



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
Regon: 001281053, NIP: 573 22 99 604

Dział Zamówień Publicznych
tel./fax: 34 367 36 74, 367 37 53, www.szpitalparkitka.com.pl e-mail: szp@data.pl

Częstochowa, dnia 13.11.2019 r.

Znak sprawy: DEZ.26.112.2019 r.

L. dz. 4263/2019 r.

**WYKONAWCY ZAINTERESOWANI
POSTĘPOWANIEM**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zaprojektowanie i wykonanie dokumentacji projektowo-kosztorysowej wraz z nadzorem autorskim oraz wykonaniem I i II etapu robót budowlanych w celu przebudowy pomieszczeń zlokalizowanych na II piętrze w budynku „B” i „E” w obiekcie przy ul. Bialskiej 104/118 w ramach zadania inwestycyjnego pn.: „Utworzenie 3 sal operacyjnych wraz z niezbędną modernizacją Sali wybudzeń i Oddziału Chirurgii Onkologicznej z Pododdziałem Chorób Piersi wraz z zakupem wyposażenia w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie”.

WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SIWZ - 2

Na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w odpowiedzi na wniesione pytania przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej SIWZ) w przedmiotowym postępowaniu, Zamawiający udziela wyjaśnień i dokonuje zmian treści SIWZ.

PYTANIE 1:

Prosimy o potwierdzenie że zamawiający będzie wymagał następujących parametrów sprzętu medycznego:

LP.	OPIS PARAMETRÓW TECHNICZNYCH	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1	KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA		
2	Nazwa producenta:	TAK, opisać	
3	Typ:	TAK, opisać	
4	Rok produkcji:	TAK, opisać	
5	Ilość: 1szt	TAK, opisać	
6	Lokalizacja: Oo/05 Sala hybrydowa	-	
7	Sufitowy system zasilający w gazy medyczne i energię elektryczną w skład którego wchodzi następujące elementy: system mocowania do sufitu, płyta przyłączeniowa, zawory gazów, osłona sufitowa, ramiona nośne, głowica (konsola) zasilająca wraz z osprzętem.	TAK, opisać	
8	Płyta przyłączeniowa wyposażona w elektryczną i gazową listwę zasilającą. Listwa gazowa wyposażona w odpowiednią ilość zaworów gazowych tzw. serwisowych gwarantujących odcięcie zasilania gazowego kolumny w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK, opisać	
9	Ramię poziome łamane, wykonane z profili nośnych aluminiowych, zasięg między osiami obrotu min 160cm, ramiona o równej długości, kąt obrotu przegubów do min. 330° z możliwością ustawienia blokad. Zamawiający nie dopuszcza ramion stalowych ze względu na możliwość występowania korozji w środowisku w którym pracuje kolumna.	TAK, opisać	

10	Ramię nośne o przekroju zbliżonym do prostokąta z zaokrąglonymi bocznymi płaszczyznami. Ze względów ergonomicznych (nawiew laminarny) zamawiający wymaga, aby szerokość górnej powierzchni ramienia była równa z dolną powierzchnią lub mniejsza.	TAK, opisać	
11	Nośność ramienia min. 200 kg	TAK, opisać	
12	Nośność kolumny min. 115 kg	TAK, opisać	
13	Co najmniej dwa główne przeguby ramion kolumny wyposażone w hamulce elektromagnetyczne bez użycia sprężonego powietrza, na przegubach umieszczone kolorowe wskaźniki LED o barwie zgodnej z przyciskami sterowniczymi	TAK, opisać	
14	Łożyska ramion o dużej średnicy prześwitu (otwór na przewody i węże o średnicy nie mniej niż $d=100\text{mm}$) zapewniające stabilność kolumny i lekkość poruszania	TAK (podać)	
15	Przyciski do zwalniania hamulców umieszczone w uchwytach na półce na konsoli.	TAK, opisać	
16	Kolumna wyposażona w pionową głowicę zasilającą - wysokość głowicy zasilającej max. 600 mm, przekrój: szerokość max. 280 mm. Głębokość max. 280mm	TAK, opisać	
17	Łączna ilość paneli dystrybucyjnych, na których można rozmieścić gniazda dystrybucyjne nie mniejsza niż 5 (korpus głowicy o przekroju minimum 5 bocznym).	TAK (podać)	
18	Z przodu głowicy zasilającej zainstalowana na jej całej długości minimum dwie pionowe rury jako prowadnica do mocowania półek i innego wyposażenia oraz dodatkowe kanały do mocowania opcjonalnych uchwytów do wyposażenia.	TAK, opisać	
19	Gniazda elektryczne, bolce ekwipotencjalne oraz przygotowanie pod gniazda teletechniczne oraz gazy rozmieszczone na głowicy częściowo po lewej i częściowo po prawej stronie oraz z tyłu	TAK, opisać	
20	Gniazda gazów medycznych (w standardzie AGA lub DIN, do uzgodnienia): - tlen O ₂ - 2 szt. - podtlenek azotu 1 szt. - próżnia VAC - 2 szt. - sprężone powietrze AIR - 2 szt. - odciąg gazów medycznych - 1 szt. Popychacze punktów poboru wykonane ze stopów metali lekkich lub miedzi z trwałym oznakowaniem nazwy gazu oraz koloru. Zamawiający wymaga z przyczyn serwisowych i eksploatacyjnych tego samego typu punktów poboru od tego samego wytwórcy we wszystkich urządzeniach medycznych. Należy podać typ i producenta punktów poboru.	TAK (podać)	
21	Ze względu na stosowane przez Zamawiającego środki dezynfekcyjne, Zamawiający wymaga konstrukcji wewnętrznej punktów poboru z trwałych metali niekorodujących.	TAK, opisać	
22	Gniazda elektryczne 230V (minimum dwa różne kolory), z bolcem uziemienia i lampką wskaźnikową każde oraz z przesłoną torów prądowych 16A/250~, min. IP-20, - 12 szt. bolce wyrównania potencjałów - 8 szt.	TAK, opisać	
23	Na panelach dystrybucyjnych przygotowane standardowe otwory instalacyjne $d=60\text{mm}$ z zaślepką pod dodatkowe niskoprądowe gniazda - min. 4 szt. (np. dla gniazd teletechnicznych, gniazda SD, gniazda HDMI, gniazda USB). Wewnątrz głowicy zasilającej i wysięgnika kolumny, od puszek do przestrzeni technicznej między stropem a sufitem podwieszanym poprowadzone peszle z pilotem. (tj. żyłka ułatwiająca wciągnięcie właściwego kabla).	TAK, opisać	
24	Półka z możliwością bezstopniowej regulacji wysokości położenia. Możliwość montażu półki pod konsolą lub od frontu. Półki pod aparaturę medyczną, o wymiarach 460/520 mm +/- 20mm, z min. z 2 stron szyny do zawieszenia sprzętu dodatkowego, na narożach przednich i tylnych odboje, nośność półki min. 50 kg. - 1 szt.	TAK, opisać	
25	Półka mała na kardiomonitor montowana na rurze lub froncie konsoli -1 szt	TAK, opisać	
26	Szuflada o wysokości wewnętrznej min. 160 mm na drobny osprzęt medyczny w tym butelki z płynami infuzyjnymi, montowana pod półką - 1 szt.	TAK, opisać	
27	Drażek min. $d25$ na osprzęt (np. pompy infuzyjne) z możliwością obrotu na lewą lub prawą stronę kolumny na ramieniu o zasięgu min. 500mm - 1 szt.	TAK, opisać	
28	Wieszak czterohakowy na kroplówki, z możliwością regulacji wysokości przy użyciu jednej ręki, montowany na drążek $d25$ - 1 szt.	TAK, opisać	
29	Koszyk ze stali nierdzewnej na cewniki 100x100mm +/-20mm, wysokość min. 400mm - mocowany do szyny 10x25mm -1 szt	TAK, opisać	
30	Koszyk ze stali nierdzewnej na drobne materiały 290x160mm +/-20mm, wysokość min. 120mm - mocowany do szyny 10x25mm -1 szt	TAK, opisać	
31	Ramię łamano-uchylne min. 3 przeguby, na kardiomonitor z uchwytem VESA100 - 1 szt.	TAK, opisać	
32	System monitorowania hałasu środowiska pracy. Wyświetlacz LED lub LCD wskazujący w czytelny sposób przekroczenie norm BHP dla hałasu w środowisku pracy. System wyświetlający poziom hałasu w dB oraz aktualną datę, czas i temperaturę otoczenia.	TAK, opisać	
34	Lampa zabiegowa medyczna w technologii białych LED, montowana bezpośrednio do rury pionowej konsoli, natężenie min. 60.000 lux/0,5m, pole oświetleniowe min 17cm, Ra min 95; wysięgnik łamany o zasięgu w poziomie min 75cm, Deklaracja zgodności wyrobu medycznego CE.	TAK, opisać	

35	POZOSTAŁE WARUNKI		
36	Certyfikat CE dla kolumny dla klasy IIb zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
37	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model kolumny oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 11197:2016	TAK (załączyć)	
38	Certyfikat CE dla punktów poboru dla klasy IIb zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
39	Deklaracja zgodności wytwórcy lampy zabiegowej potwierdzająca typ i model	TAK (załączyć)	
40	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model punktu poboru oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 9170-1:2009	TAK (załączyć)	
41	Materiały potwierdzające wszystkie oferowane parametry techniczne w języku polskim (prospekt urządzenia, folder, katalog) lub rysunek techniczny wykonany przez wytwórcę	TAK (załączyć)	
42	Potwierdzenie zgłoszenia do URPL dla kolumny	TAK (załączyć)	
43	Instrukcja obsługi w języku polskim oraz dodatkowo oryginalna w języku wytwórcy w przypadku zagranicznego producenta	TAK (załączyć)	
44	Okres gwarancji - min. 24 miesiące, w okresie gwarancji wymiana wszystkich materiałów eksploatacyjnych, węży, punktów poboru, uszczelek w cenie.	TAK	
45	Wzór karty gwarancyjnej	TAK (załączyć)	
46	Podać nazwę serwisu oraz załączyć dokumenty potwierdzające autoryzację przez wytwórcę	TAK (podać i załączyć)	

LP.	OPIS PARAMETRÓW TECHNICZNYCH	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1	KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA		
2	Nazwa producenta:	TAK, opisać	
3	Typ:	TAK, opisać	
4	Rok produkcji:	TAK, opisać	
5	Ilość: 2szt	TAK, opisać	
6	Lokalizacja: Oo/01, Oo/04	-	
7	Sufitowy system zasilający w gazy medyczne i energię elektryczną w skład którego wchodzi następujące elementy: system mocowania do sufitu, płyta przyłączeniowa, zawory gazów, osłona sufitowa, ramiona nośne, głowica (konsola) zasilająca wraz z osprzętem.	TAK, opisać	
8	Płyta przyłączeniowa wyposażona w elektryczną i gazową listwę zasilającą. Listwa gazowa wyposażona w odpowiednią ilość zaworów gazowych tzw. serwisowych gwarantujących odcięcie zasilania gazowego kolumny w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK, opisać	
9	Ramię poziome łamane, wykonane z profili nośnych aluminiowych, zasięg między osiami obrotu min 120cm, ramiona o równej długości, kąt obrotu przegubów do min. 330° z możliwością ustawienia blokad. Zamawiający nie dopuszcza ramion stalowych ze względu na możliwość występowania korozji w środowisku w którym pracuje kolumna.	TAK, opisać	
10	Ramię nośne o przekroju zbliżonym do prostokąta z zaokrąglonymi bocznymi płaszczyznami. Ze względów ergonomicznych (nawiew laminarny) zamawiający wymaga, aby szerokość górnej powierzchni ramienia była równa z dolną powierzchnią lub mniejsza.	TAK, opisać	
11	Nośność ramienia min. 100 kg	TAK, opisać	
12	Nośność kolumny min. 30 kg	TAK, opisać	
13	Co najmniej dwa główne przeguby ramion kolumny wyposażone w hamulce elektromagnetyczne bez użycia sprężonego powietrza, na przegubach umieszczone kolorowe wskaźniki LED o barwie zgodnej z przyciskami sterowniczymi	TAK, opisać	
14	Łożyska ramion o dużej średnicy prześwitu (otwór na przewody i węże o średnicy nie mniej niż d=100mm) zapewniające stabilność kolumny i lekkość poruszania	TAK (podać)	
15	Przyciski do zwalniania hamulców umieszczone w uchwytach na konsoli.	TAK, opisać	
16	Jedna część ramienia uchylna, realizująca ruch pionowy głowicy zasilającej w zakresie powyżej 60 cm	TAK, opisać	
17	Łączna ilość paneli dystrybucyjnych, na których można rozmieścić gniazda dystrybucyjne nie mniejsza niż 3 (korpus głowicy o przekroju minimum 3 bocznym).	TAK (podać)	
18	Kolor konsoli dostępny z palety RAL	TAK, opisać	
19	Gniazda elektryczne, bolce ekwipotencjalne oraz przygotowanie pod gniazda teletechniczne oraz gazy rozmieszczone na głowicy częściowo z tyłu i z przodu konsoli	TAK, opisać	

20	Gniazda gazów medycznych (w standardzie AGA lub DIN, do uzgodnienia): - tlen O ₂ - 2 szt. - podtlenek azotu 1 szt. - próżnia VAC - 2 szt. - sprężone powietrze AIR - 2 szt. - odciąg gazów medycznych - 1 szt. Popychacze punktów poboru wykonane ze stopów metali lekkich lub miedzi z trwałym oznakowaniem nazwy gazu oraz koloru. Zamawiający wymaga z przyczyn serwisowych i eksploatacyjnych tego samego typu punktów poboru od tego samego wytwórcy we wszystkich urządzeniach medycznych. Należy podać typ i producenta punktów poboru.	TAK (podać)	
21	Ze względu na stosowane przez Zamawiającego środki dezynfekcyjne, Zamawiający wymaga konstrukcji wewnętrznej punktów poboru z trwałych metali niekorodujących.	TAK, opisać	
22	Gniazda elektryczne 230V (minimum dwa różne kolory), z bolcem uziemienia i lampką wskaźnikową każde oraz z przesłoną torów prądowych 16A/250~, min. IP-20, - 8 szt. bolce wyrównania potencjałów - 6 szt.	TAK, opisać	
23	Na panelach dystrybucyjnych przygotowane standardowe otwory instalacyjne d=60mm z zaślepką pod dodatkowe niskoprądowe gniazda - min. 2 szt. (np. dla gniazd teletechnicznych, gniazda SD, gniazda HDMI, gniazda USB). Wewnątrz głowicy zasilającej, od puszki do przestrzeni technicznej między stropem a sufitem podwieszanym poprowadzone peszle z pilotem. (tj. żyłka ułatwiająca wciągnięcie właściwego kabla).	TAK, opisać	
POZOSTAŁE WARUNKI			
24	Certyfikat CE dla kolumny dla klasy IIb zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
25	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model kolumny oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 11197:2016	TAK (załączyć)	
26	Certyfikat CE dla punktów poboru dla klasy IIb zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
27	Deklaracja zgodności wytwórcy lampy zabiegowej potwierdzająca typ i model	TAK (załączyć)	
28	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model punktu poboru oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 9170-1:2009	TAK (załączyć)	
29	Materiały potwierdzające wszystkie oferowane parametry techniczne w języku polskim (prospekt urządzenia, folder, katalog) lub rysunek techniczny wykonany przez wytwórcę	TAK (załączyć)	
30	Potwierdzenie zgłoszenia do URPL dla kolumny	TAK (załączyć)	
31	Instrukcja obsługi w języku polskim oraz dodatkowo oryginalna w języku wytwórcy w przypadku zagranicznego producenta	TAK (załączyć)	
32	Okres gwarancji - min. 24 miesiące, w okresie gwarancji wymiana wszystkich materiałów eksploatacyjnych, węży, punktów poboru, uszczeltek w cenie.	TAK	
33	Wzór karty gwarancyjnej	TAK (załączyć)	
34	Podać nazwę serwisu oraz załączyć dokumenty potwierdzające autoryzację przez wytwórcę	TAK (podać i załączyć)	

LP.	OPIS PARAMETRÓW TECHNICZNYCH	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1	KOLUMNA CHIRURGICZNA		
2	Nazwa producenta:	TAK, opisać	
3	Typ:	TAK, opisać	
4	Rok produkcji:	TAK, opisać	
5	Ilość: 3	TAK, opisać	
6	Lokalizacja: Oo/1, Oo/4, Oo/5	TAK, opisać	
7	Sufitowy system zasilający w gazy medyczne i energię elektryczną w skład którego wchodzi następujące elementy: system mocowania do sufitu, płyta przyłączeniowa, zawory gazów, osłona sufitowa, ramiona nośne, głowica (konsola) zasilająca wraz z osprzętem.	TAK, opisać	
8	Płyta przyłączeniowa wyposażona w elektryczną i gazową listwę zasilającą. Listwa gazowa wyposażona w odpowiednią ilość zaworów gazowych tzw. serwisowych gwarantujących odcięcie zasilania gazowego kolumny w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK, opisać	
9	Ramię poziome łamane podnoszone w zakresie min 600mm za pomocą silnika elektrycznego, wykonane z profili nośnych aluminiowych, zasięg między osiami obrotu min 200cm, ramiona o równej długości, kąt obrotu przegubów do min. 330° z możliwością ustawienia blokad. Zamawiający nie dopuszcza ramion stalowych ze względu na możliwość występowania korozji w środowisku w którym pracuje kolumna.	TAK, opisać	

10	Ramię nośne o przekroju zbliżonym do prostokąta z zaokrąglonymi bocznymi płaszczyznami. Ze względów ergonomicznych (nawiew laminarny) zamawiający wymaga, aby szerokość górnej powierzchni ramienia była równa z dolną powierzchnią lub mniejsza.	TAK, opisać	
11	Nośność ramienia min. 150 kg	TAK, opisać	
12	Nośność kolumny min. 70 kg	TAK, opisać	
13	Co najmniej dwa główne przeguby ramion kolumny wyposażone w hamulce elektromagnetyczne bez użycia sprężonego powietrza, na przegubach umieszczone kolorowe wskaźniki LED o barwie zgodnej z przyciskami sterowniczymi	TAK, opisać	
14	Łożyska ramion o dużej średnicy prześwitu (otwór na przewody i węże o średnicy nie mniej niż $d=100\text{mm}$) zapewniające stabilność kolumny i lekkość poruszania	TAK (podać)	
15	Przyciski do zwalniania hamulców umieszczone w uchwytach na półce na konsoli.	TAK, opisać	
16	Kolumna wyposażona w pionową głowicę zasilającą - wysokość głowicy zasilającej max. 600 mm, przekrój: szerokość max. 280 mm. Głębokość max. 280mm	TAK, opisać	
17	Łączna ilość paneli dystrybucyjnych, na których można розміścić gniazda dystrybucyjne nie mniejsza niż 5 (korpus głowicy o przekroju minimum 5 bocznym).	TAK (podać)	
18	Z przodu głowicy zasilającej zainstalowana na jej całej długości minimum dwie pionowe rury jako prowadnica do mocowania półek i innego wyposażenia oraz dodatkowe kanały do mocowania opcjonalnych uchwytów do wyposażenia.	TAK, opisać	
19	Gniazda elektryczne, bolce ekwipotencjalne oraz przygotowanie pod gniazda teletechniczne oraz gazy rozmieszczone na głowicy częściowo po lewej i częściowo po prawej stronie oraz z tyłu	TAK, opisać	
20	Gniazda gazów medycznych (w standardzie AGA lub DIN, do uzgodnienia): - próżnia VAC - 2 szt. - sprężone powietrze AIR - 2 szt. - AIR-MOTOR - 1 szt. Popychacze punktów poboru wykonane ze stopów metali lekkich lub miedzi z trwałym oznakowaniem nazwy gazu oraz koloru. Zamawiający wymaga z przyczyn serwisowych i eksploatacyjnych tego samego typu punktów poboru od tego samego wytwórcy we wszystkich urządzeniach medycznych. Należy podać typ i producenta punktów poboru.	TAK (podać)	
21	Ze względu na stosowane przez Zamawiającego środki dezynfekcyjne, Zamawiający wymaga konstrukcji wewnętrznej punktów poboru z trwałych metali niekorodujących.	TAK, opisać	
22	Gniazda elektryczne 230V (minimum dwa różne kolory), z bolcem uziemienia i lampką wskaźnikową każde oraz z przesłoną torów prądowych 16A/250~, min. IP-20, - 10 szt. bolce wyrównania potencjałów - 8 szt.	TAK, opisać	
23	Na panelach dystrybucyjnych przygotowane standardowe otwory instalacyjne $d=60\text{mm}$ z zaślepką pod dodatkowe niskoprądowe gniazda - min. 4 szt. (np. dla gniazd teletechnicznych, gniazda SD, gniazda HDMI, gniazda USB). Wewnątrz głowicy zasilającej i wysięgnika kolumny, od puszek do przestrzeni technicznej między stropem a sufitem podwieszanym poprowadzone peszle z pilotem. (tj. żyłka ułatwiająca wciągnięcie właściwego kabla).	TAK, opisać	
24	Półki z możliwością bezstopniowej regulacji wysokości położenia. Półki pod aparaturę medyczną, o wymiarach 460/520 mm +/- 20mm, z min. z 2 stron szyny do zawieszenia sprzętu dodatkowego, na narożach przednich i tylnych odboje, nośność półki min. 50 kg. - 2 szt.	TAK, opisać	
25	Drażek min. $d25$ na osprzęt (np. pompy infuzyjne) z możliwością obrotu na lewą lub prawą stronę kolumny na ramieniu o zasięgu min. 500mm - 1 szt.	TAK, opisać	
26	Koszyk ze stali nierdzewnej na cewniki 100x100mm +/-20mm, wysokość min. 400mm - mocowany do szyny 10x25mm -1 szt	TAK, opisać	
27	Koszyk ze stali nierdzewnej na drobne materiały 290x160mm +/-20mm, wysokość min. 120mm - mocowany do szyny 10x25mm -1 szt		
28	Ramię łamano-uchylne min. 3 przeguby, na kardiomonitor z uchwytem VESA100 - 1 szt.	TAK, opisać	
29			
32	POZOSTAŁE WARUNKI		
33	Certyfikat CE dla kolumny dla klasy Iib zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
34	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model kolumny oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 11197:2016	TAK (załączyć)	
35	Certyfikat CE dla punktów poboru dla klasy Iib zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
36	Deklaracja zgodności wytwórcy lampy zabiegowej potwierdzająca typ i model	TAK (załączyć)	
37	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model punktu poboru oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 9170-1:2009	TAK (załączyć)	

38	Materiały potwierdzające wszystkie oferowane parametry techniczne w języku polskim (prospekt urządzenia, folder, katalog) lub rysunek techniczny wykonany przez wytwórcę	TAK (załączyć)	
39	Potwierdzenie zgłoszenia do URPL dla kolumny	TAK (załączyć)	
40	Instrukcja obsługi w języku polskim oraz dodatkowo oryginalna w języku wytwórcy w przypadku zagranicznego producenta	TAK (załączyć)	
41	Okres gwarancji - min. 24 miesiące, w okresie gwarancji wymiana wszystkich materiałów eksploatacyjnych, węży, punktów poboru, uszczelek w cenie.	TAK	
42	Wzór karty gwarancyjnej	TAK (załączyć)	
43	Podać nazwę serwisu oraz załączyć dokumenty potwierdzające autoryzację przez wytwórcę	TAK (podać i załączyć)	

LP.	OPIS PARAMETRÓW TECHNICZNYCH	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1	Lampa operacyjna		
2	Nazwa producenta:	TAK, opisać	
3	Typ:	TAK, opisać	
4	Rok produkcji:	TAK, opisać	
5	Ilość: 3	TAK, opisać	
6	Lokalizacja: Oo/1, Oo/4, Oo/5	TAK, opisać	
7	Lampy montowane do stropu w technologii odbitego światła LED.	TAK, opisać	
8	Powierzchnia czaszy łatwa do utrzymania w czystości: gładka, bez widocznych śrub lub nitów mocujących oraz trudnych do czyszczenia otworów lub wąskich szczelin.	TAK, opisać	
9	Pozycjonowanie lampy głównej oraz pomocniczej za pomocą centralnego uchwyty wyposażonego w sterylizowane, wymienne nakładki.	TAK, opisać	
10	Regulacja natężenia światła skokowa lub płynna w zakresie od 10% do 100% mocy świetlnej danej czaszy z dodatkową możliwością pracy w trybie endoskopowym w świetle białym lub zielonym	TAK, opisać	
11	Natężenia światła czaszy głównej i pomocniczej lampy min. 160.000[lux].	TAK, opisać	
12	Regulowana wielkość plamy świetlnej dla w zakresie min 180-280mm dla czaszy głównej oraz pomocniczej.	TAK, opisać	
13	Czasze z możliwością regulacji temperatury barwowej minimum 3 stopniowo od min. 3800[K]/ 4300 [K]/ do max. 4800 [K]	TAK, opisać	
14	Współczynnik odwzorowania barw każdej czaszy lampy CRI (Ra)>= 97 [%]	TAK (podać)	
15	Współczynnik odwzorowania barwy czerwonej każdej czaszy lampy (R9)>= 98 [%]	TAK, opisać	
16	Średnica pola oświetlenia d10:195mm, d50:95mm +/-5%	TAK, opisać	
17	Ramię nośne zamocowane na obrotowym centralnym zawieszaniu sufitowym, z możliwością rotacji całego systemu w zakresie 360st oraz zapewniające możliwość pozycjonowania lamp w płaszczyźnie poziomej i pionowej.	TAK (podać)	
18	Sterowanie lampą za pomocą dotykowego ekranu LCD zamontowanego na czaszy lampy.	TAK, opisać	
19	Napięcie zasilające 230[V] / 50-60 [Hz]	TAK, opisać	
20	Moc pobierana przez matrycę LED czaszy głównej i pomocniczej max 140 [W]	TAK (podać)	
21	Jedna z czasz lub ramion z przygotowaniem do przyszłego zamontowania kamery	TAK, opisać	
22	Żywotność matryc LED min. 50 000 godzin.	TAK, opisać	
23	Stopień ochrony min. IP54	TAK, opisać	
POZOSTAŁE WARUNKI			
24	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model lampy	TAK (załączyć)	

25	Materiały potwierdzające wszystkie oferowane parametry techniczne w języku polskim (prospekt urządzenia, folder, katalog) lub rysunek techniczny wykonany przez wytwórcę	TAK (załączyć)	
26	Potwierdzenie zgłoszenia do URPL dla kolumny	TAK (załączyć)	
27	Instrukcja obsługi w języku polskim oraz dodatkowo oryginalna w języku wytwórcy w przypadku zagranicznego producenta	TAK (załączyć)	
28	Okres gwarancji - min. 24 miesiące, w okresie gwarancji wymiana wszystkich materiałów eksploatacyjnych, węży, punktów poboru, uszczelek w cenie.	TAK	
29	Wzór karty gwarancyjnej	TAK (załączyć)	
30	Podać nazwę serwisu oraz załączyć dokumenty potwierdzające autoryzację przez wytwórcę	TAK (podać i załączyć)	

LP.	OPIS PARAMETRÓW TECHNICZNYCH	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1	System nagrywania i transmisji obrazu wraz z kamerą		
2	Nazwa producenta:	TAK, opisać	
3	Typ:	TAK, opisać	
4	Rok produkcji:	TAK, opisać	
5	Ilość: 1	TAK, opisać	
6	Lokalizacja: Oo/5	TAK, opisać	
7	<p>Medyczny system przetwarzania obrazu. Umożliwiający jednoczesną dystrybucję sygnałów cyfrowych w zależności od potrzeb spełniający następujące parametry:</p> <ul style="list-style-type: none"> - system min. 10 wejść cyfrowych - system min. 5 wyjść cyfrowych - system korekcji kolorów - obsługa wejść w standardach analogowych, cyfrowych oraz światłowodowych. - możliwość konfiguracji wyświetlanego obrazu w różnych konfiguracjach np. PIP Picture-in-picture (obraz w obrazie) - konfiguracja systemu dystrybucji obrazu poprzez dołączany tablet z dotykowym ekranem. - połączenie z tabletem sterującym przy pomocy sieci bezprzewodowej WIFI lub poprzez dołączaną stację dokującą, - konfiguracja ustawień zarówno dla administratora systemu jak i dla indywidualnych użytkowników. - Zasilanie 230V/50Hz - komunikacja sieciowa TCP/IP 10/100 base TX - komunikacja szeregową RS-232C 115200 baud Rx. (instrukcja) 	TAK, opisać	
8	<p>Medyczny system nagrywania oraz archiwizacji obrazu oraz dokumentacji medycznej. Spełniający następujące parametry techniczne:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nagrywanie i archiwizacja na płytach DVD, Blu-ray, zewnętrznych dyskach USB oraz na wewnętrznym zintegrowanym dysku twardym. - pojemność wewnętrznego dysku twardego minimum 1TB. - nagrywanie obrazu w jakości min. FullHd 1080i/1080p. - odtwarzanie obrazów bezpośrednio na monitorze w Sali operacyjnej. - możliwość zachowywania pojedynczych obrazów równocześnie z nagrywaniem obrazu video. - wysoki stopień kompresji obrazu w standardzie H.264/MPEG-4. - przesyłanie obrazu na serwer FTP szpitala lub zintegrowany serwer typu PACS z możliwością odtwarzania zarchiwizowanych nagrań w miejscach wskazanych przez Zamawiającego oraz livestream. - obsługa protokołu DICOM, jednoczesna konwersja wszystkich zapisanych obrazów oraz filmów do formatu DICOM. - możliwość edycji oraz zapisywania obrazów video w całości lub fragmentach, - możliwość przechwycenia pojedynczych klatek obrazu oraz wyświetlenia ostatniego obrazu jednocześnie wraz z nagrywaną sekwencją w czasie rzeczywistym (system PIP, obraz w obrazie). - rozpoczęcie sekwencji nagrywania przy pomocy urządzenia źródłowego lub przycisku uruchamianego stopą. - komunikacja sieciowa TCP/IP 10/100 base TX - sterowanie systemem nagrywania oraz archiwizacji obrazu oraz jego konfiguracja poprzez dołączany tablet z dotykowym ekranem oraz przy pomocy portu komunikacyjnego RS232C. - połączenie z tabletem sterującym przy pomocy sieci bezprzewodowej WIFI lub poprzez dołączaną stację dokującą. - Zasilanie 230V/50Hz. <p>(instrukcja)</p>	TAK, opisać	

9	Kamera HD w czaszy lampy o parametrach: •Rozdzielczość: min. 1920x1080, •Optyczny zoom min. 10x, •Migawka 1/2 do 1/10.000s, •Obrót 360st, •Automatyczne i manualne fokusowanie, •Klasa min. IP41.	TAK, opisać	
10	Monitor medyczny 93/42/EEC na dodatkowym ramieniu zamontowanym w centralnej osi lampy o parametrach: •Rozdzielczość: min. 1920x1080, •Rozmiar min. 24 cale •Technologia LED •Porty wejściowe: - min. 1x DVI-D - min. 1x SD/HD/3G-SDI (BNC) •Przystosowany do uchwytów VESA Wyrób medyczny klasy I (deklaracja zgodności)	TAK, opisać	
POZOSTAŁE WARUNKI			
24	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model oferowanych urządzeń	TAK (załączyć)	
25	Materiały potwierdzające wszystkie oferowane parametry techniczne w języku polskim (prospekt urządzenia, folder, katalog) lub rysunek techniczny wykonany przez wytwórcę	TAK (załączyć)	
26	Potwierdzenie zgłoszenia do URPL dla kolumny	TAK (załączyć)	
27	Instrukcja obsługi w języku polskim oraz dodatkowo oryginalna w języku wytwórcy w przypadku zagranicznego producenta	TAK (załączyć)	
28	Okres gwarancji - min. 24 miesiące, w okresie gwarancji wymiana wszystkich materiałów eksploatacyjnych, węży, punktów poboru, uszczeltek w cenie.	TAK	
29	Wzór karty gwarancyjnej	TAK (załączyć)	
30	Podać nazwę serwisu oraz załączyć dokumenty potwierdzające autoryzację przez wytwórcę	TAK (podać i załączyć)	

LP.	OPIS PARAMETRÓW TECHNICZNYCH	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1	Panele nadłóżkowe jedno i wielostanowiskowe		
2	Nazwa producenta:	TAK, opisać	
3	Typ:	TAK, opisać	
4	Rok produkcji:	TAK, opisać	
5	Ilość: 27	TAK, opisać	
6	Lokalizacja: Oddział Chirurgii Onkologicznej z pododdziałem chorób piersi	TAK, opisać	
7	Urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIB, Deklaracja zgodności i certyfikat CE producenta zgodne z PN-EN ISO 11197:2016-06	TAK, opisać	
8	Urządzenie łatwe w utrzymaniu czystości gładkie powierzchnie bez wystających wkrętów i innych elementów połączeniowych, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów, głębokość max. 80mm (bez szyn)	TAK, opisać	
9	Mocowany do ściany poziomy panel jednostanowiskowy do zasilania medycznego ze zintegrowanymi w swej obudowie gniazdami elektrycznymi, gazowymi i teletechnicznymi,	TAK, opisać	
10	Konstrukcja panelu umożliwiająca montaż oświetlenia, gniazd elektrycznych, RJ45 od frontu w specjalnym zatrzaskowym kanale dla modułów min. 45x45mm	TAK, opisać	
11	Od frontu dostępne gniazda gazowe kompatybilne z systemem AGA lub DIN (do uzgodnienia przy dostawie): - gniazdo VAC 1 szt - gniazdo AIR 1 szt - gniazdo O ₂ 1 szt Zamawiający wymaga z przyczyn serwisowych i eksploatacyjnych tego samego typu punktów poboru od tego samego wytwórcy we wszystkich urządzeniach medycznych (kolumny i panele) 6x gniazdo 230V z bolcem uziemiającym zlicowane z powierzchnią, z przesłoną torów prądowych oraz żaluzją otworu, dające płaską powierzchnię bez włożonej wtyczki.	TAK, opisać	

	<p>2x gniazdo podwójne RJ45 min. Kat 6a ekranowana 3x gniazdo wyrównania potencjałów PE 2x gniazdo USB do ładowania urządzeń mobilnych 1x podwójny włącznik oświetlenia pacjenta, i nocnego równoległy z włącznikami w manipulatorze systemu przywoławczego, - 1 szt. przygotowanie pod system przyzywowy - w każdym pomieszczeniu w jednym z paneli zamontowany system wskazujący Total VOC (Sumę ilości lotnych związków organicznych) z wskazaniem przekroczenia norm i parametrów. System musi wykrywać alkohole i powszechnie stosowane środki dezynfekcyjne i wskazywać jasne komunikaty, iż przebywanie w pomieszczeniu przez pacjenta może być dla niego zagrożeniem za pomocą czytelnego wyświetlacza INK lub LCD Gniazda elektryczne i teletechniczne w modułach min. 45x45mm Oświetlenie nocne, pacjenta i ogólne spełniające wymagania obowiązujących norm oświetleniowych. Oświetlenie typu LED. Na całej długości zamocowane dwie szyny min. 10x25mm, szyna górna i dolna.</p>		
POZOSTAŁE WARUNKI			
12	Certyfikat CE dla paneli dla klasy IIB zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
13	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model paneli oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 11197:2016	TAK (załączyć)	
14	Certyfikat CE dla punktów poboru dla klasy IIB zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
15	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model punktu poboru oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 9170-1:2009	TAK (załączyć)	
16	Materiały potwierdzające wszystkie oferowane parametry techniczne w języku polskim (prospekt urządzenia, folder, katalog) lub rysunek techniczny wykonany przez wytwórcę	TAK (załączyć)	
17	Potwierdzenie zgłoszenia do URPL	TAK (załączyć)	
18	Instrukcja obsługi w języku polskim oraz dodatkowo oryginalna w języku wytwórcy w przypadku zagranicznego producenta	TAK (załączyć)	
19	Okres gwarancji - min. 24 miesiące, w okresie gwarancji wymiana wszystkich materiałów eksploatacyjnych, węży, punktów poboru, uszczelek w cenie.	TAK	
20	Wzór karty gwarancyjnej	TAK (załączyć)	
21	Podać nazwę serwisu oraz załączyć dokumenty potwierdzające autoryzację przez wytwórcę	TAK (podać i załączyć)	

LP.	OPIS PARAMETRÓW TECHNICZNYCH	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1	KOLUMNNA DWUSTRONNA WYBUDZENIOWA		
2	Nazwa producenta:	TAK, opisać	
3	Typ:	TAK, opisać	
4	Rok produkcji:	TAK, opisać	
5	Ilość: 9 – podwójnych, 2 -pojedyncze	TAK, opisać	
6	Lokalizacja: Oo/03 – sala wybudzeniowa	TAK, opisać	
7	Sufitowy system zasilający w gazy medyczne i energię elektryczną w skład którego wchodzi następujące elementy: system mocowania do sufitu, płyta przyłączeniowa, zawory gazów, osłona sufitowa, głowica (konsola) zasilająca wraz z osprzętem.	TAK, opisać	
8	Płyta przyłączeniowa wyposażona w elektryczną i gazową listwę zasilającą. Listwa gazowa wyposażona w odpowiednią ilość zaworów gazowych tzw. serwisowych gwarantujących odcięcie zasilania gazowego kolumny w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK, opisać	
9	Rura pionowa wykonana z profilu aluminiowego. Zamawiający nie dopuszcza ramion stalowych ze względu na możliwość występowania korozji w środowisku w którym pracuje kolumna.	TAK, opisać	
10	Nośność kolumny min. 200 kg	TAK, opisać	
11	Łożyska ramion o dużej średnicy prześwitu (otwór na przewody i węże o średnicy nie mniej niż d=100mm) zapewniające stabilność kolumny i lekkość poruszania	TAK (podać)	

12	Kolumna wyposażona w pionową głowicę zasilającą - wysokość głowicy zasilającej min. 800 mm, przekrój: szerokość max. 280 mm. Głębokość max. 280mm	TAK, opisać	
13	Łączna ilość paneli dystrybucyjnych, na których można rozmieścić gniazda dystrybucyjne nie mniejsza niż 5 (korpus głowicy o przekroju minimum 5 bocznym).	TAK (podać)	
14	Z przodu głowicy zasilającej zainstalowana na jej całej długości minimum dwie pionowe rury jako prowadnica do mocowania półek i innego wyposażenia oraz dodatkowe kanały do mocowania opcjonalnych uchwytów do wyposażenia. Podział na stronę monitoringu i infuzji.	TAK, opisać	
15	Gniazda elektryczne, bolce ekwipotencjalne oraz przygotowanie pod gniazda teletechniczne oraz gazy rozmieszczone na głowicy częściowo po lewej i częściowo po prawej stronie oraz z tyłu.	TAK, opisać	
16	Gniazda gazów medycznych (w standardzie AGA lub DIN, do uzgodnienia): - tlen O ₂ - 4 szt. - próżnia VAC - 2 szt. - sprężone powietrze AIR - 2 szt. Popychacze punktów poboru wykonane ze stopów metali lekkich lub miedzi z trwałym oznakowaniem nazwy gazu oraz koloru. Zamawiający wymaga z przyczyn serwisowych i eksploatacyjnych tego samego typu punktów poboru od tego samego wytwórcy we wszystkich urządzeniach medycznych. Należy podać typ i producenta punktów poboru.	TAK (podać)	
17	Ze względu na stosowane przez Zamawiającego środki dezynfekcyjne, Zamawiający wymaga konstrukcji wewnętrznej punktów poboru z trwałych metali niekorodujących.	TAK, opisać	
18	Gniazda elektryczne 230V (minimum dwa różne kolory), z bolcem uziemienia i lampką wskaźnikową każde oraz z przesłoną torów prądowych 16A/250~, min. IP-20, - 10 szt. dla każdego stanowiska. bolce wyrównania potencjałów - 6 szt. dla każdego stanowiska	TAK, opisać	
19	Na panelach dystrybucyjnych przygotowane standardowe otwory instalacyjne d=60mm z zaślepką pod dodatkowe niskoprądowe gniazda - min. 4 szt. (np. dla gniazd teletechnicznych, gniazda SD, gniazda HDMI, gniazda USB). Wewnątrz głowicy zasilającej i wysięgnika kolumny, od puszek do przestrzeni technicznej między stropem a sufitem podwieszanym poprowadzone peszle z pilotem. (tj. żyłka ułatwiająca wciągnięcie właściwego kabla).	TAK, opisać	
20	Półka z możliwością bezstopniowej regulacji wysokości położenia. Możliwość montażu półki pod konsolą lub od frontu. Półki pod aparaturę medyczną, o wymiarach 460/520 mm +/- 20mm, z min. z 2 stron szyny do zawieszenia sprzętu dodatkowego, na narożach przednich i tylnych odboje, nośność półki min. 50 kg. - 3 szt.	TAK, opisać	
21	Półka mała na kardiomonitor montowana na rurze lub froncie konsoli –2 szt	TAK, opisać	
22	Drażek min. d25 na osprzęt (np. pompy infuzyjne) z możliwością obrotu na lewą lub prawą stronę kolumny na ramieniu o zasięgu min. 500mm – 2 szt.	TAK, opisać	
23	Wieszak czterohakowy na kroplówki, z możliwością regulacji wysokości przy użyciu jednej ręki, montowany na drążek d25 – 1 szt.	TAK, opisać	
24	Koszyk ze stali nierdzewnej na cewniki 100x100mm +/-20mm, wysokość min. 400mm - mocowany do szyny 10x25mm –2 szt	TAK, opisać	
25	Koszyk ze stali nierdzewnej na drobne materiały 290x160mm +/-20mm, wysokość min. 120mm - mocowany do szyny 10x25mm –1 szt	TAK, opisać	
26	Ramię łamano-uchylne min. 3 przeguby, na kardiomonitor z uchwytem VESA100 – 1 szt.	TAK, opisać	
27	System monitorowania hałasu środowiska pracy. Wyświetlacz LED lub LCD wskazujący w czytelny sposób przekroczenie norm BHP dla hałasu w środowisku pracy. System wyświetlający poziom hałasu w dB oraz aktualną datę, czas i temperaturę otoczenia.	TAK, opisać	
28	Lampa zabiegowa medyczna w technologii białych LED, montowana bezpośrednio do rury pionowej konsoli, natężenie min. 60.000 lux/0,5m, pole oświetleniowe min 17cm, Ra min 95; wysięgnik łamany o zasięgu w poziomie min 75cm, Deklaracja zgodności wyrobu medycznego CE.	TAK, opisać	
POZOSTAŁE WARUNKI			
29	Certyfikat CE dla kolumny dla klasy IIB zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
30	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model kolumny oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 11197:2016	TAK (załączyć)	
31	Certyfikat CE dla punktów poboru dla klasy IIB zgodnie z 93/42/EEC	TAK (załączyć)	
31	Deklaracja zgodności wytwórcy lampy zabiegowej potwierdzająca typ i model	TAK (załączyć)	
33	Deklaracja zgodności wytwórcy potwierdzająca typ i model punktu poboru oraz zgodność z normą zharmonizowaną PN-EN ISO 9170-1:2009	TAK (załączyć)	

34	Materiały potwierdzające wszystkie oferowane parametry techniczne w języku polskim (prospekt urządzenia, folder, katalog) lub rysunek techniczny wykonany przez wytwórcę	TAK (załączyć)	
35	Potwierdzenie zgłoszenia do URPL dla kolumny	TAK (załączyć)	
36	Instrukcja obsługi w języku polskim oraz dodatkowo oryginalna w języku wytwórcy w przypadku zagranicznego producenta	TAK (załączyć)	
37	Okres gwarancji - min. 24 miesiące, w okresie gwarancji wymiana wszystkich materiałów eksploatacyjnych, węży, punktów poboru, uszczelek w cenie.	TAK	
38	Wzór karty gwarancyjnej	TAK (załączyć)	
39	Podać nazwę serwisu oraz załączyć dokumenty potwierdzające autoryzację przez wytwórcę	TAK (podać i załączyć)	

ODPOWIEDŹ:

Przedmiotowe zamówienie realizowane jest w formule zaprojektuj i wybuduj i szczegółowe parametry będą określone podczas projektowania konkretnych obszarów w zakresie każdej branży i poszczególnych urządzeń.

Zamawiający wymaga wyposażenia projektowanego Obszaru bloku operacyjnego w kolumny anestezjologiczne oraz chirurgiczne na ramionach pozwalających ich swobodną regulację, dodatkowo w salach operacyjnych mają znajdować się alternatywne ściennie punkty poboru gazów medycznych i przyłączy elektrycznych dla możliwości przyłączenia wykorzystywanej na bloku aparatury medycznej. Zastosowane rozwiązania mają zostać uwzględnione w projekcie technologii medycznej i zaakceptowane przez Zamawiającego/Użytkownika. W obszarze sal wybudzeń zamawiający wymaga wyposażenia i opracowania m.in. projektu technologii medycznej z zakresu zastosowania kolumn/mostów/paneli gazów medycznych uwzględniające podział stanowiska wybudzeniowego na stronę „suchą” i „mokrą”, wskazane rozwiązania mają zostać uzgodnione z Zamawiającym/Użytkownikiem. W obszarze Oddziału Zamawiający wymaga wyposażenia i opracowania m.in. projektu technologii medycznej z zakresu zastosowania kolumn/mostów/paneli gazów medycznych dla sal łóżkowych, gabinetów zabiegowych oraz innych pomieszczeń wymagających ich posiadania, wskazane rozwiązania mają zostać uzgodnione z Zamawiającym/Użytkownikiem.

Zamawiający wymaga wyposażenia projektowanego obszaru w lampy operacyjne i zabiegowe w ilości zgodnej z opracowanym i zaakceptowanym przez Zamawiającego/Użytkownika projektem technologii medycznej. Zamawiający będzie wymagał zastosowania lamp o parametrach, które pozwolą na realizację najszerszego katalogu procedur medycznych, które wykonywane są na blokach operacyjnych. Zamawiający będzie oczekiwał wyposażenia w lampy operacyjne/zabiegowe będące w dystrybucji na terenie Polski po przedstawieniu przez Wykonawcę katalogów różnych producentów i akceptacji przez Zamawiającego proponowanych modeli o określonych parametrach.

PYTANIE 2:

Dotyczy str. 8 par. 3 ust. 4 SIWZ

Zapis SIWZ stanowi:

„Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia wizji lokalnej”

Wykonawca wnosi o usunięcie powyższego zapisu z treści specyfikacji. Zamawiający nie może przenosić na Wykonawcę obowiązku wynikającego z art. 29 ustawy PZP, który mówi o konieczności jednoznacznego, wyczerpującego, a także dokładnego opisu przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego, wraz z uwzględnieniem okoliczności, które mogą mieć wpływ na sporządzenie oferty. Zamawiający może co prawda zalecić dokonanie wizji lokalnej, jednakże nie może on przenosić na Wykonawcę obowiązku, a także ryzyka związanego ze zdobyciem dodatkowych informacji, które mogą być konieczne do przygotowania oferty.

Mając powyższe na uwadze Wykonawca wnosi o bezwzględne usunięcie przytoczonego zapisu z treści SIWZ, gdyż stanowi on naruszenie przepisów PZP.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dokonuje zmiany § 3 ust. 4 SIWZ. Po wprowadzeniu zmiany w treści SIWZ, § 3 ust. 4 otrzymuje nowe brzmienie:

„Zaleca się przeprowadzenie przez Wykonawcę wizji lokalnej przed przystąpieniem do złożenia oferty. Termin należy uzgodnić z P. Piotrem Plutą - tel. (34) 367 34 22”.

Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że wizja lokalna ma charakter zapoznania potencjalnego Wykonawcy z obiektem i możliwością zadania dodatkowych pytań w przypadku ewentualnych wątpliwości. Wizja lokalna nie zawiera elementów tajnych mających wpływ na sporządzenie oferty.

PYTANIE 3:

Dotyczy par. 13 ust. 3 pkt 11 SIWZ oraz par. 5 ust. 5 pkt 12 Umowy

Zapis stanowi:

„Cena oferty musi zawierać wszelkie koszty (...) a w szczególności (...) wszystkie inne, nie wymienione wyżej ogólne koszty budowy, które mogą wystąpić w związku z wykonaniem robót budowlanych I i II etapu zgodnie z warunkami umowy, dokumentacją projektowo-kosztorysową, specyfikacjami technicznymi wykonania i odbioru robót przepisami technicznymi i prawnymi oraz sztuką budowlaną.”

Powyższy zapis stanowi przejaw nienależytego opisu przedmiotu zamówienia i stanowi obciążenie Wykonawcy nadmiernym ryzykiem. To Zamawiający jest zobowiązany opisać przedmiot zamówienia w sposób precyzyjny. Tymczasem w/w zapis powoduje, że Wykonawcę może obciążać wykonanie niedookreślonego (niemożliwego do oszacowania na etapie składania ofert) zakresu dodatkowych robót, którego obecnie w żaden sposób nie można określić a tym samym wycenić. W tych warunkach żądanie uwzględnienia i wyceny tego ryzyka w ofercie jest niezgodnie z ustawą Pzp. Cytowany zapis ze względu na swoją nieprecyzyjność stanowi naruszenie przepisów Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a dokładnie - naruszenie art. 29, który stanowi:

„1. Przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.

2. Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”.

Podkreślenia wymaga fakt, iż przeniesienie na Wykonawcę ryzyka co do konieczności skalkulowania ceny oferty mimo braku precyzyjnego wskazania zakresu prac zamówienia, stanowi naruszenie przepisów Ustawy, a także wpływa niekorzystnie na konkurencję, zniechęcając tym samym Wykonawców do brania udziału w przetargu. Powyższe stanowisko potwierdzają wyroki KIO, w tym m.in.: Wyrok KIO z dnia 23 kwietnia 2014 – sygn. KIO 706/14:

„1. Charakter opisu przedmiotu zamówienia powinien być stanowczy - wyznaczać jednoznacznie, co wykonawca ma zrealizować i w jaki sposób - przez to jaki jest zakres zobowiązania wykonawcy, którego się podejmuje składając wiążącą ofertę.

2. Nadmierne ryzyko co do zakresu prac, które przyjdzie wykonawcy realizować w wyznaczonym czasie (...) zniechęca wykonawców do wzięcia udziału w tym postępowaniu, gdzie zakres rzeczowy nie został w sposób przewidywalny i jednoznacznie ustalony. Tego typu działania prowadzą więc wbrew wytycznym art. 29 ust. 2 p.z.p. do ograniczenia uczciwej konkurencji, przez co są niekorzystne dla realizacji celów publicznych, gdyż im mniejsza konkurencja, tym cena najniższej oferty może okazać się wyższa” (...).

Konieczność doprecyzowywania przedmiotu zamówienia oraz zakresu prac do wykonania podkreślają także inne wyroki KIO:

Wyrok z dnia 31.01.2017 r. – sygn. KIO 134/17

„Wykonawca, który zainteresowany jest udziałem w danym zamówieniu publicznym, musi mieć pełną jasność w zakresie objętym przedmiotem zamówienia, w taki sposób, aby bez żadnych wątpliwości mógł ustalić jego szczegółowy zakres, która to wiedza ma następnie wpływ na dokonanie wyceny zamówienia. Istotnym jest również element związany z terminem realizacji prac czy czasem świadczenia usługi albowiem tylko jednoznaczne jego wskazanie daje podstawę do określenia ceny ofertowej oraz kalkulacją ryzyk związanych z realizacją tego przedmiotu zamówienia. Aby wykonawca posiadał pełnię wiedzy, zamawiający zobligowany jest do opisanie wszystkich elementów związanych z realizacją zamówienia, które to elementy nie mogą być interpretowane przez wykonawców w sposób dowolny, który dodatkowo, na późniejszym etapie, w trakcie realizacji przedmiotu zamówienia będą mogły być interpretowane przez zamawiającego ze stratą bądź pokrzywdzeniem wykonawcy”.

Wyrok z dnia 20.01.2009 r. – sygn. KIO/UZP 1018/09: *„Należy przyznać rację odwołującemu się, że wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego nie powinni być obciążeni koniecznością poszukiwania informacji niezbędnych do przygotowania oferty u podmiotów zewnętrznych. (...) podanie danych umożliwiających wykonawcom złożenie oferty zgodnej z wymaganiami określonymi w siwz jest obowiązkiem zamawiającego ustalonym w art. 29 ust. 1 p.z.p. Zaniechanie podania niezbędnych danych którego dopuścił się zamawiający utrudnia uczciwą konkurencję w postępowaniu (...)”.*

Mając na uwadze przytoczone wyroki oraz podniesione argumenty wnoszę o usunięcie z treści zapisu przywołanego powyżej.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga zaprojektowania i wykonania robót budowlanych w sposób należyty i kompletny z punktu widzenia celu. Zamawiający nie wymaga skalkulowania zakresu robót niemożliwych do przewidzenia tylko robót koniecznych do prawidłowego funkcjonowania wskazanych w SIWZ Oddziałów, Sal Operacyjnych i obszaru Wybudzeniowego.

PYTANIE 4:

Dotyczy par. 5 ust. 2 pkt 1 SIWZ:

Zgodnie z SIWZ:

W celu spełnienia tego warunku Wykonawca musi wykazać się, że w okresie ostatnich pięciu lat przed

upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wykonał, tj. zakończył 2 roboty budowlane o wartości min. 2.500.000,00 zł Brutto każdej z robót, polegającą na budowie lub przebudowie budynku użyteczności publicznej (zdefiniowanego w Rozporządzeniu Ministra Infrastruktury z dnia 12 kwietnia 2002 r. w sprawie warunków technicznych jakim powinny odpowiadać budynki i ich usytuowanie - Dz. U. z 2015 r. poz. 1422). Uwaga: w przypadku robót budowlanych, których wartość została wyrażona w innej walucie niż PLN należy dokonać przeliczenia tej waluty na PLN przy zastosowaniu średniego kursu NBP na dzień zakończenia robót 9w przypadku robót rozliczanych wyłącznie w walutach innych niż PLN).

W ocenie Wykonawcy postanowiony przez Zamawiającego warunek udziału w postępowaniu jest zbyt ogólny i daje możliwość ubiegania się o zamówienie podmiotom, które nie zagwarantują należytego jego wykonania. Nie można bowiem utożsamiać jakiegokolwiek roboty budowlanej polegającej na budowie lub przebudowie obiektu użyteczności publicznej do roboty budowlanej objętej niniejszym postępowaniem a dotyczącym obiektu szpitalnego o zgoła odmiennej specyfice.

W związku z tym Wykonawca wnosi o zawężenie ww. warunku udziału w postępowaniu do wykazania robót dotyczących budowy lub przebudowy obiektów szpitalnych, klinicznych bądź leczniczych, gdyż dopiero wówczas zagwarantowany zostanie wybór wykonawcy dającego rękojmię należytego wykonania zamówienia.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. W ocenie Zamawiającego wymagane warunki są wystarczające i gwarantują prawidłową realizację przedmiotu umowy.

PYTANIE 5:

Dotyczy par. 3 ust. 1 Umowy

Zapis umowy stanowi:

„Wykonawca zobowiązany jest do wykonania i przedłożenia Zamawiającemu, w terminie do 7 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy kosztorysu ofertowego z wyszczególnieniem wszystkich branż”.

Biorąc pod uwagę obowiązujący charakter wynagrodzenia – wynagrodzenia ryczałtowe – Wykonawca wnosi o potwierdzenie, że niniejszy kosztorys ma zostać przedłożony wyłącznie w celu dalszych rozliczeń finansowych między stronami.

ODPOWIEDŹ:

Przedstawiony kosztorys ofertowy z podziałem na branże będzie dla Zamawiającego jedynie materiałem informacyjnym.

PYTANIE 6:

Dotyczy: § 4 ust. 1 pkt 4) Umowy

§ 4 TERMIN REALIZACJI

1. Strony ustalają, że przedmiot umowy zostanie wykonany w terminie:

4) Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wykonania przedmiotu umowy w przypadku prolongaty terminu rozliczenia dotacji przez Organy przyznające dotację. (...)

4. Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wykonania przedmiotu umowy w przypadku prolongaty terminu rozliczenia dotacji przez Organy przyznające dotację.

Powyższe postanowienie daje niejako Zamawiającemu nieograniczoną w czasie możliwość prolongaty terminu wykonania zamówienia i tym samym rozliczenia przedmiotu umowy, co może być dla wykonawców niekorzystne, ponieważ brak jest możliwości określenia w dacie zawarcia Umowy, czy i jakie okoliczności niezależne od Wykonawcy a związane z dotacją wpłyną na termin wykonania zamówienia. Uniemożliwia to więc przewidzenie kosztów wykonania zamówienia ze względu na możliwość wystąpienia kosztów utrzymania mobilizacji i zaplecza budowy.

Wykonawca wnosi więc o doprecyzowanie maksymalnej dopuszczalnej prolongaty terminu wykonania na skutek prolongaty rozliczenia dotacji nie dłuższej jednak niż 3 miesiące w stosunku do terminu umownego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 7:

Dotyczy par. 5 ust. 4 Umowy

§ 5 WYNAGRODZENIE WYKONAWCY

1. Strony ustalają, że obowiązującą formą wynagrodzenia za wykonanie przedmiotu umowy jest wynagrodzenie ryczałtowe, które odpowiadać będzie wartości całego zakresu przedmiotu umowy.

2. Wartość przedmiotu umowy ustala się zgodnie z Formularzem Oferty, stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, na kwotę w wysokości:

1) Łączna cena ryczałtowa netto:

słownie złotych:

2) podatek VAT w wysokości ... %, tj.

słownie złotych:

3) podatek VAT w wysokości ... %, tj. zł

słownie złotych:

4) Łączna cena ryczałtowa brutto zł

słownie złotych:

Wykonawca prosi o wyjaśnienie przyczyn podania dwukrotnie pola podatek VAT w wysokości ... %, tj.

..... zł słownie złotych:

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka pisarska. Po poprawieniu omyłki pisarskiej, §5 ust. 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„2. Wartość przedmiotu umowy ustala się zgodnie z Formularzem Oferty, stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, na kwotę w wysokości:

1) Łączna cena ryczałtowa netto: zł

słownie złotych:

2) podatek VAT w wysokości ... %, tj. zł

słownie złotych:

3) Łączna cena ryczałtowa brutto zł

słownie złotych:”

Zmiana zostanie wprowadzona do umowy zawieranej z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w postępowaniu.

PYTANIE 8:

Dotyczy par. 5 ust. 4 Umowy

Zapis umowy stanowi:

„Określone w ust. 2 niniejszego paragrafu wynagrodzenie zawiera wszystkie koszty robót i dostaw niezbędnych do prawidłowego zrealizowania przedmiotu umowy wynikające wprost z dokumentów wchodzących w skład opisu przedmiotu zamówienia, jak również koszty robót, dostaw w dokumentach tych nie ujęte, a bez których nie można wykonać prawidłowego przedmiotu umowy”

Powyższy zapis stanowi przejaw nienależytego opisu przedmiotu zamówienia i stanowi obciążenie Wykonawcy nadmiernym ryzykiem. Powołując się na argumentację z pkt 2 niniejszego pisma wnoszę o zmianę zapisu poprzez usunięcie podkreślonemu fragmentu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga zaprojektowania i wykonania robót budowlanych w sposób należyty i kompletny z punktu widzenia celu. Odebrane bezusterkowo roboty mają gwarantować możliwość świadczenia działalności leczniczej.

PYTANIE 9:

Dotyczy par. 5 ust. 6 Umowy

6. Skutki finansowe jakichkolwiek błędów we wszelkiej dokumentacji przetargowej obciążają Wykonawcę zamówienia - musi on przewidzieć okoliczności, które mogą wpłynąć na cenę zamówienia. W związku z powyższym wymagane jest od Wykonawców bardzo szczegółowego sprawdzenia Programu Funkcjonalno-Użytkowego oraz warunków realizacji wykonania zamówienia.

Wykonawca wnosi o bezwzględne usunięcie ww. postanowienia ! Wykonawcy nie mogą obciążać w żadnym razie błędy w dokumentacji przetargowej. Wykonawca nie jest też w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności ! Zgodnie z art. 29 pzp to Zamawiający ponosi odpowiedzialność za prawidłowy i kompletny opis przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zadanie inwestycyjne jest realizowane w formule zaprojektuj i wybuduj. Potencjalny Wykonawca ma obowiązek należyście sprawdzić zapisy Programu Funkcjonalno-Użytkowego oraz warunków realizacji wykonania zamówienia i poinformować zamawiającego w przypadku stwierdzenia nieprawidłowości.

PYTANIE 10:

Dotyczy par. 6 ust. 2 Umowy

§ 6 WARUNKI PŁATNOŚCI

2. Zapłata wynagrodzenia za wykonany przedmiot umowy zostanie dokonana na podstawie faktury VAT, wystawionej przez Wykonawcę po odbiorze przedmiotu umowy, potwierdzonym protokołem odbioru.

Zapłata nastąpi na rachunek bankowy Wykonawcy:

3. Zapłata wynagrodzenia nastąpi w formie polecenia przelewu, nastąpi na rachunek bankowy wskazany na fakturze, w terminie do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy. W przypadku, gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny od pracy, to płatność nastąpi w następnym dniu roboczym następującym po tym dniu.

Wykonawca wnosi o dopisanie do par. 6 ust. 2 zapisu, że chodzi o zapłatę z tytułu faktury końcowej,

gdyż obecne brzmienie sugeruje, że rozliczenie umowy nastąpi na podstawie tylko jednej faktury, co jest sprzeczne z ust. 1 mówiącym o 3 fakturach.

Wykonawca wnosi o skrócenie terminu płatności do 30 dni, gdyż pozytywnie wpłynie to na ceny złożonych ofert.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dokonuje zmiany §6 ust. 2 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

„Zapłata wynagrodzenia za wykonany przedmiot umowy zostanie dokonana na podstawie faktury VAT, wystawionej przez Wykonawcę po odbiorze każdego elementu przedmiotu umowy, o którym mowa w ust. 1, potwierdzonym protokołem odbioru.

Zapłata nastąpi na rachunek bankowy Wykonawcy:

Zmiana zostanie wprowadzona do umowy zawieranej z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w postępowaniu.

W pozostałym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 11:

Dotyczy par. 12 ust. 2 Umowy

W umowie brak jest doprecyzowania terminów związanych z odbiorami robót zanikowych. Proszę o wskazanie na ile przed planowanym zakryciem należy zawiadomić Zamawiającego oraz w jakim terminie od otrzymania zawiadomienia Zamawiający rozpocznie czynności odbiorowe.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga poinformowania co najmniej 2 dni przed planowanym zakryciem robót zanikowych. Zamawiający w terminie do 3 dni od otrzymania zawiadomienia rozpocznie czynności odbiorowe. Zamawiający dokonuje zmiany §12 ust. 2 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

„Przed zakryciem prac zanikowych Wykonawca dostarczy dokładną dokumentację tych prac oraz umożliwi Zamawiającemu dokonanie ich sprawdzenia, prace zanikowe zakryte przed stwierdzeniem ich prawidłowości przez Zamawiającego nie będą odbierane. Zamawiający wymaga poinformowania co najmniej 2 dni przed planowanym zakryciem robót zanikowych. Zamawiający w terminie do 3 dni od otrzymania zawiadomienia rozpocznie czynności odbiorowe”.

Zmiana zostanie wprowadzona do umowy zawieranej z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w postępowaniu.

PYTANIE 12:

Dotyczy par. 12 ust. 5 Umowy

Zapis umowy stanowi:

„Odbiór końcowy robót może nastąpić tylko wtedy gdy Zamawiający nie stwierdzi żadnych wad czy usterek w przedmiocie odbioru końcowego robót”.

Wykonawca wnosi o zmianę zapisu umownego poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„Odbiór końcowy robót nastąpi, gdy Zamawiający nie stwierdzi **istotnych** wad czy usterek w przedmiocie odbioru końcowego robót”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z ugruntowanym orzecznictwem Sądu Najwyższego istnienie usterek nieistotnych w przedmiocie zamówienia nie może stanowić podstawy odmowy dokonania odbioru. Tym samym tylko usterki i wady istotne mogą powodować taką odmowę, dlatego Wykonawca wnosi o zmianę jak wyżej.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 13:

Dotyczy: par 14 ust. 6 pkt 2) Umowy

§ 14 ODSTĄPIENIE OD UMOWY

6. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w następujących okolicznościach:

2) gdy Wykonawca nie rozpoczął prac lub robót objętych przedmiotem niniejszej umowy bez uzasadnionych przyczyn oraz nie kontynuuje ich, pomimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie,

Wykonawca wnosi o określenie okresu, w którym prace nie zostały rozpoczęte, jako podstawa do odstąpienia.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 14:

Dotyczy par. 15 ust. 1 pkt 1 Umowy

Zapis umowy stanowi:

„za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca-w wysokości 40% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy”.

W/w kara jest rażąco wygórowana. Wykonawca wnosi o jej złagodzenie poprzez zmniejszenie jej wysokości do poziomu rynkowego na poziomie 10% wynagrodzenia umownego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie wysokości do poziomu 10% wynagrodzenia umownego. W wyniku wprowadzonej zmiany § 15 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca-w wysokości 10% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy”.

Zmiana zostanie wprowadzona do umowy zawieranej z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w postępowaniu.

PYTANIE 15:

Dotyczy par. 15 ust. 1 pkt 2,3,4 Umowy

Zapisy umowne stanowią:

„2) za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy lub jego części w tym opóźnienie jakiegokolwiek terminu wskazanego umową stron lub bezpośrednimi ustaleniami stron czynionymi przez strony podczas wykonywania prac jeżeli został podany przez Zamawiającego na piśmie - w wysokości 2% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze końcowym - w wysokości 2% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia, liczonego od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,

4) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych w okresie rękojmi lub gwarancji- w wysokości 2% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia, liczonego od dnia wyznaczonego na usunięcie wad”.

W/w kary są rażąco wygórowane i niewspółmierne do ewentualnych uchybień, bądź zaniechań. Wykonawca wnosi o złagodzenie wszystkich trzech w/w kar poprzez zmniejszenie ich wysokości do wysokości rynkowej na poziomie 0,2%.

Zaznaczam, iż w przypadku obciążenia wykonawcy karami umownymi jak wyżej, istnieje prawdopodobieństwo graniczące z pewnością, że rozpatrujący sprawę sąd dokona ich miarkowania do rynkowych wysokości wskazanych przez Wykonawcę.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych. W wyniku wprowadzonej zmiany § 15 ust. 1 pkt 2,3,4 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„2) za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy lub jego części w tym opóźnienie jakiegokolwiek terminu wskazanego umową stron lub bezpośrednimi ustaleniami stron czynionymi przez strony podczas wykonywania prac jeżeli został podany przez Zamawiającego na piśmie - w wysokości 0,2% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze końcowym - w wysokości 0,2% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia, liczonego od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,

4) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych w okresie rękojmi lub gwarancji- w wysokości 0,2% wynagrodzenia umownego, określonego w § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia, liczonego od dnia wyznaczonego na usunięcie wad”.

Zmiana zostanie wprowadzona do umowy zawieranej z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w postępowaniu.

PYTANIE 16:

Dotyczy par. 15 ust. 3 Umowy

Zapis SIWZ stanowi:

„Kary umowne płatne będą w ciągu 7 dni od daty wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo potrąceń kwoty kary umownej z bieżących faktur za wykonanie roboty budowlanej, wystawionych przez Wykonawcę”.

W ocenie Wykonawcy termin na zapłatę ewentualnych kar umownych jest bardzo krótki. Wykonawca wnosi więc o wydłużenie tego terminu do 14 dni od daty wystawienia noty obciążeniowej.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu zapłaty kar umownych do 14 dni od daty wystawienia noty obciążeniowej. W wyniku wprowadzonej zmiany § 15 ust. 3 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„Kary umowne płatne będą w ciągu 14 dni od daty wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo potrąceń kwoty

kary umownej z bieżących faktur za wykonanie roboty budowlanej, wystawionych przez Wykonawcę". Zmiana zostanie wprowadzona do umowy zawieranej z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w postępowaniu.

PYTANIE 17:

PFU

Wykonawca prosi o potwierdzenie, że Program Funkcjonalno-Użytkowy został przygotowany z należytą starannością, że jest prawidłowy i nie zawiera żadnych błędów, nieścisłości i braków oraz że jest wystarczający do prawidłowego wykonania zamówienia, bez konieczności poszukiwania przez Wykonawcę dodatkowych informacji i dokumentów o zakresie zamówienia w innych źródłach niż wskazane w PFU.

ODPOWIEDŹ:

Program Funkcjonalno-Użytkowy został przygotowany w oparciu o obowiązujące przepisy, rozporządzenia, normy. Przedstawiona koncepcja została zaakceptowana przez Zamawiającego i stanowi podstawę do opracowania dokumentacji projektowo kosztorysowej.

PYTANIE 18:

Rozbieżności pomiędzy treścią SIWZ i projektem umowy

W Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) występują rozbieżności pomiędzy § 3 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, a § 1 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ):

Rozbieżność nr 1:

§ 3 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia:

Zakres robót dla potrzeb utworzenia 3-ech Sal Operacyjnych:

19. Dostawa i montaż lamp operacyjnych/zabiegowych zgodnie z technologią medyczną dla każdej z projektowanych sal operacyjnych.

a,

§ 1 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ)

Zakres robót dla potrzeb utworzenia 3-ech Sal operacyjnych:

19. Dostawa i montaż lamp operacyjnych/zabiegowych zgodnie opracowaną i zaakceptowaną przez zamawiającego technologią medyczną dla każdej z projektowanych sal operacyjnych.

Powyższe rozbieżności wprowadzają potencjalnych wykonawców w błąd co do tego, czym obowiązkiem jest opracowanie technologii medycznej. Przedmiot zamówienia jest realizowany w systemie zaprojektuj i wybuduj i tym samym to Wykonawca, zgodnie także z innymi postanowieniami dokumentacji przetargowej, będzie odpowiedzialny za zaprojektowanie (w tym za opracowanie technologii medycznej) oraz wykonanie robót. Zamawiający zaś zobowiązany będzie do zatwierdzenia i odbioru (zaakceptowania) przedstawionej przez Wykonawcę dokumentacji projektowej obejmującej technologię medyczną.

Obecne brzmienie projektu umowy w ww. zakresie sugeruje, że dokumentację opracuje Zamawiający, co nie licuje z pozostałymi postanowieniami SIWZ i projektu umowy i jest niezgodne z systemem wykonania zamówienia.

W związku z tym proponuje się zmianę § 1 ust. 3 pkt. 5) ppkt 19) projektu umowy w następujący sposób:

19. Dostawa i montaż lamp operacyjnych/zabiegowych zgodnie z opracowaną przez Wykonawcę w ramach dokumentacji projektowej i zaakceptowaną przez Zamawiającego na etapie odbioru dokumentacji projektowej technologią medyczną dla każdej z projektowanych sal operacyjnych.

Rozbieżność nr 2:

§ 3 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia:

Zakres robót dla potrzeb przebudowy Oddziału Chirurgii Onkologicznej z Pododdziałem Chorób Piersi (I etap):

16. Dostawa i montaż paneli gazów medycznych, kolumn gazów medycznych, mostów, gazów medycznych

a,

§ 1 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ)

Zakres robót dla potrzeb przebudowy Oddziału Chirurgii Onkologicznej z Pododdziałem Chorób Piersi (I etap):

16. Dostawa i montaż paneli gazów medycznych, kolumn gazów medycznych, mostów, gazów medycznych zgodnie z opracowaną i zaakceptowaną przez Zamawiającego technologią medyczną.

Jak wyżej, proponuje się zmianę § 1 ust. 3 pkt. 5) ppkt 16 projektu Umowy w następujący sposób:

16. Dostawa i montaż paneli gazów medycznych, kolumn gazów medycznych, mostów, gazów medycznych zgodnie z opracowaną przez Wykonawcę w ramach dokumentacji projektowej i zaakceptowaną przez Zamawiającego na etapie odbioru dokumentacji projektowej technologią medyczną dla każdej z projektowanych sal operacyjnych.

Rozbieżność nr 3:

§ 3 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia:

Zakres robót budowlanych II etapu - przebudowa pomieszczeń Sali wybudzeniowej:

15. Dostawa i montaż paneli gazów medycznych, kolumn gazów medycznych, mostów, gazów medycznych.

a,

§ 1 ust. 3 pkt. 5) SIWZ - Wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ)

Zakres robót budowlanych II etapu - przebudowa pomieszczeń Sali wybudzeniowej.

14. Dostawa i montaż paneli gazów medycznych, kolumn gazów medycznych, mostów, gazów medycznych zgodnie z opracowaną i zaakceptowaną przez Zamawiającego technologią medyczną.

Jak wyżej, proponuje się zmianę § 1 ust. 3 pkt. 5) ppkt 14 projektu umowy w następujący sposób:

14. Dostawa i montaż paneli gazów medycznych, kolumn gazów medycznych, mostów, gazów medycznych zgodnie z opracowaną przez Wykonawcę w ramach dokumentacji projektowej i zaakceptowaną przez Zamawiającego na etapie odbioru dokumentacji projektowej technologią medyczną dla każdej z projektowanych sal operacyjnych.

Biorąc powyższe pod uwagę pozostajemy z wyrazami szacunku.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga w każdym z wskazanych przypadków wykonania dokumentacji projektowo - kosztorysowej wraz z technologią medyczną, które muszą być uzgodnione i zaakceptowane przez Zamawiającego.

PYTANIE 19:

Zamawiający w SIWZ par 5 ust. 2 punkt 2 wymienia osoby którymi musi dysponować Wykonawca, w lit. a, b, f Zamawiający określa 3 różne, szczegółowe wymagania dla projektanta specjalności konstrukcyjno-budowlanej. Które z tych wymagań musi spełniać projektant branży konstrukcyjno-budowlanej?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga spełnienia wymagań zgodnie z SIWZ par 5 ust. 2 punkt 2 lit. a, b, f.

PYTANIE 20:

Zgodnie z obowiązującymi przepisami na obszarze 124 m² nie można zlokalizować 10 stanowisk nadzoru poznieczuleniowego (wybudzeń). Czy Zamawiający dopuszcza zlokalizowanie w projektowanej sali wybudzeń tylko 7 stanowisk wybudzeniowych? Jeżeli nie, to prosimy o wskazanie możliwego powiększenia obszaru sali wybudzeniowej o około 40 m².

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z wykazaną inwentaryzacją pomieszczeń w Programie Funkcjonalno - Użytkowym planowany do modernizacji obszar wybudzeniowy wynosi 399m². Zamawiający wymaga zaprojektowania i wykonania sali wybudzeń dla 10 stanowisk.

PYTANIE 21:

Układ śluz szatniowych jest niezgodny z obowiązującymi przepisami i wymaga korekty. Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikacje śluz szatniowych zgodnie z obowiązującymi przepisami, mając na uwadze, że w istotny sposób zostanie ograniczona ilość szafek szatniowych?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaprojektowania i wykonania śluz szatniowych zgodnie z obowiązującymi przepisami.

PYTANIE 22:

Prosimy o uzasadnienie zlokalizowania gabinetu lekarskiego w obszarze bloku operacyjnego.

ODPOWIEDŹ:

Gabinet lekarski w obszarze bloku operacyjnego wynika z potrzeb funkcjonalnych Zamawiającego.

PYTANIE 23:

Prosimy o informację na temat planowanego systemu transportu pacjenta? W koncepcji funkcjonalnej znajduje się strefa przechowywania blatów, ale nigdzie nie widzimy pomieszczeń związanych z myciem i suszeniem blatów.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaprojektowania i wykonania obszaru transportu pacjenta zgodnie z obowiązującymi przepisami.

PYTANIE 24:

W oddziale chirurgii onkologicznej mowa jest o pododdziale chirurgii piersi, jednak nigdzie w koncepcji funkcjonalnej nie został taki pododdział wyodrębniony. Czy Zamawiający oczekuje fizycznego wydzielenia takiego pododdziału?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie oczekuje fizycznego wydzielenia pododdziału, chyba że obowiązujące przepisy stanowią inaczej.

PYTANIE 25:

W oddziale chirurgii onkologicznej zaplanowane są 2 izolatki. Czy Zamawiający oczekuje wykonania tych izolatek zgodnie z obowiązującymi przepisami, czyli z osobnym układem wentylacyjnym nawiewno-wywiewnym dla każdej izolátky, z zamontowaniem filtrów EPA na wywiewie i zamontowaniem płuczko-dezynfektora w węzle sanitarnym? Czy Zamawiający oczekuje wykonania 2 separatek w którym będzie możliwe odseparowanie pacjenta ale nie wymagane będzie spełnienie wymagań jak dla pomieszczeń izolátky?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający oczekuje wykonania izolatek zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Ponadto na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający **przedłuża termin składania ofert** w w/w postępowaniu **do dnia 19.11.2019 r. do godz. 10:00.**

Otwarcie ofert nastąpi 19.11.2019 r. o godz. 10:30 w pok. 3.29 (II piętro) Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny, ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa.

Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić wszystkie zmiany w składanych ofertach.

Z poważaniem

**DYREKTOR
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE
ZBIGNIEW BAJKOWSKI**