

Włodawa, dn. 23.07.2026

ASZ.382.26.2026

Dotyczy: postępowania na dostawę medycznego sprzętu jednorazowego użytku i pieluchomajtek

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych z późniejszymi zmianami udzielam odpowiedzi na zadane pytania:

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje 2 i 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające trzy ściągacze taliowe: jeden z tyłu i dwa boczne ściągacze, które rozciągają się o ok 3 cm każdy? Taka budowa pieluchomajtki zapewnia idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wyżej opisane pieluchomajtki.

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Jedynie tylny ściągacz taliowy zabezpiecza przed wyciekaniem zawartości pieluchy nawet przy obfitych i częstych mikcjach. Przedni ściągacz taliowy nie pełni żadnej funkcji zabezpieczającej przed przeciekaniem oraz nie stanowi o lepszym przyleganiu do ciała pacjenta, ponieważ tę funkcję spełniają przyklepcorzepty i elastyczne boki produktów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wyżej opisane pieluchomajtki.

3. Czy Zamawiający pisząc "dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem" wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje 1 - 3) aby pieluchomajtki posiadały system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Taki opis przedmiotu zamówienia wskazuje na oczekiwania Zamawiającego, aby dwa wkłady chłonne pełniły rolę połączonych wkładów. Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki 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 dopuszcza ale nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje 1 - 3) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 1) pieluchomajtki o zakresie obwodu 120 - 170cm? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**
6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 2) pieluchomajtki o zakresie obwodu 92 - 166cm? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**
7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 3) pieluchomajtki o zakresie obwodu 70 - 141cm? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**
8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje 1 - 3) produkty chłonne których poziom chłonności jest badany wg normy ISO 11948-1/Rothwell? Parametr retencji pełni rolę czysto poglądową na temat danego produktu i jego metoda badania nie jest znormalizowana (wiele metod

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej we Włodawie

Al. Józefa Piłsudskiego 64, 22-200 Włodawa
tel. 82 572 58 01, Fax: 82 572 41 70
NIP: 565-13-37-789 REGON: 110197664
sekretariat@spzoz.wlodawa.pl / www.spzoz.wlodawa.pl

badawczych). Parametr ten nie jest wiążący i wymagany przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP.
Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie wskazywał sposobu badania chłonności.

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze XL pakowane po 28 szt.?

Odpowiedź: Informacja dotycząca innych opakowań niż opisane została zawarta w dziale II pkt 6 SWZ: „Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu o innej wielkości opakowań. W takim przypadku liczbę zaoferowanych opakowań należy ustalić przeliczając ogólne ilości zapotrzebowanych leków na liczbę opakowań o określonej oferowanej wielkości z zaokrągleniem w górę do całkowitej liczby opakowań, gdy uzyskana wielkość nie będzie liczbą całkowitą”.

10. Czy w związku z redukcją kosztów ponownego postępowania, Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 3) pieluchomajtki o chłonności 2699g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu - 2800g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2699g 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 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 101g. **Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby minimalna chłonność wynosiła 2800 g**

11. Czy w związku z redukcją kosztów ponownego postępowania, Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 1) pieluchomajtki o chłonności 2772g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu - 3100g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2772g 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 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 328g. Dodatkowo chcemy zwrócić uwagę, że wartość parametru diagnostycznego pod nazwą „dobowa zbiórka moczu” oscyluje w granicach 1000 -3000g a proponowane produkty mają deklarowaną chłonność mieszczącą się w tym przedziale co biorąc pod uwagę kilkukrotną zmianę produktów w ciągu doby nie wpłynie to na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami. **Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby minimalna chłonność wynosiła 3100**

12. Czy w związku z redukcją kosztów ponownego postępowania, Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 2) pieluchomajtki o chłonności 2807g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu - 3100g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2807g 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 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 293g. Dodatkowo chcemy zwrócić uwagę, że wartość parametru diagnostycznego pod nazwą „dobowa zbiórka moczu” oscyluje w granicach 1000 -3000g



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej we Włodawie

Al. Józefa Piłsudskiego 64, 22-200 Włodawa

tel. 82 572 58 01, Fax: 82 572 41 70

NIP: 565-13-37-789 REGON: 110197664

sekretariat@spzoz.wlodawa.pl / www.spzoz.wlodawa.pl



a proponowane produkty mają deklarowaną chłonność mieszczącą się w tym przedziale co biorąc pod uwagę kilkukrotną zmianę produktów w ciągu doby nie wpłynie to na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami. **Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby minimalna chłonność wynosiła 3100**

13. Czy w związku z redukcją kosztów ponownego postępowania, Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 3) pieluchomajtki o chłonności 2582g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu - 2800g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2582g 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 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 218g. Dodatkowo chcemy zwrócić uwagę, że wartość parametru diagnostycznego pod nazwą „dobowa zbiórka moczu” oscyluje w granicach 1000 -3000g a proponowane produkty mają deklarowaną chłonność mieszczącą się w tym przedziale co biorąc pod uwagę kilkukrotną zmianę produktów w ciągu doby nie wpłynie to na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami. **Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby minimalna chłonność wynosiła 2800.**
14. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycja 4) piankę myjąco-pielęgnującą, który zawiera inne substancje niż wymienione w SWZ, lecz pełniące te same funkcje o pojemności 400ml? Wymagania w opisie przedmiotu zamówienia utrudniają uczciwą konkurencję, gdyż dot. opisu produktu jednego producenta co preferuje określonego wykonawcę (Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 14 lutego 2022 roku, sygn. akt KIO 248/22). **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza piankę o innym składzie lecz pełniącą te same funkcje.**
15. poz. 1-3: Czy zamawiający wymaga osłonek bocznych wzdłuż wkładu chłonnego skierowanych na zewnątrz? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga osłonek bocznych wzdłuż wkładu chłonnego zapobiegających wyciekaniu moczu.**
16. Poz.1: Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2500 g i retencji 680 g? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby minimalna chłonność wynosiła 3100 g**
17. Poz.2: Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2500 g i retencji 680 g? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby minimalna chłonność wynosiła 3100 g**
18. Poz.3: Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2200 g i retencji 630 g? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby minimalna chłonność wynosiła 2800.**

Główny Księgowy
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włodawie
Kamila Czerwińska

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej we Włodawie

Al. Józefa Piłsudskiego 64, 22-200 Włodawa

tel. 82 572 58 01, Fax: 82 572 41 70

NIP: 565-13-37-789 REGON: 110197664

sekretariat@spzoz.wlodawa.pl / www.spzoz.wlodawa.pl