

Numer referencyjny postępowania:
ZP.272.14.2025

Pruszków, dnia 02 czerwca 2025 roku

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia Publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości zamówienia mniejszej niż progi unijne, na zadanie pod nazwą: „**Dostawa myjek dla pacjenta**”.

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ nr 1

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej „Ustawą Pzp.”), Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”. Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Treść pytania nr 2:

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny i naszym zdaniem skuteczniejszy o następujących parametrach.

Myjka rękawica do mycia ciała pacjenta, z włókna poliestrowego, nasączona mydłem dermatologicznym z ekstraktem z aloesu. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwężana w nadgarstku. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta. Możliwość stosowania u niemowląt.

- wymiary: 24 x 17 x 0,3 cm
- ilość: w opakowaniu pojedynczym 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości
- przednia warstwa z mydłem: 100g/m²
- tylna warstwa: 50g/m²

Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz z hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu:

- pH 5,5
- testowane dermatologicznie
- skład

Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergiczności żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 3:

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z hypoalergicznym żelem myjącym do jednorazowego użycia, wykonaną z włókna poliestrowego, o wymiarach 12 x 20 x 0,5 cm i gramaturze 100 g/m²? Jest to standardowy rozmiar i gramatura gąbki powszechnie stosowana w polskich szpitalach. Taka wielkość myjki zapewnia komfort mycia i zawiera wystarczającą ilość środka myjącego, który wystarcza na umycie 1 dorosłej osoby. Opakowanie jednostkowe 24 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu:

- pH 5,5
- testowane dermatologicznie
- skład

Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergicznosci żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 4:

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez żel osobnego raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach. Uzasadnienie:

- środek myjący (np. w postaci żelu) jest tylko jednym ze składników gotowego produktu jakim jest gąbka (myjka) do mycia. Przebadanie tylko środka myjącego nie gwarantuje bezpieczeństwa ostatecznego produktu, w którego skład wchodzi w większości np. użyty materiał, którym myje się bezpośrednio skórę pacjenta. Ważne są też elementy takie jak: warunki produkcji, dostosowanie produkcji do obowiązujących regulacji prawnych w zakresie produktów kosmetycznych (np. ISO producenta), przestrzeganie warunków higieny itp. Proszę zauważyć, że raport bezpieczeństwa samego żelu (a takie wymaganie Państwo zapisali) nie określa, że został on zastosowany właśnie w tym konkretnym rodzaju myjek! Ten wymóg ma sens jedynie wtedy, gdybyście Państwo kupowali sam żel! Jak rozumiemy, procedura przetargowa dotyczy gotowego produktu w postaci myjki (gąbki) ze środkiem myjącym. W tej sytuacji jedynie wszechstronne badania gotowego produktu (czyli myjki ze środkiem myjącym), które są wymagane aby uzyskać wpis do CPNP, dają Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa oraz, że kupuje produkt wszechstronnie przebadany i wyprodukowany zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi dla tegoż produktu kosmetycznego w jego wersji ostatecznej (gotowej do stosowania). Podsumowując, badanie bezpieczeństwa żelu (o którym nawet nie ma pewności, że występuje w oferowanym, gotowym produkcie) nie stanowi żadnej przesłanki merytorycznej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 5:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez żel osobnego raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach. Uzasadnienie:

- środek myjący (np. w postaci żelu) jest tylko jednym ze składników gotowego produktu jakim jest gąbka (myjka) do mycia. Przebadanie tylko środka myjącego nie gwarantuje bezpieczeństwa ostatecznego produktu, w którego skład wchodzi w większości np. użyty materiał, którym myje się bezpośrednio skórę pacjenta. Ważne są też elementy takie jak: warunki produkcji, dostosowanie produkcji do obowiązujących regulacji prawnych w zakresie produktów kosmetycznych (np. ISO producenta), przestrzeganie warunków higieny itp. Proszę zauważyć, że raport bezpieczeństwa samego żelu (a takie wymaganie Państwo zapisali) nie określa, że został on zastosowany właśnie w tym konkretnym rodzaju myjek! Ten wymóg ma sens jedynie wtedy, gdybyście Państwo kupowali sam żel! Jak rozumiemy, procedura przetargowa dotyczy gotowego produktu w postaci myjki (gąbki) ze środkiem myjącym. W tej sytuacji jedynie wszechstronne badania gotowego produktu (czyli myjki ze środkiem myjącym), które są wymagane aby uzyskać wpis do CPNP, dają Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa oraz, że kupuje produkt wszechstronnie przebadany i wyprodukowany zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi dla tegoż produktu kosmetycznego w jego wersji ostatecznej (gotowej do stosowania). Podsumowując, badanie bezpieczeństwa żelu (o którym nawet nie ma pewności, że występuje w oferowanym, gotowym produkcie) nie stanowi żadnej przesłanki merytorycznej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Informacje uzupełniające

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.