



Piła, dn. 18.08.2017 roku

NO-ZP.X-240/40/17

### ***Wszyscy uczestnicy postępowania***

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod hasłem:  
**ŚRODKI UTRZYMANIA CZYSTOŚCI**

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w związku z pytaniami zadanyymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

#### **1. Pytanie**

Proszę o udzielenie wyjaśnień w prowadzonym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy środków utrzymania czystości.

W punkcie 3.3 SIWZ zamawiający określa wymagania, które muszą zostać spełnione przez przedmiot zamówienia. Dot. zadania 3-13, 15, 17-19 przedmiot zamówienia musi posiadać stosowny dokument dopuszczenia do obrotu i stosowania w jednostkach służby zdrowia.

Zgodnie z wiedzą wykonawcy mieszaniny chemiczne (detergenty) opisane w zadaniach 5, 6, 9 nie wymagają posiada dokumentów dopuszczających do stosowania w jednostkach służby zdrowia.

Wobec powyższego proszę o zniesienie wymienionego wymogu bądź określenie dokładnych wymagań dokumentu (m. in przez jaki organ powinien zostać taki dokument wydany oraz zakres dokumentu).

**Odpowiedź:** W danych przypadkach Zamawiający wymaga dokument dopuszczający do obrotu i używania na terytorium RP.

#### **2. Pytanie**

Zadanie 1 Pozycja Nr 1\_Czy Zamawiający dopuści ręcznik w roli pasujący do dozownika Zamawiającego, 150m ale **2warstwowy**, o gramaturze 36g?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **3. Pytanie**

Zadanie 1 Pozycja Nr 2\_Czy Zamawiający dopuści ręcznik w roli pasujący do dozownika Zamawiającego, 120m ale **2warstwowy**, o gramaturze 36g?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **4. Pytanie**

Zadanie 1 Pozycja Nr 6 Czy zamawiający dopuści ręcznik o gramaturze 36g o długości 100m z przeliczeniem ilości, czyli 375szt?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **5. Pytanie**

Zadanie 2 Pozycja Nr 3 Czy Zamawiający dopuści środek do takich samych zastosowań o gęstości 0,803g/ml w opakowaniu 650ml z przeliczeniem ilości, czyli 5szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

## 6. Pytanie

Zadanie 2 Pozycja Nr 5 Czy Zamawiający dopuści środek do takich samych zastosowań w opakowaniu 1l ze spryskiwaczem z przeliczeniem ilości, czyli 12szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

## 7. Pytanie

Zadanie Nr 5 Pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści środek do takich samych zastosowań na bazie <5% amfoteryczne środki powierzchniowo czynne, 5–15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, anionowe środki powierzchniowo czynne, środki konserwujące (metylchloroizotiazolinon/metylizo-tiazolinon), substancje zapachowe (linalol, limonen,cytral)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

## 8. Pytanie

Zadanie 11 poz. 1, Zadanie 13 poz.1, Zadanie 15 poz. 1, 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów nie będących wyrobem medycznym?

**Odpowiedź:** dot. Zadanie 11, poz. 1- zamawiający wyraża zgodę  
Zadanie 13, poz. 1 – zgodnie z SIWZ  
Zadanie 15, poz. 1,3 Zamawiający dopuszcza

## 9. Pytanie

Pakiet 11, pozycja 1 Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga myjki pokrytej poziomymi paskami mydła o neutralnym pH, które aktywuje się przy użyciu wody, czy też myjki bez środka myjącego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

## 10. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

## 11. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

## 12. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga myjek, które są zarejestrowane jako wyrób kosmetyczny zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz dołączenia do oferty dokumentu - wpisu produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych CPNP?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

## 13. Pytanie

Dotyczy zadania nr 4:

Dot. poz. 4 i 5- Opisane cechy preparatu wskazują na produkt, którego sprzedaż jest już wycofana/preparat o parametrach wymaganych przez Zamawiającego w tym Pakiecie w bieżących postępowaniach przetargowych jest zastąpiony preparatem równoważnym/.

Czy z związku z zaistniałą sytuacją Zamawiający dopuści do oceny nowy produkt o analogicznym przeznaczeniu, wprowadzany do obrotu w Polsce w miejsce opisanego preparatu, tj:

Poz. 4- zamiast ANIOS LBT30- preparat ANIOS LB 20

Poz. 5- zamiast ANIOCIDE LB- preparat ANIOS LB 20?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

#### 14. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycje: 1, 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:** Zgodnie z SIWZ

#### 15. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 1): 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

#### 16. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 1): 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

#### 17. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 1): 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 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. Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ, cytując: „...wewnętrzne osłonki skierowane do zewnątrz...” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### 18. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 1): 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 SIWZ

#### 19. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 1): złożenia oferty na pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### 20. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 2): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### 21. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 2): pieluchomajtki przeznaczone dla noworodków, w rozmiarze 2-5kg, ze specjalnym miejscem na pępowinę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### 22. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 10, pozycja: 1) pieluchomajtki dla dorosłych z dodatkową specjalną warstwą – o innej nazwie niż podana w SIWZ – która kieruje moczu do środka i rozprowadza go równomiernie po pieluchomajtkce? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ, cytuje: „...delikatna włóknina wierzchnia ekstra dry wchłaniająca płyn...” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

*Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.*