

Milicz, dnia 01.09.2022r.

Zamawiający:

Milickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.
ul. Grzybowa 1
56-300 Milicz

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dostawa materiałów opatrunkowych dla Milickiego Centrum Medycznego.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytania z dnia 30.08.2022

Pakiet 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści serwety gazowe niejałowe pakowane zbiorczo w worek foliowy a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 3, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści ligninę w arkuszach a'1kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 3, pozycja 16, 17

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'40 sztuk (przewiązywane co 10 sztuk) z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 3, pozycja 16, 17

Czy Zamawiający dopuści nieprzewiązywane kompresy pakowane a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 3, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści serwety 4-warstwowe?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 3, pozycja 20-21

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje: 1, 2, 3 i 7): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SWZ? 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.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych:

- z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
- z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą 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);
- posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
- chłonności:
 - Pozycja 1 - co najmniej 3070g;
 - Pozycja 2 - co najmniej 3180g;
 - Pozycja 3 - co najmniej 2850g.

Różnica pomiędzy oczekiwaną przez Zamawiającego chłonnością wyrobów, a chłonnością oferowanych produktów jest znikoma i w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobów oraz nie zwiększy ilości używanych produktów. Dodatkowo należy 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), których poziom retencji jest badany według metody 19-48-01. Badanie wykonane metodologią NAFC nie jest wiążące ani wymagane przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP. Organizacja NAFC jest firmą prywatną, której badania pełnią funkcję czysto poglądową na temat danego produktu - dla klienta, który zlecił wykonanie badania a wyniki retencji mogą mieć różne wyniki w zależności od zastosowanej metodologii.

- spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 1, 2, 3) 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?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

4. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycje 1, 2, 3) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtką nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja: 2): pieluchomajtki dla dorosłych pakowane a'28, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja: 4): majtki chłonne pakowane a'15, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja: 7): złożenia oferty jednorazowy wysoko chłonny, nie uczulający podkład higieniczny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm posiadający innowacyjny wzór (na kształt owoców cytryny), ze specjalnymi mikro kanalikami, który zapewnia większe poczucie miękkości i komfortu ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie: od 92cm do maksymalnie 160cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie: od 120cm do maksymalnie 170cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5, pozycja 3) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie: od 73cm do maksymalnie 130cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

1. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odp.

NIE – Zamawiający nie stawia takiego wymogu

2. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.

NIE – Zamawiający nie stawia takiego wymogu

3. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.

NIE – Zamawiający nie stawia takiego ograniczenia

Pytania z dnia 31.08.2022

Pakiet 3, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną a'10 sztuk w opakowaniu, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 3, poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści seton a'200 sztuk w opakowaniu, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 1-2:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza, iż wymaga rozmiarów L oraz XL.

Pakiet 5 poz.1:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że oczekuje opakowania w którym jest 30 szt. pieluchomajtek?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5, poz.1-3:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz.1-3:

Czy Zamawiający dopuści pieluchy bez ściągaczy taliowych?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz.1-3:

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla osób z problemami nietrzymania moczu i kału w stopniu ciężkim. Dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. Falbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Cztery przylepcorzepy do wielokrotnego mocowania. Indykator wilgotności: tuszowy nadruk - rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy- dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną po wpływie cieczy. Warstwa paroprzepuszczalna w części centralnej, włóknina w obszarze bioder?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5, poz. 1-3:

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o następujących chłonnościach (wg. metody ISO 11948-1) oraz retencji (badana metodą NAFC)

Rozm. M - 2800 g, retencja 790 g

Rozm. L - 3100 g, retencja 920 g

Rozm. XL - 3100 g, retencja 920 g

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dot. Umowy:

1. 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?

Odp.

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie **wyłącznie w przypadku braku możliwości** dostarczenia wyrobów zaoferowanych w ofercie. W takim przypadku, analogicznie do zasad dotyczących dopuszczonych rozwiązań równoważnych, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy **każdorazowo przed dostarczeniem partii zamienników**, uprzedniego zgłoszenia takiego faktu oraz dostarczenia wraz z pierwszą dostawą zatwierdzonych przez Zamawiającego zamienników - dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 4 projektu umowy (Załącznik nr 8 do SWZ), celem wykazania, iż dostarczany produkt posiada parametry nie gorsze od zaoferowanego w postępowaniu oraz, iż proponowany zamiennik spełnia wymagania

określone przez Zamawiającego w SWZ i jej załącznikach. Dostawy nie spełniające ww. wymogów, nie zostaną przez Zamawiającego przyjęte i podlegać będą karze umownej, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt 1) projektu umowy (Załącznik nr 8 do SWZ).

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §7 w następujący sposób:
 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku:
 - 1) pierwszej dostawy bez wymaganych dokumentów, o których mowa w §1 ust.4, w wysokości 0,1% wartości umowy brutto wskazanej w §3 ust.2;

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania, zwłaszcza w kontekście odpowiedzi udzielonej na pytanie nr 1. Kary umowne mają co do zasady dyscyplinować Wykonawców do realizacji świadczeń zgodnie z zawartą umową, a z tego punktu widzenia ich wysokość nie ma żadnego znaczenia dla możliwości prawidłowego wykonania dostaw przez Wykonawcę.