

Firmy biorące udział w postępowaniu opublikowanym w BZP e – Zamówienia: ogłoszenie nr 2023/BZP 00095586/01 z dnia 2023-02-15 i na stronie internetowej <https://www.zoz.konskie.bip.org.pl>, <https://ezamowienia.uzp.gov.pl/>

Dot: przetargu nieograniczonego na: **Sukcesywne dostawy przez okres 12-miesięcy: pieluszek dla dzieci ( część 1 ) pieluchomajtek dla dorosłych, ( część 2 ), podkładów ginekologicznych ( część 3 ), wkładów anatomicznych (część 4), majtek chłonnych( część 5 ) oraz zestawów do usuwania staplerów ( część 6 )**

**Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich w odpowiedzi na złożone następujące wnioski dotyczące treści zapisów SWZ informuje :**

## **I.**

### **Pakiet 6**

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

#### **ODP:**

**Nie ponieważ Zamawiający wymaga - „ Zestaw zapakowany w opakowanie typu „twardy blister” , na opakowaniu centralna etykieta z kodem kreskowym z dwiema nalepkami z numerem serii, datą ważności, nazwą producenta, służąca do wklejania do dokumentacji. Napisy na etykiecie w języku polskim. Sterylizowany EO”.**

## **II.**

### **Pytanie 1 dotyczy SWZ**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

#### **ODP:**

**Zamawiający informuje, że w częściach 1,2,3,4,5 – nie wymaga/nie oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych. Pracownik magazynu przy przyjęciu towaru będzie sprawdzał warunki transportowania oraz czy produkt był odpowiednio magazynowany**

### **Pytanie 2 dotyczy SWZ**

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**

#### **Pytanie 3 dotyczy SWZ**

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:**  
**tak**

#### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 4, pozycja 1 - anatomiczne wkłady chłonne o następujących parametrach: chłonności co najmniej 1600 g wg normy ISO 11948-1, długości 640 mm, szerokości w najszerszym miejscu 270 mm, szerokość w najwęższym miejscu 140mm o masie 70 g

**ODP:**  
**tak**

#### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 5, pozycja 1 - majtki chłonne w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 100 - 135cm 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 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.

**ODP:**  
**tak**

#### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycja 1 - pieluchomajtki w rozmiarze M o maksymalnym obwodzie od 73cm do aż 130cm?

**ODP:**  
**tak**

### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycja 2 i 3 - pieluchomajtki w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie od 92cm do aż 160cm?

**ODP:**

**tak**

### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycja 4 - pieluchomajtki w rozmiarze XL o maksymalnym obwodzie od 120cm do aż 170cm?

**ODP:**

**tak**

### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycje 1 - 4 - pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Nasze produkty wyposażone są w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo należy nadmienić, iż brak ściągacza taliowego z przodu jest korzystne dla pacjentów z nadwagą, gdyż nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza.

**ODP:**

**Wykonawca może zaoferować w części 2 poz 1-4 - pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy**

### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycje 1 - 4 - pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłonięcie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

**ODP:**

**Wykonawca może zaoferować w części 2 poz 1-4 - pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania**

### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycje 1 - 4 - 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 mikcjach?

**ODP:**

**Wykonawca może zaoferować w części 2 poz 1-4 - pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni**

### **Pytanie 12**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycje 1 - 4 - 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)

**ODP:**

**tak**

### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia - załącznik nr 2 część 2, pozycja 3 - pieluchomajtki w rozmiarze L o chłonności co najmniej 3070g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3100 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 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: 30 ml.

**ODP:**

**tak**

### **III**

#### **Pytania dot. przedmiotu umowy:**

**Część 4:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wkłady w rozmiarze 69x37cm?

**ODP**

**Tak**

### **IV**

#### **Pytania dot. przedmiotu umowy:**

**Część 3:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dopuści podkłady ginekologiczne w rozmiarze 34x9cm?

**ODP**

**Tak**

**Część 4:** Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wkłady anatomiczne w rozmiarze 28x10,5cm o chłonności min. 340ml?

**ODP**

**Tak**

**Część 6:** Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zestaw do usuwania staplerów z kompresami o wadze 1 szt. = min. 1,20g?

**ODP**

**Tak**

**Część 6:** Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zestaw do usuwania staplerów z rozszywaczem roz. 11 cm?

**ODP**

**Tak**

**Pytania do projektu umowy:0g**

Czy Zamawiający zgodzi się, aby termin uregulowania zapłaty był uważany się dzień, w którym należność wpłynie na konto Wykonawcy ?

Czy Zamawiający zgodzi się na otrzymywanie faktur w formie elektronicznej na wskazany przez osoby uprawnione adres mailowy?

**ODP**

**Tak**

**Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część załączników i zapisów SWZ**

Pismo w dniu dzisiejszym zostaje zamieszczone na stronie internetowej [https:// www.zoz.konskie.pl](https://www.zoz.konskie.pl) , <https://ezamowienia.uzp.gov.pl/>

Sporządził,  
Inspektor  
ds. Zamówień Publicznych  
mgr Anna Drabik

Dyrektor  
Zespołu Opieki Zdrowotnej  
w Końskich  
mgr Anna Gil