



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ - 26/ 267 /2016

Wrocław, dnia 05.05.2016 r.

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: **„Dostawa odzieży ochronnej i roboczej jednorazowego użytku oraz artykułów higienicznych”**

Pytanie nr 1 - dotyczy Pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia standardowy fartuch foliowy zakładany przez szyję i wiązany na troki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartucha foliowego przedniego zakładanego przez szyję i wiązanego w pasie.

Pytanie nr 2 - dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycje: 2,3,4): 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 dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 4): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 92-144cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga co najmniej 100 – 150 cm.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 4): 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 pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 4): 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 dopuszcza zaproponowane w zapytaniu rozwiązanie dotyczące wskaźnika chłonności.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 4): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających 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.

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 zaoferowanie pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 4): pieluchomajtek dla dorosłych o chłonności co najmniej 2700ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek dla dorosłych o chłonności co najmniej 2700ml.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycje: 2,3): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycje: 2,3 możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 3): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 3–6 kg, pakowane a'70 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 2): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 7–14 kg, pakowane a'54 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5; pozycja 2): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 10–16 kg?, pakowane a'50 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane w zapytaniu.

Pytanie nr 13

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: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane w zapytaniu.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane w zapytaniu.

Pytanie nr 15

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane w zapytaniu.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuszcza dostawy towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej w systemie burta-burta, czyli wyładowanie towaru z auta bez wniesienia we wskazane miejsce ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostawy towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej z zastrzeżeniem respektowania zapisów projektu umowy.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA
Z-ca D. REKTORA
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. Jadwiga Raziuk