



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 02.07.2018

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa pieluchomajtek oraz preparatów do pielęgnacji pacjentów - nr sprawy 64/PN/2018.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycje: 1, 2, 3): 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.

Odp.: Dokumenty składane przez Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego są jawne poza dokumentami które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji a Wykonawca wykaże, iż zastrzeżone dokumenty stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycje: 1, 2, 3): 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 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i będzie to jednocześnie wymóg minimalny? 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. Zastosowanie w pieluchomajtkce 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeden ściągacz taliowy.

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w bariereki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Bariereki 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycja: 4): pieluszki jednorazowe dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę?

Odp.: Dopuszcza przy jednoczesnym spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycja: 7): pieluszki jednorazowe dla dzieci w rozmiarze 10-16kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycja: 6): pieluszki jednorazowe dla dzieci w rozmiarze 12-22kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycje: 8, 9, 10): złożenie oferty na majtki chłonne o chłonności co najmniej 1010 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 1100 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1010 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: 90 ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycje: 4, 5, 6, 7): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycje: 8, 9, 10): majtki chłonne posiadające oznakowanie rozmiaru umiejscowione w innym miejscu niż wskazane w SIWZ. Należy nadmienić, że wymagania zawarte w SIWZ, cyt.: „oznakowanie rozmiaru umiejscowione na ściągaczu części frontowej majtek.” spełnia tylko jeden producent, co ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty innym ewentualnym wykonawcom i jest niezgodne z PZP.

Odp.: Zamawiający dopuszcza oznakowanie rozmiaru w innym widocznym miejscu na produkcie.

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 1, pozycja: 3): 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.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Czy Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. o właściwościach barierowo ochronnych, zawierający w swoim składzie tlenek cynku oraz specjalnie opracowany kompleks składników zabezpieczający skórę przed transepidermalną utratą wody oraz innych niezbędnych składników? Zastosowana technologia podczas produkcji oraz skład kremu wspomagają skórę w jej regeneracji oraz funkcjach obronnych, zapobiegają wysuszeniu skóry, działają przeciwzapalnie ale również silnie nawilżająco, skutecznie chronią skórę przed drażniącymi czynnikami np. moczu, głęboko pielęgnują skórę narażoną na otarcia, odparzenia, odleżyny czy odpieluszkowe odparzenie skóry.

Krem konfekcjonowany w pojemnikach plastikowych z zabezpieczeniem, o masie 250g odpowiadającej 200 ml. lub 125 g odpowiadającej 100 ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

13. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 2 oraz 5 z Części 2 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie poz. 2 i 5 zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Część nr 1, poz. 2, 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część nr 1, poz. 5

15. Czy Zamawiający w miejsce pieluszek 4-9 kg dopuści zaoferowanie pieluszek 5-9 kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 1, poz. 8, 9, 10

16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania majtki chłonne posiadające w części przedniej produktu napis FRONT oraz literę oznaczającą odpowiedni rozmiar jako element napisu umieszczonego wzdłuż całej długości produktu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Dot. wzoru umowy:

17. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp.: Tak.

18. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „5% wartości umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „5% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet

mogłaby przewyższyć wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2-4 wzoru umowy zostało wykreślone wyrażenie „*lub opóźnienia*”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „*kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.*” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „*uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.*”

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

20. Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 8 ust. 3 pkt 4) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 02.07.2018 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak