35 cm oraz o chłonności co najmniej 1600g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

29. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XIII, pozycja 4): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Powyższe zmiany są integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i obowiązują wszystkich Wykonawców, którzy pobrali od Zamawiającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia.