

Olsztyn, dnia 8 marca 2017 r.

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny  
ul. Żołnierska 18  
10 – 561 Olsztyn

***Do wiadomości  
uczestników postępowania***

**PYTANIA I ODPOWIEDZI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę pieluchomajtek (Biuletyn Zamówień Publicznych, Ogłoszenie nr 35440 – 2017, z dnia 2 marca 2017 r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

**Pytanie 1**

Dotyczy pakiet 1, 2

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 1; pakiet 2): 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 informuje, że podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (Rozdział VI A pkt.3).**

**Pytanie 2**

Dotyczy pakiet 2

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach.**

### Pytanie 3

2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; 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: Zamawiający wymaga zaoferowanie pieluchomajtek posiadających wskaźnik chłonności. Zamawiający nie stawia wymogu dotyczącego grafiki/kształtu ani koloru wskaźnika.**

### Pytanie 4

3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycje: 1, 2, 3): 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 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.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach.**

### Pytanie 5

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie 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. 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.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach.**

### Pytanie 6

5. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek tzw. „oddychających” na całej powierzchni produktu, tj. od wewnątrz oraz na zewnątrz wkładu chłonnego oraz w partiach bocznych? Zastosowanie produktów oddychających na całej powierzchni, pozwala na utrzymanie odpowiedniej temperatury i wilgotności po założeniu pieluchomajtki, przy

zachowaniu maksymalnej ochrony przed niepożądanymi wyciekami. Wpływa to pozytywnie na zdrowie i komfort psychiczny pacjenta, jak również na czas pracy personelu poświęcony pielęgnacji ciała chorego, gdyż nie powstają podrażnienia skóry, pękanie, jak również odleżyny.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni.**

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycja 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych rozmiarach.**

#### **Pytanie 7**

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycja 3): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110-160cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych rozmiarach.**

#### **Pytanie 8**

8. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycja 1): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2400g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach.**

#### **Pytanie 9**

9. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycja 2): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2700g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach.**

#### **Pytanie 10**

10. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2; pozycja 3): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2750g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach.**

#### **Pytanie 11**

Dotyczy pakiet 1

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 1; pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza pieluchomajtek dla dzieci w poz. 1 i 2 pakietu 1 w rozmiarze 2-5kg. Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

#### **Pytanie 12**

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 1; pozycje: 1, 2): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD (pakiet 1; pozycje: 1, 2).**

### **Pytanie 13**

dotyczy SIWZ

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawiał takiego wymogu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

### **Pytanie 14**

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawiał takiego wymogu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

### **Pytanie 15**

#### **Pytania dotyczące treści umowy:**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy gdyż powyższe reguluje art. 491 KC.**

#### **UWAGA:**

**Wszystkie odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego należy traktować jako modyfikację treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .**

.....  
( Podpis osoby uprawnionej)