



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość ul. Aleje Jana Pawła II 10, ☎ 84 6773333, ✉ szpital@szpital.zam.pl
www.szpital.zam.pl, NIP 922 229 24 91, REGON 006050134, KRS 0000021024

Zamość, dnia 05.01.2022 r.

AT.Z.2150.44.5.2021

Dotyczy: odpowiedzi na pytania

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu informuje, że do zaproszenia do złożenia ofert na dostawę pieluchomajtek dla dorosłych wpłynęły zapytania.

Poniżej podajemy treść pytań i odpowiedzi:

Pytanie nr 1:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. strzykawkę, przyrządów - wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza; igieł, cewników, zgłębników – 5-37stopni Celsjusza; rurek intubacyjnych, tracheostomijnych – 5-40 stopni Celsjusza), 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 lub transportu zgodnie z warunkami zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź:

Na zadane pytanie odpowiada § 2 pkt.6 oraz pkt.7 umowy, który mówi, że: „Dostawy będą się odbywały na koszt i ryzyko Wykonawcy” oraz „ Asortyment będący przedmiotem dostawy powinien być odpowiednio zabezpieczony przed uszkodzeniem. ...”

Pytanie nr 2:

Czy zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art.14 pkt.3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania i transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 3:

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:

Nie.

Pytanie nr 4:

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:

Nie.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2; pozycja 1 i 2) przedłożenia 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 dla produktów chłonnych posiada zapis mówiący o poziomie chłonności pieluchomajtki zbadany według standardów normy ISO 1194.

Odpowiedź:

Niezbędne dokumenty określono w SIWZ.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2, pozycja 1 i 2) pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają 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, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtką 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 wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2, pozycja 1 i 2) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych oddychające jedynie w części centralnej, z włókniną po bokach, które nie są pokryte paroprzepuszczalnym laminatem na całej powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2, pozycja 1 i 2) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Zastosowanie w pieluchomajtkce jednego ściągacza taliowego i elastycznych boków produktu, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, a to 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2, pozycja 1 i 2) pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają wskazania do stosowania dla pacjenta w inkontynencji kałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 2, pozycja 1 i 2) 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 i powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynnę, 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 wymaga zgodnie z SIWZ.

Małgorzata Popławska

/-/

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu