

Gniezno, dnia 20.11.2019r.

### Wyjaśnienia treści SIWZ

Zamawiający - Wojewódzki Szpital dla Nerwowo i Psychiczenie Chorych "Dziekanka" im. Aleksandra Piotrowskiego w Gnieźnie działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019r. , poz. 1843) w związku z zapytaniami Wykonawców dotyczących wyjaśnień do SIWZ, znak postępowania **21/2019 "Dostawa opatrunków i pieluchomajtek"**, udziela odpowiedzi na zadane pytania, a mianowicie:

#### I. Odpowiedzi na zapytania:

1. Pakiet 1 poz. 27,28. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**
2. Pakiet 1 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści plaster do mocowania kaniul włókninowy w rozmiarze 6x8cm, o zaokrąglonych brzegach, posiadający dodatkową podkładkę chłonną, sterylny, wodoodporny, niezawierający lateksu? **Odp. Zamawiający dopuszcza**
3. Pakiet 1 poz.28. Czy Zamawiający pisząc poliuretanowy opatrunek foliowy przezroczysty miał na myśli transparentny opatrunek na rany pooperacyjne? **Odp. Zamawiającemu nie miał na myśli opatrunku na rany operacyjne**
4. Pakiet 1 poz.28. Czy Zamawiający dopuści opatrunek na rany pooperacyjne, transparentny, przepuszczający parę wodną i powietrze, wodoodporny, warstwa chłonna z poliestru i włókna wiskozowego, pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym, w rozmiarze 10x10cm (pakowane po 10szt) lub 10x15cm (pakowane po 25szt.)? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
5. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2): 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. Zamawiający wymaga**
6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycje: 3,4,5,6): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako 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. **Odp. Zamawiający dopuszcza**
7. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 2 pozycje: 3,4,5,6 do osobnej części, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu przetargowym firmom, które specjalizują się w produkcji pieluchomajtek dla dorosłych i nie posiadają w swojej

ofercie handlowej asortymentu wskazanego w innych pozycjach? Wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu przełoży się na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej oraz uzyskanie lepszego bilansu ekonomicznego w Szpitalu. Prośbę swoją rekomendujemy tym, iż w obecnym kształcie pakietu może wystartować tylko jeden producent i uniemożliwia to wystartowanie szerszemu gronu Wykonawców.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 4) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2850g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2900g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2850g 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: 50g.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 3) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070g 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: 130g.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 6) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3180g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3180g 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: 20g.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 5) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1950g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2100g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1950g 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: 150g.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

12. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycje: 7,8): pieluchy anatomiczne posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy pakowane

a'46 lub a'40 lub a'36 lub a'28 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

13. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 7): pieluch anatomicznych „maxi”, czyli o poziomie chłonności co najmniej 3200g?

**Odp. Zamawiający nie wymaga**

14. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 9): podkład chłonny ze skrzydłami w rozmiarze co najmniej 180x90cm i poziomie chłonności co najmniej 1500g? **Odp. Zgodnie z SIWZ**

15. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 9): podkład chłonny ze skrzydłami w rozmiarze co najmniej 180x70cm i poziomie chłonności co najmniej 1750g? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**

16. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja 10): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm „bardzo chłonny”, czyli z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomie chłonności co najmniej 1750g? Brak wymogów dotyczących poziomów chłonności sprawia, iż dopuszczone są wszystkie produkty dostępne na rynku, nawet te, które rekomendowane są dla osób z lekkim nietrzymaniem moczu (o poziomie chłonności < 800g) i nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Wymieniony wyżej poziom chłonności jest stosowany przez większą liczbę producentów w produktach, które rekomendowane są na średnie i ciężkie nietrzymanie moczu. **Odp. Zamawiający nie wymaga**

17. Pakiet 1, poz. 5-9,11-13,17-16,27. Czy zamawiający wydzieli poz. 5-9,11-13,17-16,27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

18. Pakiet 1, poz. 27. Czy zamawiający dopuści opatrunek włókninowy do mocowania kaniul o wymiarze 6 cm x 8 cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza**

19. Pakiet 1, poz. 27. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe 50 szt, z przeliczeniem ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza**

20. Dot. treści SIWZ:Pkt 8.8 ust. b). Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie chłonności wyrobów wg normy ISO-11948-1 kartami danych technicznych wystawionymi przez producenta? **Odp. Zamawiający dopuszcza**

21. Pakiet 1 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bandaży elastycznego o rozciągliwości min. 70%? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

22. Pakiet 1 poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bandaży elastycznego o rozciągliwości min. 120%? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

23. Pakiet 1 poz. 8 i 9: Czy Zamawiający wymaga elastycznej siatki opatrunkowej o składzie: jedwab poliamidowy teksturowany 50% i jedwab poliuretanowy 50%? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

24. Pakiet 1 poz. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych po 5 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

25. Pakiet 1 poz. 15: Czy Zamawiający dopuści ligninę w opakowaniach a'5kg? Cena w formularzu cenowym zostanie podana za 1kg w celach porównawczych. **Odp. Zamawiający dopuszcza**

26. Pakiet 1 poz. 21-22: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów pakowanych po 12 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

27. Pakiet 1 poz. 23: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków pakowanych po 10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

28. Pakiet 1 poz. 24-26: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków pakowanych po 10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

29. Pakiet 1 poz. 27: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków pakowanych po 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**
30. Pakiet 1 poz. 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków pakowanych po 10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę**
31. Pakiet 1 poz. 30: Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane po 18 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza**
32. Pakiet 1 poz. 31: Czy Zamawiający dopuści przylepce pakowane po 12 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza**
33. Pakiet 1 poz. 36: Czy Zamawiający dopuści wkładki pakowane po 30 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza**
34. Pakiet 1 poz. 36: Czy Zamawiający dopuści wkładki pakowane po 16 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
35. Pakiet 1 poz. 37: Czy Zamawiający dopuści wkładki pakowane po 14 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza**
36. Pakiet 1 poz. 39: Czy Zamawiający dopuści opatrunki pakowane po 25 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza**
37. Pakiet 1 poz. 39: Czy Zamawiający dopuści opatrunki w rozmiarze 9,5x9,5 cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza**
38. Pakiet 2 poz. 3 i 6: 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, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego. **Odp. Zamawiający wymaga**
39. Pakiet 2 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki bez ściągaczy taliowych, o chłonności (g) wg ISO 11 948-1: 3100? Reszta parametrów zgodna z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza**
40. Pakiet 2 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki bez ściągaczy taliowych, o chłonności (g) wg ISO 11 948-1: 2800? Reszta parametrów zgodna z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza**
41. Pakiet 2 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki bez ściągaczy taliowych, o chłonności (g) wg ISO 11 948-1: 2000? Reszta parametrów zgodna z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza**
42. Pakiet 2 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki bez ściągaczy taliowych, o chłonności (g) wg ISO 11 948-1: 3100? Reszta parametrów zgodna z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza**
43. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1) i 2) wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłokę”, a „opóźnienia” słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest, aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione naruszenie terminu. Nie ma uzasadnienia rozszerzania 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 wykonaniu 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 nie wyraża zgody**

44. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy przez jedną ze stron z powodu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez drugą stronę, strona rozwiązująca umowę pisemnie wezwie drugą stronę do należytego wykonywania umowy.*”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy z powodu jej nienależytego wykonywania miało miejsce pisemne wezwanie do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje stronę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Powyższe wyjaśnienia Zamawiającego stanowią integralną treść SIWZ i są wiążące dla Wykonawców biorących udział w niniejszym postępowaniu.**

Zatwierdził:

DYREKTOR SZPITALA

  
Marek Czaplicki

