



Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60
tel. 87 562 94 21 fax 87 562 92 00
e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl
NIP 844-17-86-376 REGON 790319362

Suwałki, dnia 22/02/2017 r.

L.dz. SZW.DZI.262. 39/5/PN/MN/2017

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 05/PN/MN/2017

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa materiałów opatrunkowych dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach pakietu nr 9 podkładu z perforacją co 37cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 24, dopuści złożenie oferty z opatrunkami o wymiarach nieznacznie odbiegających od wymaganych w SIWZ tj. 9x15cm dla poz. 2, 9x5cm dla poz. 3, 9x10cm dla poz. 4, 9x20cm dla poz. 5, 9x25cm dla poz. 6, 9x30cm dla poz. 7, spełniającym pozostałe wymagania z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ i wyłączy z pak. nr 24 poz. 9, tworząc z niej osobny pod pakiet 24a, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ i wyłączy z pak. nr 41 poz.4 i 5, tworząc z niej osobny pod pakiet 41a, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 3

Pytanie 1 Pakiet 1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie siatki podtrzymującej opatrunek w stanie bez rozciągania 6 mb?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem podwojenia oferowanej ilości.

Uczestnik 4

Pytanie 1 dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania watę opatrunkową opak.0,5 kg, zawartość bawełny 50%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 dotyczy pakietu 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowych opatrunków pooperacyjnych na włókninie z wkładem chłonnym w pozycji:

1 - rozmiar 5 cmx7 cm

3- rozmiar 8cmx10cm

7- rozmiar 10cmx35cm

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 5

Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o gramaturze 60g/m² w rozmiarze 90x75cm z otworem przylepnym 6x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów 30g pakowanych a'5szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 – dotyczy pakietu nr 22 poz. 2

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 2 prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Ilość zgodna z SIWZ.

Pytanie 4 – dotyczy pakietu nr 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego, tj. serwety gazowej z elementem RTG (zamiast nitki) i tasiemką?
Pozostałe wymagania spełnione.

Przytaczany "element RTG" to nic innego, jak taśma poliestrowa wszyta w brzeg serwety, kontrastująca w promieniach RTG, koloru niebieskiego - zastępuje ona nitkę RTG, a jej zastosowanie jest coraz powszechniej stosowane na blokach operacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

Uczestnik 6

Pytanie 1 PAKIET NR 4 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia do oferty próbki w ilości 1 opakowania a'5 kg zamiast 2 opakowań ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 PAKIET NR 5 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia do oferty próbki w ilości 1 opakowania 0,5 kg zamiast 2 opakowań ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 PAKIET NR 8 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski elastycznej z 2 zapinkami wewnątrz opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 PAKIET NR 16 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pokrowców na nogi spełniających wymogi SIWZ wykonanych z włókny o gramaturze 55 g/m² w rozmiarze 75 cm x 120 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 PAKIET NR 17 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety jałowej operacyjnej wykonanej z włókny o gramaturze 55 g/m² w rozmiarze 75 cm x 90 cm z otworem o średnicy 7 cm lub o średnicy 10 cm z przylepcem wokół otworu, pozostałe parametry spełnione ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety jałowej z otworem o średnicy 7 cm.

Pytanie 6 PAKIET NR 18 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety jałowej operacyjnej wykonanej z włókny o gramaturze 55 g/m² w rozmiarze 90 cm x 150 cm, pozostałe parametry spełnione ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 PAKIET NR 29 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety jałowej operacyjnej wykonanej z włókny o gramaturze 55 g/m² w rozmiarze 37,5 cm x 45 cm, pozostałe parametry spełnione ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 PAKIET NR 30 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety sterylnej z nitką RTG wplecioną na całej długości w serwetę oraz tasiemką, pozostałe parametry spełnione ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 PAKIET NR 43 Pozycja

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opatrunku typu Grassolind w rozmiarze 10 cm x 10 cm, równoważnego do opisanego przez Zamawiającego i właściwościach jak niżej:

Grassolind®

Zastosowanie

Do szczególnie delikatnego zaopatrywania oraz utrzymania w stanie elastycznym ran o dużej powierzchni, jak np. otarcia, rany miażdżone, oparzenia, sparczenia, rany po kauteryzacji, uszkodzenia popromienne, do pokrywania miejsc pobrania i nakładania przeszczepów w praktyce transplantacji skóry, w chirurgii plastycznej i kosmetycznej, w dermatologii, po zabiegach usunięcia paznokci, operacji stulejki itp.

- Opatrunek z siatki bawełnianej o dużych oczkach, impregnowanej neutralną maścią, nie zawierającą składników czynnych i uczulających;
- Nie przykleja się do rany, chroni przed jej wysychaniem, zapobiega kurczeniu się blizny;
- Zapewnia dobrą wentylację i utlenienie rany;
- Przepuszcza wydzieliny;

- Można go ciąć na kawałki o dowolnych wymiarach;
- W opakowaniach jałowych po 1 szt.



Odpowiedź: _____ Zamawiający

dopuszcza.

Pytanie 10 PAKIET NR 47 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania pianki myjąco-pielegnującej w opakowaniu a' 400 ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 PAKIET NR 47 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania 1 opakowania próbki zamiast 2 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 PAKIET NR 48 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania 1 opakowania próbki zamiast 2 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 7

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie waty o składzie 50% bawełny, 50% wiskozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 11, pozycja 1

Prosimy o wskazanie przesłanek Zamawiającego stanowiących podstawę żądania załączenia do oferty przetargowej raportu z walidacji procesu sterylizacji.

Wyroby medyczne wprowadzane po raz pierwszy do obrotu muszą przejść procedurę oceny zgodności, która potwierdzi, że spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze. W przypadku wyrobów medycznych sterylnych oraz klasy IIa ocena zgodności jest przeprowadzana przy współudziale jednostki notyfikowanej.

Zgodnie z Załącznikiem nr 1 WYMAGANIA ZASADNICZE DLA WYROBÓW MEDYCZNYCH Część 1. Wymagania ogólne Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych „Wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone tak, aby ich stosowanie w przewidzianych warunkach i zgodnie z przewidzianym zastosowaniem nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów, użytkowników oraz innych osób”. W ust. 8.4 części II Załącznika nr 1 do tegoż Rozporządzenia określono „Wyroby medyczne dostarczane w stanie sterylnym muszą być wytworzone i wysterylizowane odpowiednią zwalidowaną metodą”. Wspomniany wymóg odnosi się do wszystkich metod sterylizacji tj.:

- sterylizacji tlenkiem etylenu zgodnie z normą EN-ISO 11135
- sterylizacji ciepłem wilgotym (parą wodną) zgodnie z EN-ISO 17665
- sterylizacji radiacyjnej zgodnie z EN-ISO 11137

Chcemy nadmienić, iż zgodnie z Załącznikiem VII ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych ust. 6.2 „Dla wyrobów medycznych klasy IIa jednostka notyfikowana, w ramach oceny, o której mowa w ust. 3.3, ocenia dokumentację techniczną określoną w ust. 3 załącznika nr 7 do rozporządzenia co najmniej

jednej reprezentatywnej próbki z każdej kategorii wyrobów medycznych w celu potwierdzenia zgodności z odnoszącymi się do tych wyrobów wymaganiami”

Jednym z elementów oceny dokumentacji jest weryfikacji procesu sterylizacji na podstawie raportu walidacji. W związku z powyższym jeżeli produkt przeszedł ocenę zgodności i został dopuszczony do obrotu a procedura ta odbyła się przy udziale jednostki notyfikowanej co stanowi wymóg obligatoryjny dla produktów sterylnych oraz klasy IIa procedura została przeprowadzona prawidłowo.

Jak wspomniano na wstępie nadrzędnym celem produkcji wyrobów medycznych jest wytwarzanie ich w taki sposób aby stosowanie ich nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów. Ta dbałość odnosi się również do procesu sterylizacji. Już samo dopuszczenie produktu do obrotu stanowi gwarancję, iż produkt został wytworzony i wysterylizowany odpowiednią zwalidowaną metodą. W związku z powyższym żądanie przez Zamawiającego przedstawienia raportu z walidacji procesu sterylizacji jest całkowicie bezzasadne i wnosimy o odstąpienie od tego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu przedstawienia dokumentów walidacji.

Pakiet nr 14, 15, 40

Czy Zamawiający dopuści zestawy zabiegowe zestawiane pod nadzorem jednostki notyfikowanej, co jest potwierdzone odpowiednim certyfikatem - zestawy są wytwarzane na podstawie Art. 11, pkt 2, Art. 30, pkt 1 i 4 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz Artykułu 12 Dyrektywy Rady 93/42/EWG, i posiadają następujące dokumenty:

- zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,

- oświadczenie o którym mowa w art. 30 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.

Przy odmownej odpowiedzi proszę powołać się na podstawę prawną, która zabrania wprowadzania do obrotu pakietów zestawianych w oparciu o ww. Ustawę i Dyrektywę

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

Pakiet nr 16 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowców na nogi wykonane z 3 warstwowej włókniny o gr. 51g/m² o rozmiarze 70x120cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 17 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z 2 warstwowego laminatu o gramaturze 56g/m², o rozmiarze 90x75cm z otworem przylepnym o rozm. 6x8cm lub o średnicy 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z otworem o średnicy 7 cm.

Pakiet 18, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z 2 warstwowego laminatu o gramaturze 56g/m² w rozmiarze 100x150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 30, pozycja 1,2 , pakiet 31, pozycja 1 -4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby serwety posiadały samoprzylepne metki?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 31, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów 17N, 16W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie folia papier z dodatkowym pojemnikiem plastikowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wodę o pojemności 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na żel do znieczulenia błon śluzowych o pojemności 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki o pojemności 400ml, pianka posiada właściwości neutralizujące zapach moczu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości.

Uczestnik 8

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki 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 moc 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: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 1,2,3,4,5,6): 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: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 1,2,3,4,5,6): 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: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 1,2,3,4,5,6): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki 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 moc 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: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 4,5,6): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkę 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. 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.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 6): 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 produktem 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 kryteriom 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: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 1, 4): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 2, 5): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 3): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110-160cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 1): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2040 g? Należy podkreślić, że poziom chłonności produktu jest uzależniony od jego rozmiaru. Każdy producent wraz ze zwiększeniem rozmiaru, stopniuje wartość absorpcji produktu. Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2250g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2040 g 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: 210g.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 4): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2850g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2900g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2850g 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 g.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 5,6) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070g 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: 130g.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycje: 7,11): wkładki urologiczne dla kobiet o wymiarach co najmniej 27 x 10 cm, pakowane a'24, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 8): wkładki urologiczne dla kobiet o wymiarach co najmniej 42 x 20 cm, pakowane a'30, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 9): wkładki urologiczne dla kobiet o wymiarach co najmniej 13 x 37 cm, pakowane a'12, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 10): wkładki urologiczne dla kobiet o wymiarach co najmniej 12 x 34 cm, pakowane a'16, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 12): wkładki urologiczne dla mężczyzn o wymiarach co najmniej 20 x 23 cm, pakowane a'24, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 13): wkładki urologiczne dla mężczyzn o wymiarach co najmniej 22 x 27 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 46, pozycja 19): chusteczki pielęgnacyjne w opakowaniu 48 sztuk, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia sztukowego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 47): piankę myjącą – pielęgnującą o pojemności 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 48) krem ochronny z tlenkiem cynku o pojemności 100 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 9**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na rozmiar przylepców:

2. Przylepiec na tkaninie 5m x 2,5cm

3. Przylepiec na tkaninie 5m x5 cm

w przeliczeniu na metry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szałanda