

Wszyscy zainteresowani
postępowaniem przetargowym na Dostawę
materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej
Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, że w dniach 07/11/2016, 08/11/2016 i 09/11/2016 do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) w trybie przetarg nieograniczony, na: **Dostawę materiałów opatrunkowych do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**. Treść wspomnianych próśb jest następująca:

1. Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 1-3. Prosimy o dopuszczenie fartucha wykonanego z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m² spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Oferowane przez nas fartuchy spełniają wszystkie wymagania normy PN-EN 13795 1-3 i są stosowane w wielu ośrodkach

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

2. Dotyczy Pakietu nr 7. W związku z kilkuletnią współpracą oraz brakiem zażaleń ze strony użytkowników finalnych naszego asortymentu w postaci fartuchów chirurgicznych zwracamy się do Zamawiającego (użytkownika finalnego) z wnioskiem o dopuszczenie używanych dotychczas z powodzeniem fartuchów jałowych wykonanych z włókniny SMMMS, pięciowarstwowych, posiadających miękkie poliestrowe mankiety nie powodujących ucisku na skórę, z podwójnym szwem na szerokich rękawach, zapewniających swobodę ruchów.

Fartuch o gramaturze 35g/m², przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na trok.

Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem.

Fartuch złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora.

Odporność na przenikanie cieczy > 40cm H₂O.

Odporność na rozerwanie na sucho 200kPa.

Odporność na rozerwanie na mokro 200kPa.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy Pakietu nr 7. Do tej pory finalny użytkownik fartucha wymagał, aby fartuch zawierał w zestawie 2 ręczniki do osuszania rąk, zaś każdy fartuch posiadający ręczniki do osuszania rąk (ręczniki - 100% celuloza, 55g/m²) zawinięty był w papier krepowy (serwetę). Czy Zamawiający nadal podtrzymuje ów wymóg?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4. Dotyczy Pakietu nr 7. Czy Zamawiający oczekuje fartuchów o długości odpowiednio:

Rozm. L – 135 cm

Rozm. XL – 145 cm

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

5. Dotyczy Pakietu nr 9. W związku z kilkuletnią współpracą oraz brakiem zażaleń ze strony użytkowników finalnych naszego asortymentu w postaci obłożeń operacyjnych zwracamy się do Zamawiającego (użytkownika finalnego) z wnioskiem o dopuszczenie używanych dotychczas z powodzeniem zestawów:

Poz. 1 - zestaw uniwersalny wzmocniony

- 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm,
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm),
- 4 ręczniki do rąk - 100% celuloza,
- 2 przyklejane serwety 3-warstwowe na całej powierzchni z dodatkową łątą chłonną i organizatorami przewodów 75 x 90 cm, łąta chłonna 15 x 50 cm,
- 1 przyklejana serweta średnia (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75 x 180 cm) z dodatkową łątą chłonną i organizatorami przewodów 180 x 180 cm, łąta chłonna 15 x 50 cm,
- przyklejana serweta duża 150 x 240 cm (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75 x 240 cm),
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75 x 190 cm).

Poz. 2 - zestaw do artroskopii kolana

- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65 x 85 cm),
- 4 ręczniki do rąk - 100% celuloza,
- 2 taśmy mocujące 9 x 50 cm,
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75 x 190 cm),
- 1 elastyczna pończocha 22 x 75 cm wykonana z kratonu,
- 1 serweta (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta) do artroskopii z torebką na płyny 230 x 320 cm (torba na płyny trójkątna o wymiarach 105 x 90 cm) i z 2 elastycznymi otworami o średnicy 5cm + filtr i port do odsysania,
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75 x 190 cm).

Poz. 3 - zestaw do cięcia cesarskiego

- ręczniki do rąk - 100% celuloza,
- 1 taśma przyklepna 9 x 50 cm,
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65 x 85 cm),
- 1 serweta dla dziecka 75 x 120 cm,
- 1 serweta do cięcia cesarskiego 330 x 230 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z torebką na płyny 72 x 72cm, folia operacyjna 36 x 36 cm, organizatory przewodów,
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75 x 190 cm).

Każdy produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Serwety, które posiadają lepiące brzegi, zapewniają stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Serweta na stolik MAYO, folia- PE piaskowana 60 µm niebieska, wzmocnienie chłonne - laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m² + gramatura w części chłonnej 85g/m². Całkowita gramatura 140 g/m². W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie powinno być wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa).

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy Pakietu nr 7 i 9. Do tej pory Zamawiający z uwagi na wymogi formalne podczas procedur zabiegowych wykorzystywał 4 repositionowalne etykiety do dokumentacji. Czy Zamawiający nadal podtrzymuje wymóg aby zarówno zestawy, jak i fartuchy posiadały ów 4 etykiety?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

7. Pytanie 6 - dotyczy Pakietu nr 7 i 9. Czy Zamawiający (zgodnie z panującymi w placówce wymaganiami do tej pory) w dalszym ciągu wymaga, aby oferowane wyroby pakowane był w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji, tzn. aby były zapakowane w opakowanie pośrednie kartonowe - dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (z etykietą produktu) - w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

8. dotyczy Pakietu 4, poz. 1. Czy Zamawiający wymaga kompresów o wykroju 23 x 40 cm i gramaturze 2,246 gram?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
9. Dotyczy Pakietu 4, poz. 2. Czy Zamawiający wymaga kompresów o wykroju 18 x 30 cm i gramaturze 1,34 gram?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
10. Dotyczy Pakiet u4, poz. 3. Czy Zamawiający wymaga kompresów o wykroju 13 x 20 cm i gramaturze 0,598 gram?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
11. Dotyczy Pakietu 4, poz. 4. Czy Zamawiający wymaga kompresów o wykroju 18 x 30 cm i gramaturze 1,242 gram?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
12. Dotyczy Pakietu 4, poz. 5. Czy Zamawiający wymaga kompresów o wykroju 18 x 30 cm i gramaturze 1,242 gram?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
13. Dotyczy Pakietu 4, poz. 6. Czy Zamawiający wymaga kompresów o wykroju 23 x 40 cm i gramaturze 2,116 gram?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
14. Dotyczy Pakietu 4, poz. 7. Czy Zamawiający wymaga kompresów o wykroju 18 x 30 cm i gramaturze 1,242 gram?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
15. Dotyczy Pakietu 4, poz. 1-7. Czy na potwierdzenie gramatur i wykrojów Zamawiający będzie żądał załączenia do oferty Kart Danych Technicznych potwierdzających parametry?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
16. Dotyczy Pakietu 7, poz.1-2. Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze 35 g/m² z włókniny SMS, trzywarstwowe, o wytrzymałości na rozrywanie na sucho 45,8 kPa i na mokro 43,5 kPa?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
17. Dotyczy Pakietu 7, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS, trzywarstwowy, o odporności na przenikanie cieczy 25,2 cm H₂O, wytrzymałości na rozrywanie na sucho 146 kPa i na mokro 186 kPa?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
18. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
19. Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zgodnie z zapisem we wzorze umowy ograniczenie zamówienia ma materiały opatrunkowe nie będzie większe niż 30%.
20. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak, zgodnie z zapisami we wzorze umowy.
21. 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%?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
22. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

23. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na Wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
24. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
25. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
26. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
27. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
28. Dotyczy siwz. Producenci asortymentu medycznego ustalają wymogi odnośnie przewożenia produkowanych przez nich wyrobów w odpowiednich temperaturach oraz przy określonej wilgotności. W związku z tym czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do stawianych przez producentów wymogów? W załączeniu przykładowe wytyczne jednego z największych producentów przyrządów infuzyjnych, przedłużaczy do pomp, strzykawek na terenie Polski.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
29. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak, zgodnie z zapisem we wzorze umowy.
30. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
31. dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedyicznymi.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
32. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 16, 17; pakiet nr 5, pozycje 33, 34, 35, 36, 37, 39, 40, 41, 42): 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.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

33. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 16, 17; pakiet nr 5, pozycje 33, 34, 35, 36, 37, 39, 40, 41, 42): 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 rynnę, 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

34. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 16, 17; pakiet nr 5, pozycje 37, 38, 39, 40): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkach 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 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

35. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 16, 17; pakiet nr 5, pozycje 33, 34, 35, 36, 37, 39, 40, 41, 42): 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

36. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycje: 16, 17; pakiet nr 5, pozycje 33, 34, 35, 36, 37, 39, 40, 41, 42): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego złotego 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

37. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 33, 37): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56 – 85 cm?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

38. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 34, 39): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73 - 122cm?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

39. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 35, 40,42): pieluchomajtki o rekomendowanym odzie w pasie/biodrach 92 – 144 cm?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

40. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 36, 41): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110 – 160 cm?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

41. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 36, 41): 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 160 cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

42. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 33, 34, 35, 36): 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 laminatem od zewnątrz, posiadające podwójne elastyczne przylepce wielokrotnego użytku?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

43. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycja 17): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2150 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2200 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: 50 ml.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

44. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycja 36): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2300 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2600 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2400 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

45. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycja 37) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1952 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1952 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 u dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 148 ml.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

46. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycja 39): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2855 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2900 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2855 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: 45 ml.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

47. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje: 40, 41): pieluchomajtki o minimalnej chłonności 3070 ml według normy ISO 11948-1? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwanymi przez zamawiającego chłonnościami wyrobów 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

48. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 36, 41): 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 160 cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

49. Prosimy zamawiającego o wyłączenie z Zadania 5 poz. 33, 34, 35, 36, 37, 39, 40, 41, 42 i utworzenie z nich osobnego pakietu co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert na te wyroby.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

50. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 20. Czy można zaoferować opaskę gipsową w rozmiarze 6 cm x 2 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

51. Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha do operacji mokrych o gramaturze 40 g/m² (włókna typu SMMMS) ze wzmocnieniami o gramaturze 38 g/m² (laminat polietylenowo-polipropylenowy)?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

52. Dotyczy Pakiet nr 9, poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obłożenia, gdzie serwety główne są dwuwarstwowe (polietylen-polipropylen) o gramaturze 55g/m², ze wzmocnieniami z włókniny SMS (łączna gramatura obłożenia w miejscu wzmocnień wynosi 110g/m²), ze stolikiem Mayo (folia wzmocniona włókniną na powierzchni 60 x 145 cm) w miejscu wzmocnienia o gramaturze 90g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

53. Dotyczy Pakietu nr 9, poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obłożenia o składzie i parametrach:

Zestaw do artroskopii:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm.

1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm.

1 serweta nieprzylepna 150 x 175 cm.

1 serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów, otwory 5 x 7 cm, 320 x 245 cm

1 osłona na kończynę 35 x 80

2 taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm

4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3.

Odporność na rozzerwanie na sucho, obszar krytyczny min. 150 kPa,

Serweta na stół Mayo wzmocniona włókniną?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

54. Dotyczy Pakietu nr 9, poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obłożenia o składzie i parametrach:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm.

1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm.

1 serweta do cięcia cesarskiego z torbą na płyny (okno 19 x 28 cm), 315 x 250 cm

1 serweta dla noworodka 90 x 100 cm

1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm

4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

Serweta na stół Mayo wzmocniona włókniną?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

55. Dotyczy Pakietu 3, poz. 3. Prosimy o dopuszczenie zestawu, który zawiera serwetę na stół Mayo w rozmiarze niewiele różniącym się od opisanego tj. 80 x 145 cm, pozostałe zapisy zgodne z siwz.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

56. Dotyczy Pakietu 11, poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku konfekcjonowanego á 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

57. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 10 przyklepiec chirurgiczny, włókninowy z perforacją, miękką, białą włókniną, pokryty klejem akrylowym, o rozmiarze 10,1 cm x 9,1 cm?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ w Nisku
37-400 Nisko, ul. Kościuszki 1
tel. (15) 8416703, fax (15) 8416704
NIP 865-20-74-945, REGON 000306680

p.o. Dyrektora
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Nisku
Roman Ryznar
Roman Ryznar

