

Kraków, 28.05. 2026r.

DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE
PODSTAWOWYM

Numer sprawy: 1/2026

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 1 i 4, rozmiar M) pieluchomajtki o zakresie obwodu 70 - 141cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 2 i 5, rozmiar L) pieluchomajtki o zakresie obwodu 92 - 166cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 3 i 6, rozmiar XL) pieluchomajtki o zakresie obwodu 120 - 170cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 2 i 5, rozmiar L) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o zakresie obwodu 70 - 141cm dla oczekiwanej pozycji rozmiaru L? Takie dopuszczenie zmniejszy koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia wymóg zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 3 i 6, rozmiar XL) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 166cm dla oczekiwanej pozycji rozmiaru XL? Takie dopuszczenie zmniejszy koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia wymóg zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający pisząc w OPZ (załącznik nr 1, pozycje 1 i 6) "produkt 100 % oddychający na całej powierzchni, ale nie przepuszczającego cieczy, czyli z laminatu przepuszczającego powietrze zarówno z zewnątrz jak i wewnątrz" wymaga 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 pozostawia wymóg zgodnie z SWZ.

7. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 1 i 6) aby pieluchomajtki posiadały system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? 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 pozostawia wymóg zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 1 i 6) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy

jednorazowym oddaniu moczu. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 3 i 6,) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 1 i 4 oraz 2 i 5) 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 dopuszcza ale nie wymaga.

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 4) pieluchomajtki chłonne o chłonności 2699g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 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 pozostawia wymóg zgodnie z SWZ.

12. Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 7) pieluch anatomicznych - czyli rodzaju wkładek długość 64 cm, szerokość w najwęższym miejscu 14 cm, w najszerszym 27 cm, które są mocowane za pomocą majtek wielokrotnego użytku, pakowane po 46 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia wymóg zgodnie z SWZ.

13. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 7) wkładki anatomiczne o chłonności 1600g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 1700g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1600g 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: 100g.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

14. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 8) podkład chłonny o wielkości 60x90cm wykonany z pulpy celulozowej z super absorbentem, z warstwą spodnią izolacyjną o rozmiarach wkładu chłonnego co najmniej 850mm x 550mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

15. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 9) majtki chłonne w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 80 - 110cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

16. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 10) majtki chłonne w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 100 - 135cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

17. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 12) majtki chłonne w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 120 - 160cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

18. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 9,10 i 12) majtki chłonne pozbawione wskaźnika chłonności, spełniające pozostałe wymogi OPZ? Wskaźnik chłonności jest charakterystycznym elementem pieluchomajtek, które są stosowane przy średnim i ciężkim nietrzymaniu moczu i kiedy to personel medyczny musi decydować o tym, czy dany produkt jest do zmiany. Majtki chłonne są rekomendowane dla osób mobilnych i świadomych, które przeprowadzają tzw. "trening toaletowy" i same kontrolują zapełnienie produktu - wskaźnik chłonności nie jest dla nich w żadnym stopniu przydatny. Należy również nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w OPZ dopuszcza tylko produkty (Seni) jednego producenta (TZMO) na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję.

Odpowiedź:

Potrzeby zamawiającego wskazują, że wpisany wskaźnik chłonności jest parametrem istotnym, ponieważ większość pacjentek jest niesamodzielnych. Zamawiający określił poziom chłonności zapewniający komfort pacjentką oraz personelowi Zamawiającego, dlatego nie zgadza się ze stwierdzeniem wykonawcy, że jest to parametr nieistotny. Wykonawca nie określił, które wymagania jego zdaniem zawarte w OPZ wskazują na produkty tylko jednego producenta. Zamawiający nie zgadza się z tym poglądem, dlatego nie zmienia zapisu w OPZ.

19. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycje 10 i 12) majtki chłonne o chłonności 1440g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. odpowiednio: poz. 10 -1500g; poz. 12 - 1600g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1440g 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: dla poz. 10 - 60g i dla poz. 12 - 160g.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

20. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 12) majtki chłonne rozm. XL pakowane po 12 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia wymóg zgodnie z SWZ.

21. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik nr 1, pozycja 11) wkładki chłonne dla kobiet pakowane po 12 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.