



SzW Nr2-ZP/250/046/189/2014

Rzeszów, 2014.06.18

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: Roboty budowlane związane z przebudową i remontem Oddziału Położnictwa w Szpitalu Wojewódzkim Nr 2 im. Św. Jadwigi Królowej w Rzeszowie realizowane w ramach 3 etapu zadania inwestycyjnego pn. „Przebudowa pionu Położniczo - Ginekologicznego wraz z Traktem Porodowym w celu utworzenia Ośrodka Perinatologii”.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 poz. 907 z zm.) informuje, że od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

I.

Proszę o potwierdzenie, iż SPECJALISTYCZNE WYPOSAŻENIE MEDYCZNE NIE UJĘTE W PRZEDMIARZE Z BRAKU DANYCH tj. EKG z modułem Holtera przystosowane do oddziałów neonatologicznych, EEG, Spektrograf NIRS nie jest przedmiotem zamówienia

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ II „Opis przedmiotu zamówienia”, w umieszczonej uwadze do pkt1 zawarta jest informacja dot. wyceny wyposażenia. Przedmiotem postępowania jest tylko wyposażenie wymagające montażu, wycena ofertowej nie podlega zarówno wyposażenie niewymagające montaż jak i wyposażenie specjalistyczne medyczne.

II.

W związku z istniejącym zapisem w opisie do projektu gazów medycznych Zamawiający postawił wymóg, aby front tablicy poboru gazów oraz popychacze punktów poboru były wykonane z miedzi antymikrobakteryjnej lub innego materiału, który gwarantuje 99% stopień antymikrobakteryjności. Wyjaśniamy, że standardem jest czyszczenie urządzeń powszechnie dostępnymi środkami dezynfekującymi czego wymaga większość Zamawiających W potwierdza 100% dostawców. Opinie świadczące o niezbędności powyższych wymagań są wydawane przez instytucje związane z producentami wyrobów z miedzi oraz tworzone wyłącznie na ich własny użytek i nie mają odzwierciedlenia w podstawach prawnych i normach przytoczonych jako podstawa opracowania do opisu do projektu gazów medycznych.

Informujemy, że Zamawiający udzielając odpowiedzi pozytywnej na takie pytania może ograniczyć postępowanie do wyrobów oferowanych przez wyłącznie jedną firmę, która próbuje zyskać tym samym przewagę nad innymi Oferentami. Jest to niezgodne z art. 7 ust I i art. 29 ust. 2 i 3 Ustawy Prawo zamówień publicznych i może to wpłynąć niekorzystnie na wartość oferty końcowej składanej przez Oferentów na wykonanie Zamówienia Publicznego.

W związku z powyższym:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie informacji, że dostarczane w ramach zadania wyroby medyczne klasy IIb, takie jak panele nadłóżkowe, tablice poboru gazów medycznych mają mieć możliwość łatwego czyszczenia za pomocą powszechnie stosowanych środków dezynfekcyjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał aby front tablicy poboru gazów oraz popychacze punktów poboru były wykonane z miedzi antymikrobakteryjnej w technologii CU+.

Dostarczone w ramach zadania wyroby medyczne mają mieć możliwość łatwego czyszczenia za pomocą środków dezynfekcyjnych stosowanych w szpitalach.

III.

Po przeanalizowaniu SIWZ, dokumentacji technicznej oraz przedmiarów robót dotyczących instalacji gazów medycznych prosimy o wyjaśnienie n/w kwestii-

1. W projekcie technicznym wykonawczym gazów medycznych oraz technologii występują panele nadłóżkowe i oprawy z podaniem propozycji kilku producentów oraz przykładowym wyposażeniem. Prosimy o informację jaki konkretny typ paneli należy przyjąć do wyceny z podaniem szczegółowych parametrów technicznych z podziałem na poszczególne pomieszczenia.

Odpowiedź: Panele nadłóżkowe i oprawy należy przyjąć w standardzie Trilux. Parametry techniczne zgodnie z dokumentacją projektową – technologią (przedmiarem – zbiorczym wykazem wyposażenia oraz wykazem wyposażenia z podziałem na pomieszczenia)

2. W projekcie technicznym wykonawczym gazów medycznych przyjęto rury miedziane wg normy PN EN ISO 13348 wraz z informacją iż przedmiotowe materiały winny mieć wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych. Prosimy o informację czy Zamawiający dopuści do zastosowania rury miedziane do gazów medycznych wg normy PN EN ISO 13348 a Wykonawca przeprowadzi certyfikację całej instalacji i oznaczy ją. znakiem CE oraz wystawi na nią stosowną deklarację zgodności.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikacji KOMPLETNEJ INSTALACJI GAZÓW MEDYCZNYCH na zgodność z wymogami normy jako wyrób medyczny i nadania znaku CE z numerem jednostki notyfikującej oraz zgłoszenia wykonanej instalacji jako wyrobu medycznego. Kwestia odpowiednich zgłoszeń i certyfikacji pozostaje po stronie Wykonawcy.

3. W projekcie technicznym wykonawczym gazów medycznych zastosowano punkty poboru gazów medycznych w standardzie AGA wg normy PN EN 1509170-1:2010 z uwagą iż przedmiotowe punkty muszą być wykonane w technologii CU+. Prosimy o informacje czy Zamawiający dopuści zastosowanie punktów poboru typ AGA wg normy PN EN ISO 9170-1,2010 bez uwzględnienia w/w technologii (CU+)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zastosowanie punktów poboru gazów medycznych typu AGA wg. normy PN EN ISO 7396-1:2010 wykonanych w innej technologii niż CU+.

4. W projekcie technicznym wykonawczym gazów medycznych zastosowano zespoły kontrolne gazów medycznych wykonane wg normy PN EN ISO 7396-1:2010 i określonymi wymogami technicznymi sugerującymi konkretnego producenta. Prosimy o informację czy Zamawiający dopuści do zastosowania przedmiotowe zespoły kontrolne innych producentów spełniających normę PN EN ISO 7396-1:2010.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zastosowanie zespołów kontrolnych gazów medycznych wykonanych wg. normy PN EN ISO 7396-1:2010 przez producentów np. INSMED lub GAZMED.

5. W przedmiarze robót instalacji gazów medycznych brak podstaw KNR. Prosimy o informację czy Zamawiający dopuści wycenę kosztorysową w oparciu o konkretne KNR 2-15 dot. instalacji gazów medycznych w rozbiciu na rury miedziane, kształtki, złączki, połączenia lutowane, próby, badania itp. w osobnych pozycjach kosztorysowych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ , XVII „Opis sposobu obliczenia ceny” w pkt. 15 zawarta jest informacja z której wynika, że kosztorys ofertowy nie podlega ocenie w zakresie zastosowania innych niż w przekazanym przedmiarze podstaw wyceny. W przypadku gdy w przekazanym przedmiarze nie zostały podane podstawy KNR , wykonawca powinien dokonać wyceny indywidualnej tych pozycji, dobrać odpowiednie tablice KNR w oparciu o własną wiedzę i doświadczenie.

6. W projekcie wykonawczym instalacji gazów medycznych występują strefowe zespoły kontrolno pomiarowe w ilościach (SZIAx3 —1 szt., SZIAx2 -2 szt.) natomiast w przedmiarze robót występuje jedynie 2 szt. skrzynek SZTAx2. Prosimy o informację czy brakujące elementy należy uwzględnić w wycenie robót.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, XVII „Opis sposobu obliczenia ceny” w pkt. 4 zawarta jest informacja z której wynika, że przekazany przedmiar robót jest materiałem pomocniczym, podane ilości nie są wiążące. Podstawą wyceny ofertowej jest dokumentacja projektowa.

7. Zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010 (Dz.11. nr 93 poz. 676 z 2010r.) oraz Dyrektywą Medyczną 93142/EWG i zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 30.04.2004 (Dz.U. nr 100 poz. 1027 §3) „System rurociągowy do gazów medycznych” jest wyrobem medycznym klasy II b, reguła 2.9.11.12, i jak każdy wyrób medyczny, aby mógł być wprowadzony do użytkowania, zgodnie art. 11 Ustawy o Wyrobach Medycznych musi być oznaczony znakiem CE i zgodnie z art. 58 Ustawy o Wyrobach Medycznych musi być zgłoszony do Rejestracji Wyrobów Medycznych. Czy zamawiający wymaga od wykonawcy by wykonana instalacja gazów medycznych była oznaczona znakiem CE i przedstawienia do oferty stosownych dokumentów tj. Certyfikat PN-FN ISO 9001:2008, PN.-EN ISO 13485:2012+AC:2012 oraz Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych na instalacje gazów medycznych wraz z wzorem Deklaracji zgodności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami § 3 ust.5 załączonej do przetargu umowy, zamawiający wymaga aby

„Wykonawca instalacji gazów medycznych posiadał uprawnienia do nadania instalacji oznaczenia CE potwierdzającego spełnienie wszystkich stosowanych wymagań Dyrektywy 93/42/EEC, załącznik II, punkt 3 oraz certyfikat systemu zarządzania jakością według normy EN ISO 13 485:2003, wystawiony przez Jednostkę Notyfikowaną”

IV.

W załączonej dokumentacji projektowej istnieją rozbieżności w zakresie wyposażenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych do sal chorych pomiędzy wymaganiami określonymi w projekcie technologii medycznej a projektem instalacji gazów medycznych.

Pytanie nr 1. Czy zamawiający będzie wymagał dostarczenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych z oświetleniem ogólnym według wymagań określonych w projekcie technologii medycznej tj.:

Oświetlenie ogólne/pośrednie: panel jednostanowiskowy 2x80W EVG, wielostanowiskowy 2x54W EVG na stanowisko z odbłyśnikiem asymetrycznym za szybą z pleksiglasu od wewnątrz ryflowaną o sprawności oprawy min. 79% - włącznik przy drzwiach?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał dostarczenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych z wyposażeniem przedstawionym w zadanym pytaniu, tj. zgodnie z projektem technologii.

Pytanie nr 2. Czy zamawiający będzie wymagał dostarczenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych z oświetleniem ogólnym według wymagań określonych w projekcie technologii medycznej tj.:

Oświetlenie bezpośrednie do badania/czytania zabezpieczające min. 300lx na powierzchni roboczej łóżka 1 x24W EVG z odbłyśnikiem asymetrycznym z polerowanego aluminium i rastrem przeciwolśnieniowym typu RV za szybą transparentną(przezroczysta) z pleksiglasu szczelnie zlicowaną z powierzchnią obudowy aluminiowej panela. Ponadto w standardzie krokowa regulacja strumienia oświetlenia od 50 do 100% (przekaznik i transformator w komplecie) włącznik w manipulatorze pacjenta?

do badania/czytania 1x24EVGz.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał dostarczenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych z wyposażeniem przedstawionym w zadanym pytaniu, tj. zgodnie z projektem technologii.

Pytanie nr 3. Czy zamawiający będzie wymagał dostarczenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych z oświetleniem ogólnym według wymagań określonych w projekcie technologii medycznej

„...Oświetlenie bezpośrednie nocne 1x 1,5W LED włącznik w panelu”?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał dostarczenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych z wyposażeniem przedstawionym w zadanym pytaniu, tj. zgodnie z projektem technologii.

Pytanie nr 4. Czy zamawiający będzie wymagał w medycznym panelu zasilająco oświetleniowym do Sali adaptacyjnej oświetlenie ogólne/pośrednie 2x54W EVG na stanowisko z odbłyśnikiem asymetrycznym za szybą z pleksiglast od-wewnątrz ryflowaną o sprawności oprawy min. 79% - włącznik przy drzwiach?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał dostarczenia medycznych paneli zasilająco-oświetleniowych z wyposażeniem przedstawionym w zadanym pytaniu, tj. zgodnie z projektem technologii.

Z poważaniem
Dyrektor
Janusz Solarz