



Wrocław, dnia 29 - 10 - 2018 r.

Nr sprawy: USK/DZP/PN-259/2018

Uniwersytecki Szpital Kliniczny im. Jana Mikulicza-Radeckiego we Wrocławiu, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn: dostawę pieluch, pieluchomajtek i innych art. Higienicznych na podstawie art. 38 ust.1 pkt. 3), art. 38 ust. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) informuje, że wpłynęły zapytania Wykonawców, jednocześnie wyjaśniając co następuje.

Pytanie nr 1

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w rozmiarze 15cm x 22cm, gramatura 60g/m², w opakowaniu a'12szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała, wykonaną z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści asortyment na 23% stawce VAT?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

Pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści podkłady chłonne o chłonności min. 810ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za podkłady chłonne pakowane a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę za podkłady chłonne pakowane a'25 szt. z przeliczeniem podanych ilości, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za myjki pakowane a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę za myjki pakowane a'50 szt. z przeliczeniem podanych ilości, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną

Pytanie nr 7

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści myjki bez instrukcji użytkowania na opakowaniu, z dołączoną osobno instrukcją użytkowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną dla pacjenta w rozmiarach od S do XXL?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki higienicznej jednorazowej, przeznaczonej do mycia na mokro, wykonane z miękkiego i chłonnego materiału, bez folii. Myjka w kształcie prostokątnej torebki o wymiarach 230x170mm (+/-10mm) z otworem na krótszym boku, w który wkłada się rękę i stosuje myjkę jak rękawiczkę. Myjka wykonana z dwóch warstw włókien: molton 115g nasączona mydłem dermatologicznym o neutralnym pH 5,5 oraz spunlance 40g (bez mydła).

Zewnętrzna warstwa myjek wykonana z delikatnego i chłonnego materiału, który zapewnia komfort pielęgnowanej osobie.

Na opakowaniu instrukcja użytkowania w języku polskim.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 sztuk z przeliczeniem ilości na 1060 opakowań a'50 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 50 sztuk z przeliczeniem ilości na 1060 opakowań a'50 sztuk

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga załączenia próbki wraz z kopią instrukcji obsługi, żeby można było przebadать próbkę poprzez jej użycie, zgodnie z instrukcją obsługi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga załączenia próbki wraz z kopią instrukcji użytkowania, obsługi;

Pytanie nr 12

Dotyczy Umowy

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 13

Dotyczy Umowy § 6 ust. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku podwyższenia stawki VAT. Nasza prośba podyktowana jest prognozami podniesienia stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE (zgodnie z tą normą, nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej). Zgodnie z powyższym, przy zasadach jakie stosuje się przygotowując wyceny do przetargu (gdzie marże ustala się na bardzo niskim poziomie) - podniesienie stawki VAT o 15% jest dla większości dystrybutorów niemożliwe do zaakceptowania. Konieczność utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że realizacja części umowy będzie odbywała się ze stratą dla Wykonawcy. Biorąc pod uwagę powyższe, żadna z firm nie może pozwolić sobie na złożenie oferty z góry zakładając stratę, dlatego też już obecnie przy

kalkulacji cen do przetargu należy wziąć pod uwagę ewentualną podwyżkę stawki VAT. Z kolei to rozwiązanie jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje to przekroczenie szacunków do przetargu a następnie zakup sprzętu medycznego w wyższych cenach od początku trwania umowy, a nie od ewentualnej podwyżki stawki VAT.

Odpowiedź:

Zapisy umowy pozostają bez zmian

Pytanie nr 14

Dotyczy wzoru umowy § 11 ust. 2 :

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu umowy w § 11 w sposób następujący:

Za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienie w dostarczeniu nowego niewadliwego towaru zareklamowanego w trybie § 8, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 1 % wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź:

Zapisy umowy pozostają bez zmian

Pytanie nr 15

Pakiet nr 1 – Czy Zamawiający wyodrębni z pakietu nr 1 pozycje od 1 do 5, czyli pieluchomajtki/pieluchy jednorazowe dla dzieci tworząc dla powyższego asortymentu oddzielny pakiet? Obecny szczegółowy opis zamówienia wskazuje na produkty konkretnego producenta, który jest w stanie przedstawić ofertę na wszystkie pozycje w zakresie pakietu 1. Wyodrębnienie pieluchomajtek dla dzieci spowoduje konkurencyjność, która obecnie jest pozorna.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16

Pakiet nr 2 - Rękawice nasączone środkiem myjącym (jednorazowe).

Zgodnie z aktualną ustawą o wyrobach kosmetycznych (dyrektywa 1223/2009/WE), każdy kosmetyk przed wprowadzeniem do obrotu musi posiadać raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego. Czy zamawiający w przypadku zaoferowania w pakiecie nr 2 rękawic nasączonych środkiem myjącym zarejestrowanym jako kosmetyk wymaga dołączenia aktualnego raportu bezpieczeństwa produktu kosmetycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający w przypadku zaoferowania w pakiecie nr 2 rękawic nasączonych środkiem myjącym zarejestrowanym jako kosmetyk, wymaga dołączenia aktualnego raportu bezpieczeństwa produktu kosmetycznego (zgodnie z ustawą o wyrobach kosmetycznych);

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 1, 2, 3, 4, 5): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja 1,2,3,4,5 przedstawienie dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci - wystawionych przez producenta lub równoznaczne

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 1): pieluchomajtki dla dzieci, których retencja badana jest metodą 19-48-01, a ich wyniki są inne niż wymagane w SIWZ? Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ typu, cytuje: „...retencja badania metodą NAFC...” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP. Organizacja NAFC jest organizacją prywatną której badania pełnią funkcję czysto poglądową na temat danego produktu - dla klienta, który zlecił wykonanie badania. Badanie wykonane w NAFC nie jest wiążące i wymagane przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP. Produkty firmy Essity i ich retencja badana jest metodą 19-48-01, która posiada inną metodologię badania stąd też przedstawione są inne wyniki.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 1): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę, o chłonności co najmniej 258g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycji nr 1 pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5 kg ze specjalnym miejscem na pępowinę, o chłonności co najmniej 258 g, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ;

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 3-6kg, o chłonności co najmniej 338g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg, o chłonności co najmniej 466g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-14kg, o chłonności co najmniej 532g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg, o chłonności co najmniej 570g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 5): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg, o chłonności co najmniej 590ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 9, 9): 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 SIWZ

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 6, 7, 8, 9, 9): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Nasze produkty wyposażone są 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, gdyż brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza. Zastosowanie w pieluchomajtkę 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. Należy również nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza tylko produkty jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 6, 7, 8, 9, 9): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających system szybkiego wchłaniania Feel Dry lub EDS, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Ustanowienie takiego wymogu zapewnia Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom oraz nie dopuszcza do postępowania produktów chłonnych, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycje 6,7,8,9 pieluchomajtki dla dorosłych posiadający system szybkiego wchłaniania Feel Dry lub EDS lub równoważny;

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 6, 7, 8, 9, 9): 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

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycje: 6, 7, 8, 9, 9): 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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja: 9) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz

funkcjonalność użytkownika 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 SIWZ

POUCZENIE

Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.).

Informacji, w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, udziela Dział Zakupów i Zamówień Publicznych Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego we Wrocławiu, tel. 71 / 784 – 20 – 28, faks: 71 / 327 – 09 – 40, faks: 71 / 327 – 09 – 11, adres e-mail: ekomar@usk.wroc.pl

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego
im. Jana Mikulicza – Radeckiego
we Wrocławiu
Magda Jellin
Kierownik Działu Zakupów i Zamówień Publicznych