

Wołów, 02.05.2023 r.

10/PCM/2023/ZP/A

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ - 4

Dotyczy: postępowania nr 10/PCM/2023/ZP/A **Sukcesywna dostawa pieluch jednorazowych oraz podkładów przez okres 12 miesięcy**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia Zamawiający, zgodnie z art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 1 i 5) pieluchomajtki w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 2 i 6) pieluchomajtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 3 i 7) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 4 i 8) pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycje 1 - 8) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny gdyż nie ma technicznego uzasadnienia występowania przedniego ściągacza w przypadku występowania 2 par elastycznych przylepcorzepów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycje 1 - 8) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu wykonanego z materiałów gwarantujących nieprzemakalność i paroprzepuszczalność na całej powierzchni, zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycje 1 - 8) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? 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 dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycje 1 - 8) pieluchomajtek dla dorosłych posiadających system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycje 1 - 8) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozplywa się pod wpływem moczu i jest imitacją wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna,

który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 5) pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności tzw. "nocnej" co najmniej 1900ml? Różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2500 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1900 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 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.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 8) pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności tzw. "nocnej" w rozmiarze XL w opakowaniach 28szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 9) wkład chłonny o rozmiarach: długość 64 cm, szerokość w najwęższym miejscu 14 cm, w najszerszym 27 cm, pakowany po 46 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 10) majtki chłonne o chłonności 1010g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 1100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1010 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 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: 90 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 1, pozycja 10) majtki chłonne w pakowane po 18 szt. w opakowaniu handlowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie

15

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 4) pieluchomajtki w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm) i pakowane po 30 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 1 i 5) pieluchomajtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm) i pakowane po 30 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 2 i 6) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm) i pakowane po 30 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 3 i 7) pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 3) pieluchomajtki w rozmiarze XL pakowane po 30 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 7) pieluchomajtki w rozmiarze XL pakowane po 28 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 - 7) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny gdyż nie ma technicznego uzasadnienia występowania przedniego ściągacza w przypadku występowania 2 par elastycznych przylepcorzepów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ. W opisie przedmiotu zamówienia – zamawiający nie wymaga ściągaczy.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 - 7) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 -7) pieluchomajtek dla dorosłych posiadających system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtką nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 5) pieluchomajtki chłonne o chłonności co najmniej 2410ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2500 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2410 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 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: 90 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 6) pieluchomajtki chłonne o chłonności co najmniej 2770ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2770 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 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.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 8) majtki chłonne w pakowane po 18 szt. w opakowaniu handlowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający informuje, iż nie przedłuży terminu składania ofert. Ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Agnieszka Poprawska-Cierpiat
Pełnomocnik Zarządu

POWIATOWE CENTRUM MEDYCZNE
W WOŁOWIE SP. Z O.O. W RESTRUKTURYZACJI
ul. Inwalidów Wojennych 26, 56-100 Wołów
WOJ. DOLNOŚLĄSKIE
NIP 988 02 67 118, REGON 020749596
Tel. 71/380 58 01

Sporządziła: Anna Chechelska, Tel: 71/ 38 05 807, e-mail: annachechelska@pcm-wolow.pl