

Ul. M. Curie – Skłodowskiej 9
41 – 800 Zabrze

www.sccs.pl

tel. centrala (32) 37 33 600, (32) 271 52 61

NIP: 6482302807

REGON: 001071806

KRS: 0000048349

**p.o.Dyrektor Naczelny
Dyrektor ds. Medycznych**

prof. dr hab. n. med. Piotr Przybyłowski
tel. 32 373 36 89
e-mail: sekretariat.dyrektora@sccs.pl

Dyrektor ds. Ekonomiczno-Administracyjnych

mgr Bożena Duda
tel. 32 373 37 30
e-mail: sekretariat.ekonomiczny@sccs.pl

Dyrektor ds. Techniczno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Jacek Kaszewski
tel. 32 373 37 30
e-mail: sekretariat.ekonomiczny@sccs.pl

Naczelna Pielęgniarka

mgr Monika Parys
tel. 32 373 36 43
e-mail: m.parys@sccs.pl

Główny Księgowy

mgr Jolanta Turska
tel. 32 373 37 47
e-mail: j.turska@sccs.pl

Zabrze, dn. 23.01.2023

SCCS / EZ / 720 / 39 / 2023

Nr sprawy 5 /2023

Do uczestników postępowania:

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie procedury udzielania Zamówienia Publicznego poniżej kwoty 130000zł netto na dostawę **PIELUCHOMAJTKI DLA DOROSŁYCH I DZIECI**

Pytanie 1

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania 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.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający będzie sprawdzał w sytuacjach tego wymagających poprzez przedstawienie odpowiednich dokumentów.

Pytanie 2

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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3

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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyklucza.

Pytanie 4 Pakiet I pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5 Pakiet I pozycja 1-4

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia wymaga w (pakiet nr I, pozycje 1 - 4) pieluchomajtek, które posiadają w swej budowie system szybkiego wchłaniania? System ten zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, moczu nie jest w pełni wchłaniany, przez co produkt chłonny nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6 Pakiet I pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycje 1 - 4) pieluchomajtki wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc chłonną, która kieruje moczu 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.

Pytanie 7 Pakiet I pozycja 1-4

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycje 1 - 4) złożenia oferty na pieluchomajtki, których wskaźnik wilgotności całkowicie zanika po kontakcie z wilgocią co może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Pakiet I pozycja 1-4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Pakiet I pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych, w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 85cm i chłonności minimum 1950g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2000 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1950 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 SIWZ.

Pytanie 10 Pakiet I pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych, w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Pakiet I pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycja 3) pieluchomajtki dla dorosłych, w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm i chłonności minimum 3050g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3050 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Pakiet I pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycja 4) pieluchomajtki dla dorosłych, w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Pakiet I pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycja 5) pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 14 Pakiet I pozycja 5

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr I, pozycja 5) pieluchomajtek dla dzieci, które posiadają ściągacz taliowy (tylny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15 Pakiet I pozycja 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem,