



KRAPKOWICKIE CENTRUM ZDROWIA Sp. z o.o.



KCZ/ORG/ZM/90/05/2017

Krapkowice 25.05.2017r.

WYKONAWCY

Dotyczy: zapytania ofertowego na dostawę pieluchomajtek dla Krapkowickiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o. Znak sprawy: ZO/3/2017

Pytanie 1.

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część I): 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przedłożenia kart produktowych / technicznych razem z ofertą. O uzupełnienie dokumentacji zostanie poproszony Dostawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce 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 zapisami zaproszenia.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych 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 wewnątrz 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 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. Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ, cytując: „...falbanki przeciwwyciekowe skierowane na zewnątrz...” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami zaproszenia.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycje: 1, 2, 3): 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 zapisami zaproszenia.

Pytanie 5.

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część I, pozycje: 1, 2, 3): 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 zapisami zaproszenia.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycja: 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami zaproszenia.

Pytanie 7.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycja: 3): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami zaproszenia.

Pytanie 8.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycja: 1): 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 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami zaproszenia.

Pytanie 9.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycje: 1, 2): 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.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami zaproszenia.

Pytanie 10.

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część I, pozycja: 3): pieluchomajtki o minimalnej chłonności 2850 ml według normy ISO 11948-1? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwanymi przez zamawiającego chłonnościami wyrobów tj. 2900 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2850 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.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami zaproszenia.

Prezes Zarządu
Marcin Misiewicz

Do wiadomości:

1. A/a
2. Wykonawcy składający pytania
3. Strona Internetowa Zamawiającego