

Odpowiedź na zadane pytanie

(wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego)

dotyczy zamówienia pn : Zakup z sukcesywnymi dostawami pieluchomajtek i innych wyrobów medycznych (pieluchy i wkłady anatomiczne, majtki chłonne) na potrzeby mieszkańców DPS „MORS” w Stegnie

Zamawiający, działając zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), publikuje treść zapytania Wykonawcy wraz z wyjaśnieniami Zamawiającego:

Pytanie:

„Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ

Czy ze względu na to, że majtki chłonne dla aktywnych ruchowo w rozmiarze S są mniej chłonne od rozmiaru M, L i XL, Zamawiający dopuści w Lp. 8 zamówienia podstawowego i opcjonalnego majtki S o chłonności min. 1200 g, czyli zaledwie o 200g mniej od wymogu pierwotnego?.”

Odpowiedź:

NIE.

Pytanie:

Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ

SWZ Cz. XVIII ust.4 pkt 2. Ocena techniczna

c) skuteczność utrzymanie wilgoci z dala od skóry,

d) zawartość pulpy chłonnej.

Podane przez Zamawiającego w Formularzu asortymentowo-ilościowym chłonności wyrażone w gramach mierzy się zgodnie z normą ISO 11948-1.

Jest to maksymalna pojemność chłonna wyrobu mierzona laboratoryjnie. Podany wynik w gramach oznacza w uproszczeniu różnicę wagi produktu całkowicie zanurzonego w specjalnym płynie testowym (roztworze NaCl) o określonej temperaturze, określonym stężeniu i przewodnictwie elektrycznemu i produktu suchego przed zanurzeniem.

Do testu tego nie używa się zwykłej wody, co zamierza zrobić Zamawiający i co wypaczy wyniki jego pomiarów. Ponadto przy nalaniu do np. pieluchomajtki rozmiar M o wymaganej min. chłonności 2900 g 2,9 litra wody, powłoka wewnętrzna pieluchy będzie nadal mokra po 30 minutach niezależnie od marki pieluchomajtki i producenta, a jej celulozowy wkład chłonny będzie całkowicie nasączony wodą, co udaremni jakościowe porównanie produktów.

Czy w związku z powyższym Zamawiający zmniejszy objętość wlewanej wody do objętości realnej, to znaczy do 1/3 chłonności maksymalnej wg ISO 11948-1?

Czy w celu zapewnienia obiektywizmu oceny jakości Zamawiający udokumentuje przeprowadzone testy w formie nagrania video?

Odpowiedź:

NIE.

Zgodnie z treścią SWZ cz. XVIII ust. 4: „Badanie dostarczonych przez oferentów próbek zostanie potwierdzone Protokołem badania jakości próbek wyrobów medycznych”.

WICESTAROSTA

-

Lubomir Głowacki