



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Nr sprawy: DEZP.261.15.2025

Sosnowiec, dnia 23.05.2025 r.

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
Pn.: „**Modernizacja i przebudowa oraz wyposażenie Sal Operacyjnych Centralnego
Traktu Operacyjnego wraz z zapleczem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym
nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu – ETAP II**”

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. Św. Barbary w Sosnowcu zgodnie z art. 135
ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępniamy
treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania
źródła zapytania.

ZESTAW NR 1

Pytanie 1

Prosimy o udostępnienie zał. nr 14 do SWZ - Wykaz sprzętów medycznych

Odpowiedź: Zamawiający udostępnił załącznik w dniu 24.04.2025 po dokonaniu
modyfikacji SWZ.

Pytanie 2

w związku z faktem, iż postępowanie ogłoszone jest po raz drugi (pierwsze zostało unieważnione)
prosimy o wyjaśnienie czy jeżeli Wykonawca odbył już wizję lokalną Zamawiający wymaga odbycia po
raz kolejny wizji lokalnej dla tego zadania ?

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do zapisów SWZ

ZESTAW NR 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga zastosowanie w centralach wentylacyjnych nagrzewnic wodnych
wykorzystując istniejącą na obiekcie instalację C.T.? Taka konfiguracja centrali daje możliwość
utrzymania podgrzewu powietrza przez inne wymienniki, np. w przypadku awarii chłodniczo-
nagrzewnicy lub agregatu (pompy ciepła), (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie
w etapie I)?

Odpowiedź: Należy wykonać zgodnie z projektem. Istniejąca instalacja jest w złym stanie
technicznym, Zamawiający nie zakłada ponoszenia dodatkowych kosztów na jej wymianę



Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga dodatkowej pustej sekcji w centrali wentylacyjnej przeznaczoną na chłodnicę wodną/glikolową (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie w etapie I)?

Odpowiedź: Należy wykonać zgodnie z projektem.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga podziału wymienników freonowych w centralach na dwie sekcje, w celu płynnej regulacji wydajnością chłodniczą (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie w etapie I)?

Odpowiedź: Należy wykonać zgodnie z projektem. Zaprojektowano agregaty chłodnicze inwerterowe z płynną regulacją. Należy jedynie zwrócić uwagę by zastosowany czynnik chłodniczy w agregacie był zgodny z czynnikiem chłodniczy centrali.

Pytanie 4

Proszę o potwierdzenie, iż agregaty skraplające pomp ciepła mają możliwość schłodzenia powietrza wentylacyjnego co najmniej do +12stC w celu jego osuszenia?

Odpowiedź: Temperatura powietrza wentylacyjnego w lecie zależy głównie od dobranej chłodnicy w centrali wentylacyjnej, a tylko pośrednio od dobranego agregatu chłodniczego. Nie mniej dobrane agregaty mają taką możliwość.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga utrzymywania i kontroli kaskady ciśnień w pomieszczeniach przy salach operacyjnych? Jeżeli tak to czy należy uwzględnić zastosowanie dodatkowych regulatorów VAV tj. indywidualnych dla każdego pomieszczenia.

Odpowiedź: Kaskada ciśnień jest wymagana. Wykonawca ma uzyskać efekt zadawalający Zamawiającego, w tym celu w przedmiarze uwzględniono pozycję do regulacji układu wentylacyjnego, jako wycenę indywidualną.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga zastosowania drzwi powietrzno-szczelnych w celu utrzymania kaskady ciśnienia w pomieszczeniach.

Odpowiedź: Kaskada ciśnień jest wymagana. Zaleca się zastosowanie drzwi o ograniczonym przecieku powietrza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga czyszczenia przewodów wentylacyjnych po montażu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby podczas montażu kanałów wentylacyjnych Wykonawca zabezpieczał kanały przed zanieczyszczeniami. Przed montażem elementów nawiewnych i wywiewnych (anemostaty, kratki, zawory itp.) kanały mają być czyste.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga zastosowania dodatkowych paneli obsługowych/sterujących centralami wentylacyjnymi dla Użytkownika w obsługiwanych pomieszczeniach?



Odpowiedź: Na etapie montażu Wykonawca ustali z Zamawiającym miejsce montażu paneli sterowniczych. W projekcie założono po jednym panelu do centrali.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga zastosowania modułów komunikacyjnych TCP/IP w sterownikach central wentylacyjnych w celu komunikacji z systemem BMS), (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie w etapie I)?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga zainstalowania systemu kontroli spadku ciśnienia na nawiewnikach z filtrami hepa i stropach laminarnych?

Odpowiedź: O stały przepływ na wymienionych w pytaniu elementach nawiewnych dba automatyka central wentylacyjnych. Centrala automatycznie utrzymuje stały przepływ w miarę zabrudzania się filtrów HEPA.

ZESTAW NR 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający zaakceptuje udział w wizji z poprzedniego postępowania dotyczącego tego samego zakresu, który został unieważniony? Czy wymagany jest ponowny udział w wizji lokalnej?

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do zapisów SWZ

Pytanie 2

Zamawiający w SWZ zawarł zapis: „Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana (uznana za najkorzystniejszą), zobowiązany jest przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, w wysokości 5 % ceny całkowitej podanej w ofercie”. Wnosimy prośbę o zmniejszenie wysokości zabezpieczenia należytego wykonania umowy z wartości 5% ceny całkowitej podanej w ofercie na 3%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW NR 4

Pytanie 1

Wnosimy o zmianę warunków udziału w rodz. VII pkt 4 zdolności techniczne lub zawodowe:

Jest :

A) Warunek będzie spełniony jeżeli Wykonawca musi wykazać, iż w okresie ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy –w tym okresie, wykonał należycie jedną robotę budowlaną obejmującą swoim zakresem budowę, wykonanie remontu, przebudowy, rewitalizacji lub modernizacji budynku lub budynków, gdzie przynajmniej raz wystąpiły prace związane z instalacją gazów medycznych w obiekcie wykonano osłony radiologiczne, wykonano ochronę przeciwporażeniową polegającą na



zastosowaniu sieci IT o wartości robót budowlanych co najmniej na kwotę 13 000 000 PLN brutto.

Wykonawca wnosi o zmianę wymogu zdolności technicznej i zawodowej w zakresie wykreślenia konieczności wykazania się doświadczeniem w wykonaniu osłon radiologicznych.

Powyższe wynika z faktu iż w projekcie stanowią one bardzo mały zakres zamówienia w stosunku do pozostałych prac, a pozostawienie wymogu znacząco ogranicza konkurencję.

Wprowadzenie powyższego wraz z pozostawieniem pozostałych specjalistycznych warunków SWZ z pewnością nie wpłynie na pogorszenie zdolności technicznej potencjalnych oferentów a przyczyni się do zwiększenia konkurencji w zamawianiu.

Prosimy o zmianę warunku udziału na:

Warunek będzie spełniony jeżeli Wykonawca musi wykazać, iż w okresie ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy –w tym okresie, wykonał należycie jedną robotę budowlaną obejmującą swoim zakresem budowę, wykonanie remontu, przebudowy, rewitalizacji lub modernizacji budynku lub budynków, gdzie przynajmniej raz wystąpiły prace związane z instalacją gazów medycznych w obiekcie, wykonano ochronę przeciwporażeniową polegającą na zastosowaniu sieci IT, o wartości robót budowlanych co najmniej na kwotę 13 000 000 PLN brutto.

Jednocześnie wnosimy o analogiczną zmianę warunku zdolności zawodowej w zakresie doświadczenia kierownika budowy, z uwzględnieniem warunku zdolności technicznej wykreślając z doświadczenia wykonanie osłon radiologicznych .

Prosimy o zmianę na:

a) Kierownik budowy musi wykazać się doświadczeniem budowlanym obejmującym swoim zakresem budowę, wykonanie remontu, przebudowy, rewitalizacji lub modernizacji budynku lub budynków, gdzie przynajmniej raz wystąpiły prace związane z instalacją gazów medycznych w obiekcie, wykonano ochronę przeciwporażeniową polegającą na zastosowaniu sieci IT, o wartości robót budowlanych co najmniej na kwotę 10 000 000,00 zł

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji warunku.

ZESTAW NR 5

Pytanie 1

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

W punkcie 26 tabeli technicznej Zamawiający wymaga odpowiednich wartości głębokości oświetlenia (L1+L2).



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



W pierwszej części wymogu „d10 dla 20%” wymaga wartości $\geq 190\text{cm} \pm 5\text{cm}$.

W drugiej części wymogu „d10 dla 60%” **wymaga już sztywno bez jakiegokolwiek tolerancji** 109cm.

Prosimy zatem o odpowiedź, czy Zamawiający w punkcie „26” tabeli technicznej dopuści do zaoferowania, wysokiej klasy lampy operacyjne w których:

L1+L2 dla głowicy głównej i satelitarnej = 193cm mierzone w-g normy IEC:2009 60601-2-41, czyli w zakresie doświetlenia d10 = 20%. I 117cm przy d10 60%?

Pragniemy zauważyć, że parametr ten jest znacznie lepszy niż pierwotnie wymagany

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie!

Pytanie 2

dot. Stół operacyjny – 3 szt.

Czy w punkcie „11” tabeli technicznej Zamawiający dokonał oczywistej omyłki pisarskiej i wymóg”

„Pilot wyświetla informacje o wysokościach i kątach położenia segmentów blatu (min. nogi, plecy, przesuw, **PRZECGY**, trendelenburg/anty, przechył boczny).”

Powinien brzmieć:

Pilot wyświetla informacje o wysokościach i kątach położenia segmentów blatu (min. nogi, plecy, przesuw, **przechył** trendelenburg/anty, przechył boczny)?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zaszła omyłka pisarska i zapis powinien brzmieć „przechył trendelenburg/anty.

Pytanie 3

dot. Błat karbonowy do chirurgii kręgosłupa - szt. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, punktu 32 (ostatnia pozycja) tabeli technicznej i potwierdzenie, że oczekuje zaoferowania uchwytu do montażu klamr i podstaw pod głowę który pozwala zamontować zarówno przeziernie jak i nieprzeziernie klamry czaszkowe obu wiodących producentów (tj. DORO i/lub Mayfield), który jest regulowany we wszystkich płaszczyznach w sposób płynny poprzez zwolnienie dwóch uchwytów, w zakresie min. 15° rotacji bocznej, 70cm góra-dół, 20cm przód-tył, 15cm lewo-prawo co pozwala na płynne pozycjonowanie głowy pacjenta przed i podczas zabiegu i zafixowanie jej w dowolnej dogodnej pozycji?

Pragniemy nadmienić, że oferowane rozwiązanie jest dużo wygodniejsze od wymaganego w pkt 32 standardowego uchwytu na przegubach i będzie stanowiło jego dopełnienie / uzupełnienie.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe!

Pytanie 4

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 stacje przeglądowe cyfrowych obrazów diagnostycznych – negatoskopy cyfrowe



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Czy Zamawiający w punkcie 18 tabeli technicznej, dopuści oraz będzie wymagał stacji o przekątnej ekranu (większej niż pierwotnie wymagana) 55”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

Pytanie 5

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej

Czy Zamawiający będzie wymagał monitora referencyjnego zabudowanego w ścianie o przekątnej 55”?
Pragniemy zauważyć, że obecny opis przedmiotu zamówienia nie przewiduje ściennego monitora referencyjnego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 6

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej

Czy Zamawiający w punkcie 5 tabeli technicznej, będzie wymagał drugiego jako referencyjnego monitora 27” (do wymaganego monitora sterującego 24”)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 7

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej

Czy Zamawiający w związku z wymaganym systemem zarządzania obrazem oraz w związku z poprzednim pytaniem, przewiduje (wymaga) realizację przesyłu obrazu na następujące monitory referencyjne:

1x monitor główny 55” przeznaczony do zabudowy ściennej

2x monitor referencyjny 27” rozmieszczone w następujący sposób

- pierwszy na wspólnym ramieniu opisanym / wymaganym w punkcie 5 tabeli technicznej (monitor sterujący 24”)

- drugi monitor referencyjny 27” zawieszony na trzecim ramieniu lampy operacyjnej (wymóg opisany w punkcie: lampa operacyjna 3szt punkt 8 tabeli technicznej)?

W rozumieniu powyższego, czy Zamawiający zmieni ten punkt wymogu (wymóg w punkcie: lampa operacyjna 3szt punkt 8 tabeli technicznej) z:

„Ramię monitora zakończone uchwytem na 2 monitory”

na



„Ramię monitora zakończone uchwytem na 1 monitor”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Ramię monitora powinno być zakończone uchwytem na jeden monitor.

Pytanie 8

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej

Czy Zamawiający przewiduje (wymaga) w rogu każdej z Sal Operacyjnych kamer PTZ w jakości minimum Full HD?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 9

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, z jakimi systemami szpitalnymi system zarządzania obrazem ma być zintegrowany, w jakim zakresie i po jakich protokołach komunikacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga połączenia z systemami HIS, RIS, PACS - AMMS - Asseco S.A wersja 6.08.02.40, PACS - Resqmed Sp. z o.o - Infinitt 7.0.

Pytanie 10

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej

Najprawdopodobniej w punkcie 32 tabeli technicznej doszło do oczywistej omyłki pisarskiej. Prosimy więc o rozwinięcie sentencji wymogu w tym punkcie lub o jego usunięcie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż rezygnuje z wymogu zawartego w pkt 32

Pytanie 11

dot. System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl - 3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej

Prosimy o doprecyzowanie w punkcie 35 tabeli technicznej, jaką ilość mikrofonów „hands free”

Zamawiający oczekuje (wymaga) na każdą Salę Operacyjną?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga 2 szt. na jedną salę operacyjną.

Pytanie 12

dot. Warunki techniczne

Czy Zamawiający udostępni windę do transportu wyposażenia medycznego ?

Zaznaczamy, że winda „osobowa” nie będzie wystarczająca, gdyż niektóre wyposażenia mają gabaryt 240x85x160cm

Odpowiedź: TAK. Wymiary dostępnej windy 240*130*200

Pytanie 13

dot. Warunki techniczne

Czy Zamawiający dysponuje informacjami dotyczącymi nośności stropów w miejscu montażu lamp,



kolumn i stołów operacyjnych, a jeśli tak czy udostępni takie informacje?

Odpowiedź: Dokumentacja archiwalna obiektu występuje jedynie w wersji papierowej, dostępna jest u Zamawiającego.

Pytanie 14

dot. Warunki techniczne

Czy w przypadku braku odpowiedniej nośności stropów (niewystarczająca nośność) wzmocnienie stropów leży po stronie Zamawiającego czy Wykonawcy – kto poniesie koszt wzmocnienia stropu?

Odpowiedź: W przypadku konieczności wzmocnień stropu w miejscu przyjmowanego stropu żelbetowego (co wskazano na rysunku) koszt wzmocnienia leży po stronie Wykonawcy.

ZESTAW NR 6

Pytanie 1

w związku z ogłoszonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą „Modernizacja i przebudowa oraz wyposażenie Sal Operacyjnych Centralnego Traktu Operacyjnego wraz z zapleczem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu –ETAP II” zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do postępowania poniżej opisanego sprzętu medycznego, który posiada równoważne parametry techniczne do opisanych w/w postępowaniu. Wyrażenie zgody, dopuszczenie do postępowania da Zamawiającemu możliwość poszerzenia kręgu zainteresowanych dostawców sprzętu medycznego jak i również pozwoli je zrealizować za konkurencyjną - niższą cenę. Zgoda będzie działaniem w myśl Ustawy o Zamówieniach Publicznych, która przewiduje dopuszczenie rozwiązań równoważnych. Niniejszym, w oparciu o treść opisu przedmiotu zamówienia, (zestawianie parametrów technicznych sprzętu medycznego) niniejszego postępowania, zważywszy na treść art. 7 ust. 1 z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz.U. z 2018 r. poz. 1986 j.t. z późn. zm.), który stanowi, iż Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości, wskazuje, iż parametry techniczne opisanego sprzętu medycznego, którego dotyczy przedmiotowe postępowanie, co do zasady dotyczą konkretnych modeli sprzętu medycznego. To w znaczący sposób utrudnia uczciwą konkurencję – wbrew treści art. 29 ust. 2 ustawy PZP, a wyrażony w tym przepisie zakaz utrudniania uczciwej konkurencji przy opisywaniu przedmiotu zamówienia zostaje naruszony, gdy przy jego dokonaniu Zamawiający użyje określeń czy parametrów wskazujących konkretnego producenta lub konkretny produkt, – co aktualnie ma miejsce w niniejszym postępowaniu (por. Prawo zamówień publicznych. Komentarz, red. Marzena Jaworska, Dorota Grześkowiak-Stojek, Julia Jarnicka, Agnieszka Matusiak, Legalis). Należy przy tym pamiętać, że Zamawiający nie może wymagać od wykonawców takich właściwości przedmiotu zamówienia, które nie mają znaczenia dla spełnienia celu, któremu ma służyć przedmiot zamówienia, a które powodują lub



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



wręcz eliminują konkurencję na rynku (wyr. KIO z 10.6.2015 r., KIO 1112/15). Mając na uwadze to, co powyżej zwracamy się o wyjaśnienie treści SIWZ - PFU zgodnie z poniższymi zapytaniem:

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do postępowania sprzętu medycznego o równoważnych parametrach technicznych:

Kolumna anestezjologiczna – 3 szt.

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna, która jest wyposażona w konsolę, na której ścianach są zainstalowane punkty poboru gazów medycznych i gniazda elektryczne w wymaganych ilościach a ściany wykonane są z aluminium. Zgoda pozwoli na wzięcie udziału z postępowaniu większej ilości oferentów a co za tym idzie zgodnie z dyscypliną finansów publicznych na obniżenie ceny i zaoszczędzenie pieniędzy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zgodnie z modyfikacją z dnia 24.04.2025

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna z funkcją płynnego ograniczenia karta obrotu w zakresie od 0 do 330 stopni.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna wyposażonej w punkty poboru gazów medycznych zgodnie z prawem i obowiązującymi normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania, proponowane zapisy są zbyt ogólne

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna wyposażonej w ramiona wykonane ze stopu metali lekkich o przekroju innym jak tak skrupulatnie opisanym. Kształt i przekrój ramion nie jest parametrem klinicznym i każdy z producentów bierze na siebie odpowiedzialność za parametry techniczne i wytrzymałość.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna gdzie funkcja tzw. Repozycjonowania gniazd elektrycznych nie jest wyznacznikiem wyboru producenta kolumny, ponieważ nikt z personelu w trakcie jakiegokolwiek zabiegu nie zmienia pozycji gniazd elektrycznych. Nie jest to parametr kliniczny,



od którego zależy zdrowie i życie pacjenta a tylko i wyłącznie parametr mający ograniczyć konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z modyfikacją OPZ dnia 24.04.2025 r.

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna wyposażonej w gniazda elektryczne 230V 50Hz z bolcem „0” bez bryzgoszczelnej klapki IP44 ponieważ kolumna i jej głowica jest wykonana w klasie szczelności IP20 tak więc wymóg takich gniazd ma na celu tylko i wyłącznie sztuczne,, ograniczenie konkurencji nie mówiąc już nic o funkcjonalności gdzie aby wetknąć do gniazda wtyczkę trzeba użyć dwóch rąk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania zapisy są gorsze od oczekiwanych przez Zamawiającego

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna o wymiarach konsoli 243x375mm i wysokości 1300mm. Wymiary konsoli nie są to parametry kliniczne, od których zależy zdrowie i życie pacjenta a tylko i wyłącznie parametry mające ograniczyć konkurencję do jednego dostawcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

-Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuści i będzie wymagał, aby kolumna anestezjologiczna miała możliwość podniesienia aparatu anestezjologicznego różnych producentów o wadze min. 180kg chyba, że Zamawiający ma już konkretne aparaty do znieczuleń, które będzie tam wieszał. Prosimy o podanie rodzaju i typu oraz producenta aparatów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna, która jest wyposażona w poziomą szynę medyczną wraz z mobilną obrotową półką.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zgodnie z modyfikacją z dnia 24.04.2025

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna anestezjologiczna, gdzie dla potwierdzenia wyposażenia i miejsca, w którym będą znajdować się media producent wykona rysunek podglądowy dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Kolumna chirurgiczna – 3 szt.

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna chirurgiczna, która jest wyposażona w konsolę, na której ścianach są zainstalowane punkty poboru gazów medycznych i gniazda elektryczne w wymaganych ilościach a osłona będzie o obrysie kwadratowym w zaoblonych rogami lub okrągła i w głowicy kolumny minimum dwie ściany, na których będą punkty poboru i gniazda elektryczne będą wykonane z aluminium. Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na wzięcie udziału z postępowaniu większej ilości oferentów a co za tym idzie zgodnie z dyscypliną finansów publicznych na obniżenie ceny i zaoszczędzenie pieniędzy. Proponowane rozwiązanie w żaden sposób nie ogranicza funkcjonalności kolumny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna chirurgiczna z funkcją płynnego ograniczenia karta obrotu w zakresie od 0 do 330 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna chirurgiczna wyposażonej w punkty poboru gazów medycznych zgodnie z prawem i obowiązującymi normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania, proponowane zapisy są zbyt ogólne

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna chirurgiczna wyposażonej w ramiona wykonane ze stopu metali lekkich o przekroju innym jak tak skrupulatnie opisanym. Kształt i przekrój ramion nie jest parametrem klinicznym i każdy z producentów bierze na siebie odpowiedzialność za parametry techniczne i wytrzymałość.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania, proponowane zapisy są zbyt ogólne

-Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuści i będzie wymagał, aby kolumna chirurgiczna będzie miała minimalną standardową nośność 150kg, ponieważ aparatura medyczna np. Wieża artroskopowa wazy ok. 80kg nie mówiąc jeszcze o innych akcesoriach, więc wymóg 80 kg jest w naszej ocenie za mały.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



typu kolumna chirurgiczna gdzie funkcja tzw. repozycjonowania gniazd elektrycznych nie jest wyznacznikiem wyboru producenta kolumny, ponieważ nikt z personelu w trakcie jakiegokolwiek zabiegu nie zmienia pozycji gniazd elektrycznych. Nie jest to parametr kliniczny, od którego zależy zdrowie i życie pacjenta a tylko i wyłącznie parametr mający ograniczyć konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający iż zgodnie z OPZ parametr dotyczący repozycjonowania jest parametrem opcjonalnym, dlatego informuje iż zgodnie z OPZ

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna chirurgiczna wyposażonej w gniazda elektryczne 230V 50Hz z bolcem „0” bez bryzgoszczelnej klapki IP44 ponieważ kolumna i jej głowica jest wykonana w klasie szczelności IP20 tak więc wymóg takich gniazd ma na celu tylko i wyłącznie sztuczne, ograniczenie konkurencji nie mówiąc już nic o funkcjonalności gdzie aby wetknąć do gniazda wtyczkę trzeba użyć dwóch rąk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania zapisy są gorsze od oczekiwanych przez Zamawiającego

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna chirurgiczna o wymiarach konsoli 445x210 i wysokości 1500mm. Wymiary konsoli nie są to parametry kliniczne, od których zależy zdrowie i życie pacjenta a tylko i wyłącznie parametry mające ograniczyć konkurencję do jednego dostawcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania medycznej jednostki zasilającej typu kolumna chirurgiczna wyposażonej w 4 półki o wymiarach 450x550mm w tym jedna z manipulatorem hamulców i jedna z szufladą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

-Prosimy Zamawiającego o informację czy ze względów praktyczno-eksploatacyjno-serwisowych sprzęt medyczny jakim są kolumny medyczne ma być wyposażony w punkty poboru gazów medycznych w których zgodnie z PN EN ISO 7396-1 "Systemy rurociągowo do gazów medycznych Część 1 : Systemy rurociągowo do gazów medycznych i próżni" pkt. 11 "Instalacja rurociągowo" ppkt. 11.3 "Połączenia rurociągowo" podstawa połączona jest z wewnętrzną instalacją gazów medycznych za pomocą rozłączalnego złącza tzw. śrubunku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oferowany sprzęt musi spełniać wszystkie aktualne normy dotyczące sprzętu medycznego Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



-Prosimy Zamawiającego o informację czy, mając na względzie higienę i utrzymanie w czystości Zamawiający będzie wymagał, aby w oferowanych jednostkach medycznych gniazda elektryczne 230V 50Hz były bez widocznych elementów montażowych typu śruba czy nakrętka, w których to miejscach w trakcie czyszczenia, utrzymania w czystości zbiera się brud i patogeny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

-Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN ISO 11197:2019 pkt 201.8.10.7 oraz mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał aby wewnętrzna instalacja elektryczna w jednostkach medycznych była zrobiona z izolowanych przewodów wykonanych z niskodymowej bezhalogenowej mieszanki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

-Prosimy Zamawiającego o informację czy mając na uwadze, że urządzenia elektryczne bądź wewnętrzne wyposażenie elektryczne jednostek medycznych emituje promieniowanie elektromagnetyczne EMC prosimy Zamawiającego o informację czy będzie wymagał, aby urządzenia medyczne spełniały klasę C zgodnie z wymogami dotyczącymi normy IEC61000-2-3?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

-Prosimy Zamawiającego o informację czy zgodnie z ISO 7396-1:2016,, Zamawiający będzie wymagał aby system rurociągowy dla gazów medycznych w jednostkach medycznych był podłączony do uziemienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oferowany sprzęt oraz instalacje musi spełniać wszystkie aktualne normy dotyczące sprzętu medycznego.

-Prosimy Zamawiającego o informację czy Zamawiający mając na względzie długoletnią eksploatację urządzeń medycznych, będzie wymagał by producent sprzętu medycznego, którego wyroby będzie w późniejszym czasie instalował Wykonawca w Państwa szpitalu posiadał Certyfikaty Zarządzania Jakością EN ISO 13485, EN ISO 9001, EN ISO 14001:2016 ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oferowany sprzęt musi spełniać wszystkie aktualne normy dotyczące sprzętu medycznego.

-Prosimy Zamawiającego o informację czy Zamawiający mając na względzie dobro i bezpieczeństwo pacjenta oraz niebezpieczeństwo narażenia pacjentów na zakażenia wtórne będzie wymagał, aby sprzęt medyczny typu jednostka medyczna w miejscach gdzie powierzchnie pokryte są farbami, aby te powierzchnie były pokryte farbami z drobinami srebra,



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



które w permanentny sposób ograniczają na występowanie czynników chorobotwórczych nawet o 99,9%

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

ZESTAW NR 7

Pytanie 1

Składamy zapytanie, czy w sytuacji gdy Wykonawca korzysta z udostępnionych zasobów podmiotu trzeciego, to czy oświadczenie wraz z zobowiązaniem podmiotu trzeciego może zostać załączone do Oferty w formie skanu dokumentu sporządzonego pierwotnie w postaci papierowej oraz opatrzonego własnoręcznym podpisem podmiotu trzeciego, a do tego poświadczone elektronicznym podpisem przez Wykonawcę?

Po zmianie przepisów, KIO jednoznacznie opowiedziała się za stanowiskiem uprawniającym do złożenia kopii zobowiązania poświadczonej za zgodność z oryginałem: Przepis o obowiązku składania oryginału pisma – zobowiązania podmiotu trzeciego został uchylony z dniem 18 października 2018 r. W konsekwencji należy uznać, co również potwierdza orzecznictwo Izby (por. wyrok z dnia 13 lutego 2019 r. sygn. akt 169/19), że zobowiązanie do udostępnienia zasobów wykonawcy może być składane w formie elektronicznej kopii.

Co istotne, zgodnie z zacytowanym wyżej § 7 ust. 3 Rozporządzenia, kopie zobowiązania do udostępnienia zasobów, może poświadczyć wykonawca. W sytuacji, gdy zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby zostało sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się skan tego dokumentu opatrzonego:

- kwalifikowanym podpisem elektronicznym – w przypadku postępowań lub konkursów o wartości równej lub przekraczającej progi unijne,
- kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym – w przypadku postępowań lub konkursów, o wartości mniejszej niż progi unijne. Podpis na skanie dokumentu stanowi poświadczenie zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem papierowym.

Należy pamiętać, że poświadczenia zgodności skanu zobowiązania podmiotu trzeciego z wersją papierową dokonuje odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia. Poświadczenia nie musi więc dokonać podmiot trzeci, który podpisał zobowiązanie

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do zapisów SWZ oraz pozostałych przepisów odnoszących się do sposobów składania środków podmiotowych

ZESTAW NR 8

Pytanie 1

dot. Pkt. „3 stacje przeglądowe cyfrowych obrazów diagnostycznych – negataskopy cyfrowe”

Ppkt. 2 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania klawiaturę, która nie wymaga blokad i ustawia się od razu we właściwej, gotowej do pracy, ergonomicznej pozycji i ma szklane



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



wykończenie powierzchni, które umożliwia dezynfekcję dowolnym środkiem czyszczącym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 2

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 5 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie sterującego monitorem dotykowego o rozmiarze 32" montowanego ściśle z zabudową ścian, co jest typowym rozwiązaniem przyjętym w systemach integracji? Zastosowanie osobnego zawieszenia typowego dla lamp powoduje dodatkowe kolizje z innymi urządzeniami (lampami, kolumnami) montowanymi sufitowo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 3

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania systemu z zarządzaniem dystrybucją sygnałów wideo opartą o wizualizację odbiorników, np. monitorów, sali konferencyjnej oraz źródeł wideo jako rozwijane listy przy tych odbiornikach? Takie rozwiązanie w sposób jednoznaczny i czytelny umożliwia wybranie właściwego sygnału bez możliwości przypadkowego „upuszczenia” przenoszonej ikony nad niewłaściwym odbiornikiem i doprowadzenia do niezamierzonego przełączenia widoku na monitorze.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 4

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 12 Czy Zamawiający dopuszcza stosowanie konwerterów w przypadku wykorzystania starszych urządzeń lub takich urządzeń, których interfejs jest niekompatybilny z wymaganym a istnieje potrzeba wykorzystania takiego urządzenia i podłączenia go do systemu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wykorzystania konwerterów.

Pytanie 5

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 13 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania systemu wykorzystującego w swej konstrukcji rozwiązania zarówno kablowe w najnowszej 18 generacji oparte o kable 18G-SDI, która to generacja nie ma ograniczeń w przesyłanych rozdzielczościach tak jak np. wymagane złącze DVI, które oferuje tylko 2560 × 1600 at 60 Hz, jest przestarzałe i nie jest już rozwijane? Proponowane rozwiązanie wykorzystuje 10 wejść oraz 10 wyjść, sumarycznie 20 portów w rozdzielczości 4K UHD, a zatem najnowsze, aktualnie wykorzystywane w medycynie. Proponowana ilość jest wystarczającą w przypadku każdej dyscypliny medycyny i realizowanych zabiegów operacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025



Pytanie 6

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 13 Czy Zamawiający w przypadku portów C-Video (Composite Video) dopuści rozwiązanie oparte na konwersji sygnału w bardzo starym standardzie do nowoczesnego, proponowanego w technologii 18G-SDI? Pozwoli to na wytworzenie jednego, spójnego standardu w obrębie bloku operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 7

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 18 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania system graficznym interfejsem i zarządzaniem dystrybucją sygnałów wideo opartą o wizualizację odbiorników, np. monitorów, sali konferencyjnej oraz źródeł wideo jako rozwijane listy przy tych odbiornikach? Takie rozwiązanie w sposób jednoznaczny i czytelny umożliwia wybranie właściwego sygnału bez możliwości przypadkowego „upuszczenia” przenoszonej ikony nad niewłaściwym odbiornikiem i doprowadzenia do niezamierzonego przełączenia widoku na monitorze.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 8

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 19 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania system z graficznym interfejsem z wyraźnym interfejsem podzielonym na moduły odpowiedzialne za wideo konferencję, nagrywanie, zarządzanie wideo i inne, co w sposób usystematyzowany umożliwia sterowanie dużą liczbą funkcji systemu a finalnie eliminuje możliwość pomyłek a nawet przypadkowego wybrania funkcji skojarzonej z niewłaściwym odbiornikiem i doprowadzenia do niezamierzonego przełączenia widoku na monitorze, z którego korzysta operator podczas zabiegu małoinwazyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 9

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 36 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania system z autorskim rozwiązaniem modułu wideokonferencyjnego, który wykorzystuje inne niż wymienione protokoły? Do zestawiania wideo konferencji proponowany system wykorzystuje także oprogramowanie klienckie z możliwością komunikacji pomiędzy salami operacyjnymi oraz np. salą konferencyjną.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 10

dot. Pkt. „3 systemy zarządzania obrazem w warunkach sali operacyjnej”

Ppkt. 40 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania system z dedykowaną szafą RACK do instalacji



poza obszarem sali operacyjnej wraz z niezbędnym okablowaniem sygnałowym - światłowód i okablowanie koncentryczne, miedziane dla sygnałów 4K w zależności od interfejsów występujących w urządzeniu celem uniknięcia stosowania konwerterów światłowodowych w przypadku gdy urządzenie nie obsługuje światłowodu oraz CAT7 i kabli miedzianych koncentrycznych dla sygnałów FHD czyli podobnie jak w urządzeniach w standardzie 4K?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 11

dot. opisu przedmiotu zamówienia

W zestawieniach stolarki Z-02, Z-05, Z-06, Z-07, Z-08 Zamawiający wskazał wykończenie skrzydeł drzwi higienicznych laminatem poliestrowym wzmocnionym włóknem szklanym barwionym w masie wraz z ościeżnicą z aluminium anodowanego. Chcemy zwrócić uwagę, że ten opis przedmiotu zamówienia wskazuje tylko jednego producenta wykonującego takie konstrukcje na rynku. Takie ograniczenie dostępu dla innych produktów innych producentów stanowi poważne ograniczenie udziału konkurencji w postępowaniu i może naruszać zasady równego traktowania wykonawców i zachowania uczciwej konkurencji, określone w art. 16 ust. 1 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp). Ograniczenie konkurencji w tym przypadku może prowadzić do sytuacji, w której jedynie jedna firma będzie w stanie dostarczyć produkt, co jest sprzeczne z przepisami o swobodzie dostępu do zamówień publicznych.

W związku z tym, wnoszę o dopuszczenie drzwi o parametrach porównywalnych lub lepszych z zachowaniem odpowiednich norm, ale z bardziej elastycznymi parametrami dotyczącymi wykończenia płyciny drzwiowej, co umożliwi większą konkurencję. Takie zmiany pozwolą także na zapewnienie większej dostępności produktów różnych producentów, co jest zgodne z zasadami promowania konkurencyjności, wskazanymi w przepisach Pzp.

Proszę o dopuszczenie w drzwiach higienicznych zamiennego zastosowania laminatu HPL o parametrze lepszym tj.

o grubości 4 mm oraz o właściwościach antybakteryjnych. Odporność antybakteryjna Redukcja > 99,9% zgodnie z JIS

Z 2801.

Odpowiedź: Zestawienie drzwi zamieszczono poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Szczegółowe parametry i wyposażenie drzwi należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji podczas doboru dostawców. W przypadku drzwi higienicznych należy zastosować drzwi z laminatu poliestrowego wzmocnionego włóknem szklanym. Dopuszcza się zastosowanie innych materiałów ościeżnicy niż zapisane w zestawieniach.

Pytanie 12

dot. opisu przedmiotu zamówienia

Czy dla drzwi opisanych w zestawieniach stolarki Z-02, Z-05, Z-06, Z-07, Z-08 Zamawiający będzie wymagał drzwi o odporności na uderzenie ciałem twardym Poziom 4 zgodnie z EN 41955-2?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zastosowania drzwi odpornych na uderzenia



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Pytanie 13

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z kamerą o rozdzielczości HDTV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania zapisy są gorsze od oczekiwanych przez Zamawiającego

Pytanie 14

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania opływowe czasze w kształcie pełnego koła (bez otworu lub przerwy pomiędzy pierścieniami w centralnej części), specjalnie wyprofilowane do współpracy z nawiewem laminarnym, które nie wywołują turbulencji nad polem operacyjnym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 15

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy z czaszami, w których wysoka bezcieniowość została osiągnięta dzięki specjalnemu rozmieszczeniu dużej liczby soczewek z diodami LED, a nie dzięki układowi aktywnemu, opartemu na sensorach, co jest rozwiązaniem bardziej niezawodnym z punktu widzenia użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 16

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z wgłębnością oświetlenia L1 + L2 (20%) 1750 mm co jest parametrem nieznacznie odbiegającym od oczekiwanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 17

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy bez wskaźnika ostrzegającego o wysokiej intensywności natężenia oświetlenia, włączanego automatycznie przy osiągnięciu 80% maksymalnego sumarycznego natężenia dla obu czasz, jeśli producent gwarantuje, że lampy nie powodują ryzyka poparzenia termicznego pacjenta nawet przy długotrwałej pracy przy maksymalnym natężeniu światła?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 18

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z dwufunkcyjnym uchwytem sterylnym umożliwiającym niezależne sterowanie natężeniem światła oraz średnicą pola operacyjnego jeśli obie



funkcje realizowane są przez odpowiedni obrót uchwytu sterylnego, co jest optymalnym rozwiązaniem z punktu widzenia ergonomii obsługi urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 19

dot. Lampa operacyjna – 3 szt.

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu aby stoły operacyjne wraz z wyposażeniem, kolumny oraz lampy operacyjne wyprodukowane zostały przez jednego producenta, który to wymóg stanowi istotne ograniczenie konkurencji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

ZESTAW NR 9

Pytanie 1

dot. Kolumny anestesjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny mocowane do stropu za pomocą zawieszenia modułowego, wyposażonego w płytę interfejsową zainstalowaną na wysokości sufitu podwieszanego, na której wykonane będą połączenia instalacji wewnętrznych kolumny ze szpitalnymi instalacjami elektrycznymi (za pomocą dedykowanej listwy zaciskowej), niskoprądowymi oraz rurociągami gazów medycznych (za pomocą dedykowanej metalowej końcówki oraz opaski zaciskowej)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 2

dot. Kolumny anestesjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe bez oznaczeń kolorystycznych na przegubach?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 3

dot. Kolumny anestesjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe, których ramiona mają przekrój przypominający kształt odwróconego trapezu z zaokrąglonymi bocznymi krawędziami o grubości zapewniającej odpowiednią sztywność?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 4

dot. Kolumny anestesjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę anestesjologiczną o łącznym zasięgu ramion 1750 mm (750 mm + 1000 mm)?



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 5

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę chirurgiczną o łącznym zasięgu ramion 2000 mm (1000 mm + 1000 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 6

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe bez konstrukcji modułowej z możliwością zainstalowania gniazd gazowych i elektrycznych na tych samych panelach instalacyjnych wykonanych z aluminium anodowanego na wszystkich czterech ścianach głowicy? Możliwość własnej aranżacji układu gniazd na etapie realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z OPZ. Jest to parametr dodatkowo punktowany.

Pytanie 7

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe o wymiarach 302 mm x 263 mm co stanowi minimalną różnicę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 8

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę chirurgiczną, której głowica ma wysokość 1482 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 9

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę anestezjologiczną wyposażoną w Drażek infuzyjny o długości 100 cm z wysuwaniem wieszakiem do kroplówek (4 metalowe zaczepy rozmieszczone co 90 stopni). Mocowaną do kolumny za pomocą dwuramiennego obrotowego wisiędnika?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 10

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe wyposażone w dwuramienny, łamany wisiędnik na monitor z regulacją położenia i wysokości, wyposażony w półkę na klawiaturę?



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 11

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe wyposażone na jednej ze ścianek głowicy w zintegrowany schowek na kable? Schowek zamykany podwójnymi drzwiczkami uszczelnionymi gumowymi klapami eliminującymi ryzyko uszkodzenia przewodów i węży.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 12

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe wyposażoną w łatwe do utrzymania w czystości półki: powierzchnia półki górna oraz dolna gładka bez widocznych śrub, nitów mocujących, otworów oraz rantów? Na frontowej krawędzi półki umieszczony dwuręczny, jednoczęściowy uchwyt do sterowania kolumną oraz hamulcami.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 13

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe wyposażoną w dwuręczny, dwuczęściowy uchwyt do sterowania kolumną zorientowany pionowo z możliwością przekładania obu bezprzewodowych rękojeści uchwytu pomiędzy wszystkimi ściankami głowicy na dowolnej wysokości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 14

dot. Kolumny anestezjologiczne, chirurgiczne

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe, których regulacja wysokości odbywa się za pomocą uchylnego ramienia wysięgnika, napędzanego elektrycznie, realizującego ruch pionowy całej głowicy zasilającej w zakresie 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 15

dot. Lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną w kształcie koła, o łatwej do czyszczenia zwartej budowie i jednorodnej konstrukcji? Powierzchnia kopuł łatwa do utrzymania w czystości: gładka, bez widocznych śrub lub nitów mocujących, wykonana z materiałów odpornych na działanie środków dezynfekcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025



Pytanie 16

dot. Lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną wyposażoną w funkcję oświetlenia otoczenia stosowaną podczas zabiegów endoskopowych o natężeniu światła 3% Ec? Światło białe, włączaną dedykowanym (jednofunkcyjnym) przyciskiem na panelu sterowania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 17

dot. Lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną, której kamera (cała wraz z obiektywem) jest zintegrowana niecentralnie w czaszy lampy za szybką ochronną (brak elementów kamery wystających poza obrys kopuły)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z zmodyfikowanym SWZ z dnia 24.04.2025

Pytanie 18

dot. Lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną o głębokości oświetlenia L1+L2 (20%) 130 cm oraz L1+L2 (60%) 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 19

dot. Lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną wyposażoną w system zapobiegający wytwarzaniu zbyt dużej ilości ciepła, które może prowadzić do wysuszenia okolicy rany i nienaruszonej skór poprzez automatyczną redukcję natężenia światła?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie ze zmodyfikowanym OPZ z dnia 24.04.2025 r.

Pytanie 20

dot. Lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza, aby kolumny oraz lampy (poza stołem operacyjnym) były produkowane przez jednego producenta? Wymóg ten w znaczny sposób ogranicza konkurencję oraz faworyzuje jednego z producentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

ZESTAW NR 10

Pytanie 1

Czy w wycenie gazów medycznych w Etapie II należy wziąć pod uwagę wykonanie częściowo instalacji z Etapu III ?

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje tylko wykonanie dla etapu II



ZESTAW NR 11

Pytanie 1

Proszę o Zamawiającego o wyjaśnienie czy wyposażenie wchodzi w zakres przedmiotu zamówienia jeśli tak to proszę o podanie których załączników to dotyczy?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 2

Prosimy o podanie jaki zakres należy wycenić w SWZ rozdz. IV pkt. 5 widnieje zapis „Zamówienie stanowi pierwszą część realizacji inwestycji. Pozostałe części na które składa się wyposażenie będzie ogłaszane odrębnymi postępowaniami w późniejszym czasie.” a w formularzu ofertowym należy wycenić pierwszą część wraz z pozostałymi?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 3

dot. Tabela nr 1. Zabudowa meblowa do magazynów

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania szafy medycznej, ze stali kwasoodpornej, przeszklonej, na leki, z drzwiami oszklonymi o wymiarach 90x58x200 cm zgodnej ze stawianymi wymaganiami w tabeli nr 1.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 4

dot. Tabela nr 2. Meble ze stali kwasoodporne

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę do zabudowy o poniższych parametrach?
Chłodziarka na leki i materiały opatrunkowe wraz z wyświetlaczem temperatury wykonana ze stali kwasoodpornej do zamontowania w szafce podblatowej.

Wymiary chłodziarki

Wysokość 610 mm +/-20 mm

Szerokość 520 mm +/-20 mm

Głębokość 520 mm +/-20 mm

Pojemność chłodziarki 90l +/- 10%

Wymagany zakres temperatury chłodzenia +2 ÷ + 8 °C

Klasa energetyczna min. A+

Ilość agregatów 1

Pozostałe parametry Min. 2 półki z blachy perforowanej ze kwasoodpornej gatunku min. 0H18N9

Oświetlenie wewnętrzne chłodziarki typu LED,

Nawiew schłodzonego powietrza wymuszony za pomocą wentylatora wyłączanego za pomocą dodatkowego wyłącznika po otwarciu drzwi.

Wyświetlacz temperatury do zamontowania w panelu przednim szafki, wskazujący temperaturę powietrza szuflady. Sterownik wyposażony w zegar czasu rzeczywistego umożliwiający programowanie



pracy urządzenia oraz zapis stanów bieżących i alarmowych. Programowanie umożliwia samoczynne załączanie urządzenia z uwzględnieniem tygodniowego planu pracy. W sytuacjach alarmowych wydawany jest sygnał dźwiękowy i świetlny oraz wyświetlany czytelny komunikat. Zdarzenie zapisywane w pamięci wraz datą i godziną wystąpienia awarii

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 5

dot. Tabela nr 2. Meble ze stali kwasoodporne

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szufladę grzewczą o poniższych wymiarach?

Szafka przyścienna z 3 ma szufladami w tym jedna szuflada grzewcza

Szafka wykonana ze stali nierdzewnej kwasoodpornej gat. OH18N.

Wymiary gabarytowe szafki od 450 do 600 x 580 x 860 mm +/- 10 mm

Wyposażenie:

W górnej części szafki

2 x szuflada skrzynkowa z przegrodami ze stali kwasoodpornej o wysokości użytkowej mim. 120 mm.

Szuflada pracująca na prowadnicach kulkowych z mechanizmem samodomykania i amortyzatorem

przeciw uderzeniowym. Szuflada wyposażona w gniazda montażowe ułatwiające zastosowanie specjalistycznych ruchomych wkładów podłużnych i poprzecznych, umożliwiających podział wewnętrzny szuflady na przechowywane akcesoria zgodnie z potrzebą Zamawiającego.

W dolnej części szafki

Zintegrowana szuflada grzewcza

Szuflada z pojemnikiem ażurowym wraz przegrodami o wysokości użytkowej mim 200 mm.

Szuflada wyposażona w gniazda montażowe ułatwiające zastosowanie specjalistycznych ruchomych wkładów podłużnych i poprzecznych umożliwiających podział wewnętrzny szuflady na przechowywane akcesoria zgodnie z potrzebą Zamawiającego.

Temperatura w szufladzie regulowana w zakresie od 35 °C do 45 °C.

Szuflada posiada zabezpieczenia nadtemperaturowe przy 46 °C.

Zasilanie: 220 ÷ 240 V AC, 50 ÷ 60 Hz,

Nad szufladą grzewczą przedni panel sterowniczy wyposażony w termostat do regulacji wyżej opisanej temperatury, lampkę – sygnał ostrzegawczy świetlny i dźwiękowy w przypadku nie domknięcia szuflady, oraz wyłącznik zasilania szuflady.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 5

dot. tabela nr 3. Wózek do transportu narzędzi medycznych i dezynfekcji

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stolika o wymiarach szer/głęb/wys: 880x440x890

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.



Pytanie 6

dot. tabela nr:

- 4. Taboret z pneumatyczną regulacją wysokości,

-40. Wózek anestezyjologiczny z nadstawką

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jeżeli produkty medyczne zostały zarejestrowane w bazie EUDAMED <https://ec.europa.eu/tools/eudamed/#/screen/home> Zamawiający nie będzie wymagał dokumentu wpisu do RWM. Zgodnie z obowiązującymi przepisami wpis do bazy Eudamed jest równoznaczny potwierdzenia zgłoszenia wyrobu do URPLW MiPB. Komunikat Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLW MiPB) z dnia 11 maja 2022 roku w sprawie ogłoszenia ustawy o wyrobach medycznych informuje, że wejście w życie ustawy oznacza że od dnia 26 maja 2022r dopuszczalne jest rejestracja wyrobów w bazie EUDAMED bez konieczności złożenia zgłoszenia do Prezesa Urzędu).

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 7

dot. Tabela nr 8. Zabudowa medyczna do Sali pozbieżeniowej – wymiary wg tabeli.

Czy Zamawiający dopuści zabudowę z podstawą wyposażoną w stopki wykonane z profilu o średnicy 40 mm, co nieznacznie odbiega od wymaganego parametru?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 8

dot. Tabela nr 8. Zabudowa medyczna do Sali pozbieżeniowej – wymiary wg tabeli.

Czy Zamawiający dopuści zabudowę medyczną wykonaną z płyty o gęstości 550 kg/m³, która nadal zalicza się do płyt o niskiej gęstości wymaganej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 9

dot. Tabela nr 10. Błat sterowni

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania zestawu biurek przeznaczonego do pomieszczeń sterowni na stelażu metalowym, o parametrach:

- Noga biurka o przekroju prostokąta spawana, zespolona belką poziomą o przekroju prostokąta o wymiarach 30x40 mm wykonana z blachy o grubości min. 2 mm
- Całość połączona dwoma trawersami poprzecznymi wykonanymi z profilu o przekroju prostokąta o wymiarach 30x40 mm wykonanymi z blachy o grubości min. 2mm
- Konstrukcja trawersów zapewnia dystans 10 mm między blatem biurka a stelażem, tzw. „blat pływający”. Kształt nogi oparty na profilu stalowym o wymiarach 60x30 mm
- Noga biurka o przekroju prostokąta spawana, zespolona belką poziomą o przekroju prostokąta o



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



wymiarach 30x40 mm wykonana z blachy o grubości min. 2 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 10

dot. Tabela nr 12. Krzesło konferencyjne

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania krzesła konferencyjnego o gramaturze tapicerki min. 680 g/m² np. 683 g/m², która jest parametrem nieznacznie odbiegającym od wymaganego, oraz odporności na światło min 7. Zamawiający oczekuje, aby krzesło posiadało wyniki badań zgodności z normą PN-16139-2013_07, PN-EN 1022-2007, PN-EN 1728-2012 w zakresie wymagań wytrzymałościowych i bezpiecznych rozwiązań konstrukcyjnych. Czy Zamawiający będzie oczekiwał przedstawienia dokumentu wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 11

dot. Tabela nr 12. Krzesło konferencyjne

Zamawiający oczekuje, aby producent krzeseł posiadał Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 14001. Czy Zamawiający będzie oczekiwał przedstawienia dokumentów wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 12

dot. Tabela nr 14. Szafka szatniowa

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że szafka szatniowa zgodnie z 4 wierszem tabeli nr 14 ma być na nóżkach z regulacją wysokości, natomiast w wierszu 1 tabeli nr 14 błędnie został zawarty zapis „Szafka posadowiona na ławce”.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 13

dot. Tabela nr 16. Tabela Lodówka farmaceutyczna

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania chłodziarki laboratoryjnej o wymiarze zewnętrznym 597x654x1884 mm oraz pojemności użytkowej min. 297 l zgodnej ze wszystkimi pozostałymi wymaganiami z tabeli nr 16.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 14

dot. Tabela nr 17. Chłodziarka medyczna

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania chłodziarki o pojemności użytkowej 130 l oraz całkowitej 134l zgodnej ze wszystkimi pozostałymi wymaganiami zawartymi w tabeli nr 17.



Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 15

dot. Tabela nr 18. Szafy systemowe

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że szafy: aktowa o wymiarach 80,1x43,2x183,3 cm oraz szafa ubraniowo-aktowa, o wymiarach 80,1x43,2x183,3 cm mają być wyposażone w fronty w postaci drzwi skrzydłowych mocowanych do korpusu szafy za pomocą zawiasów.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 16

dot. Tabela nr 20. Kontener mobilny

Zamawiający oczekuje aby kontener posiadał pozytywne wyniki badań lub certyfikat zgodności z normami dotyczącymi jakości mebli biurowych: PN-EN 14073-2, wystawione przez niezależną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Czy Zamawiający będzie oczekiwał przedstawienia dokumentu wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 17

dot. Tabela nr 22. Krzesło obrotowe – standard 2, podłokietniki regulowane, mechanizm synchro, podstawa lakierowana

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania krzesła obrotowego o gramaturze tapicerki min. 680 g/m² np. 683 g/m², która jest parametrem lepszym niż wymagany.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 18

dot. Tabela nr 26. Fotel rozkładany

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania fotela wypoczynkowego rozkładanego o gł. 100cm, który po rozłożeniu tworzyłby wygodną powierzchnię do spania.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 19

dot. Tabela nr 40. Wózek anestezjologiczny z nadstawką.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia deklaracji zgodności CE? Wózek do przewozu



leków nie jest produktem medycznym, nie podlega też, w świetle aktualnie obowiązujących norm w UE, obowiązkowej certyfikacji CE ale posiada oświadczenie producenta o przeznaczeniu do użytkowania w placówkach medycznych i przystosowaniu do dezynfekcji szpitalnej.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 20

dot. Tabela nr 40. Wózek anestezjologiczny z nadstawką.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu konieczności wpisu lub zgłoszenia do RMW jeśli produkt nie jest wyrobem medycznym, w związku z czym nie podlega takim procedurom?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ

Pytanie 21

dot. Tabela nr 41. Zestaw reanimacyjny

Zwracamy uwagę Zamawiającego na prawdopodobną omyłkę w opisie przedmiotu zamówienia. Opis ten wydaje się nie pasować do tytułu przedmiotu zamówienia, wydaje się być także niekompletny.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 22

dot. Tabela nr 50. Śluza przekładcza pacjenta

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania śluzy która wyposażona jest jedynie w dwa piloty sterujące przewodowe..

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 23

dot. Tabela nr 50. Śluza przekładcza pacjenta

Czy Zamawiający będzie wymagał przedstawienia Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta zgodnie z aktualnie obowiązującym rozporządzeniem EU 2017/745 (MDR) odnośnie wyrobów medycznych, co przy tego typu wyrobie powinno być oczywiste?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 24

dot. Tabela nr 52. Most sufitowy 1-stanowiskowy o długości 2500 mm

Dotyczy pkt. 23-24: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jeżeli produkty medyczne zostały zarejestrowane w bazie EUDAMED <https://ec.europa.eu/tools/eudamed/#/screen/home> Zamawiający nie będzie wymagał dokumentu wpisu do RWM. Zgodnie z obowiązującymi przepisami wpis do bazy Eudamed jest równoznaczny potwierdzenia zgłoszenia wyrobu do URPLW MiPB (zgodnie z rozporządzeniem parlamentu europejskiego i rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie



wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG artykuł 29 „Rejestracja wyrobów” obowiązkiem producenta jest zarejestrowanie wyrobu w Europejskiej Bazie Danych o Wyrobach Medycznych – Eudamed. Komunikat Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLW MiPB) z dnia 11 maja 2022 roku w sprawie ogłoszenia ustawy o wyrobach medycznych informuje, że wejście w życie ustawy oznacza że od dnia 26 maja 2022r. dopuszczalne jest rejestracja wyrobów w bazie EUDAMED bez konieczności złożenia zgłoszenia do Prezesa Urzędu).

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 25

Prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości urządzeń medycznych opisanych w specyfikacjach załącznika nr 13 ponieważ dokumentacja postępowania nie zawiera takiej informacji.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

ZESTAW NR 12

Pytanie 1

Proszę o potwierdzenie, że zakres termoizolacji ścian zewnętrznych budynków zaznaczony na rys. „A-14 ELEWACJA POŁUDNIOWA - BUDYNEK B” w rejonie niskiego parteru budynku A3 jest poza zakresem postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jest to poza zakresem postępowania.

Pytanie 2

Proszę o potwierdzenie, że zakres okien zewnętrznych zaznaczony na rys. „A-14 ELEWACJA POŁUDNIOWA - BUDYNEK B” w rejonie niskiego parteru budynku A3 jest poza zakresem postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jest to poza zakresem postępowania.

Pytanie 3

Proszę o informacje czy zakres dotyczący elewacji budynków jest poza zakresem postępowania przetargowego. Dokumentacja przetargowa na rys. „A-03 RZUT PARTERU” w rejonie osi N-O; 23- 24 w sposób niejednoznaczny określa przynależność zakresu do postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza , że obszar etapu II w tym N-O; 23-24 jest w zakresie postępowania

Pytanie 4

Proszę o informację czy oddymianie klatki (klapa oddymiająca) K5 jest w przedmiocie postępowania. Rysunek „A-12 RZUT DACHU” określa ten zakres jako objęty etapem III, „ARCHM-43-22 - Opis techniczny_PROJEKT TECHNICZNY” na str. 27 określa że „W projekcie założono wydzielenie



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



pożarowe wszystkich klatek schodowych oraz wyposażenie klatek schodowych K4 i K5 w grawitacyjną instalację oddymiającą.” oraz „A-11 V PIĘTRO - KONDYGNACJA TECHNICZNA-WENTYLATORNIA” określa zakres klapy jako ujęty w etapie II. Proszę o jednoznaczne określenie czy Kłapa oddymiająca klatki schodowej K5 zawiera się w przedmiocie przetargu i jakie prace należy uwzględnić w ramach odtworzenia poszycia dachu w rejonie klapy oddymiającej klatki schodowej K5.

Odpowiedź:

Oddymianie klatki K5 jest w przedmiocie postępowania. Oznaczenie na rzucie dachu etap III dotyczy prac związanych z demontażem istniejącego pokrycia, wykonania nowej izolacji termicznej oraz montażu nowego pokrycia dachowego z papy NRO, które będą realizowane w ramach odrębnego postępowania. Po wykonaniu klapy należy odtworzyć poszycie dachu. Należy wykonać wykończenie wokół klapy zgodnie z zapisami DTR dobranej klapy. Montaż należy wykonać z uwzględnieniem planowanych w przyszłości robót na dachu w ramach etapu III

Pytanie 5

Proszę o informację, czy zakres opisany w „ARCHM-43-22 - Opis techniczny_PROJEKT TECHNICZNY” na str. 34 dotyczący „izolacja przeciwwilgociowa ścian fundamentowych i stropu niskiego parteru” jest w przedmiocie postępowania. Jeśli tak, to proszę o wskazanie lokalizacji zakresu.

Odpowiedź: Izolacja przeciwwilgociowa ścian fundamentowych była związana z etapem IV i nie jest w zakresie przedmiotu zamówienia

Pytanie 6

Proszę o potwierdzenie, że w zakresie postępowania jest wyłącznie etap II, oznaczony w dokumentacji rysunkowej.

Odpowiedź: Należy wziąć pod uwagę wszystkie elementy dokumentacji projektowej, a nie tylko część rysunkową dokumentacji. Zamawiający potwierdza, że w zakresie postępowania jest etap II.

Pytanie 7

Proszę o sprecyzowanie co obejmuje etap IIA wyszczególnionych w przedmiarze. Proszę o wskazanie rysunków/ dokumentacji określającej zakres.

Odpowiedź: Etap IIA jest częścią etapu II

Pytanie 8

Proszę o potwierdzenie, że wymiana dźwigu windowego jest poza zakresem postępowania (pozycje 5 i 122 w przedmiarze). Wg opisu technicznego wymiana dźwigów W2 i W3 znajduje się w etapie IV.

Odpowiedź: W zakresie przedmiotu opracowania w etapie II jest wymiana dźwigu oznaczonego w dokumentacji projektowej symbolem W3

Pytanie 9

Proszę o udostępnienie rysunku istniejącej konstrukcji dachu i wyszczególnienie przekrojów elementów stalowych w celu poprawnego skalkulowania powierzchni zabezpieczenia przeciwpożarowego konstrukcji.



Odpowiedź: Dokumentacja archiwalna występuje jedynie w formie papierowej i znajduje się w posiadaniu Zamawiającego.

Pytanie 10

Prosimy o wskazanie na rzutach wszystkich okien OZ01 wynikających z zestawienia stolarki Z-10. Według pytającego na rzucie architektonicznym III piętra A-08, wynikającym z informacji zawartych w zestawieniu, nie ma wskazanych okien.

Odpowiedź: Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie 11

Prosimy o informacje czy okno OZ02, wchodzi w zakres przetargu. Według zestawienia stolarki Z-10 jest ono zakresem opracowania, lecz według rzutu piętra III A-08, jest ono poza etapami przetargu.

Odpowiedź:

Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej i pozostałych części dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie 12

Prosimy o wskazanie na rzutach okna OZ03 wynikającego z zestawienia stolarki Z-10. Według pytającego na rzucie architektonicznym III piętra A-08, wynikającym z informacji zawartych w zestawieniu, nie ma wskazanego okna.

Odpowiedź:

Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej i pozostałych części dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie 13

Prosimy o wskazanie na rzutach wszystkich okien OZ05 wynikających z zestawienia stolarki Z-10. Według pytającego na rzucie architektonicznym III piętra A-08, wynikającym z informacji zawartych w zestawieniu, ilość okien jest większa (13szt.) niż podana w zestawieniu (9szt.).

Odpowiedź:



Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej i pozostałych części dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie 14

Prosimy o wskazanie na rzutach wszystkich okien OZ06 wynikających z zestawienia stolarki Z-10. Według pytającego na rzucie architektonicznym II piętra A-07, wynikającym z informacji zawartych w zestawieniu, ilość okien jest większa (5szt.) niż podana w zestawieniu (3szt.).

Odpowiedź:

Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej i pozostałych części dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie

15. Prosimy o wskazanie na rzutach wszystkich okien OZ07 wynikających z zestawienia stolarki Z-10. Według pytającego na rzucie architektonicznym II piętra A-07, wynikającym z informacji zawartych w zestawieniu, ilość okien jest większa (2szt.) niż podana w zestawieniu (1szt.).

Odpowiedź:

Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej i pozostałych części dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie 16

Prosimy o wydanie informacji o oknie ukazanym jako do wymiany/projektowane na rzucie II piętra A-07, w pomieszczeniu mag. sprzętu o wymiarach 180/80, które nie jest ujęte w zestawieniu stolarki okiennej Z-10.

Odpowiedź:

Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej i



pozostałych części dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie 17

Prosimy o wydanie informacji o oknach ukazanych jako do wymiany/projektowane na rzucie niskiego parteru A-01, w pomieszczeniu 1.03, o wymiarach 90/150, które nie są ujęte w zestawieniu stolarki okiennej Z-10.

Odpowiedź:

Zestawienie okien zostało zamieszczone poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Okna należy wykonać zgodnie z zakresem określonym na rzutach, elewacjach i przekrojach z uwzględnieniem zapisów ekspertyzy z zakresu ochrony przeciwpożarowej i pozostałych części dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry okien należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przed zamówieniem okien

Pytanie 18

Proszę o udostępnienie inwentaryzacji architektonicznej stanu istniejącego dla zakresów objętych postępowaniem. Rysunki przedstawiające rozbiórki są niewystarczająco szczegółowe.

Odpowiedź: Dokumentacja w wersji papierowej dostępna jest u Zamawiającego.

Pytanie 19

Proszę o potwierdzenie, że drzwi wewnętrzne pomiędzy pomieszczeniami 3.32 Sala operacyjna, a 3.37 magazyn brudny wchodzi w zakres postępowania.

Odpowiedź:

Tak, wskazane w zapytaniu drzwi wchodzą w zakres postępowania podobnie jak wszystkie drzwi zaprojektowane na granicy między etapem II a pozostałymi.

Pytanie 20

Proszę o potwierdzenie, że drzwi wewnętrzne pomiędzy pomieszczeniami 3.33 Sala operacyjna 2, a 3.37 magazyn brudny wchodzi w zakres postępowania.

Odpowiedź:

Tak, wskazane w zapytaniu drzwi wchodzą w zakres postępowania podobnie jak wszystkie drzwi zaprojektowane na granicy między etapem II a pozostałymi.

Pytanie 21

§ 6 ust. 3 i 5 Wykonawca wnosi o potwierdzenie, że w ramach odbioru częściowego Zamawiający dokonywał będzie odbioru wykonanych prac budowlanych (zgodnie z zasadami fakturowania opisanymi w § 7 ust. 1), a nie tylko robót podlegających zanikowi lub ulegających zakryciu (tzw. odbiór robót zanikowych).



Odpowiedź: Zamawiający potwierdza że w ramach odbioru częściowego dokonywał będzie odbioru wykonanych prac budowlanych!

Pytanie 22

§ 6 ust. 13 Wykonawca wnosi o potwierdzenie, że Zamawiający również w przypadku tego postanowienia rozróżnia wady i usterki (zgodnie z definicją wskazaną w ust. 5), a zatem stwierdzenie w toku odbioru usterek odbiór końcowy nie zostanie wstrzymany, a Zamawiający przejmie Przedmiot Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie 23

§ 7 ust. 1 pkt 1) Wykonawca wnosi o wykreślenie określenia „bezusterkowy” opisującego protokół końcowy. W pierwszej kolejności Wykonawca wskazuje, że zgodnie z dorobkiem orzecznictwem Zamawiający zobowiązany jest do dokonania odbioru przedmiotu umowy, gdy nie zawiera on wad istotnych. Ponadto możliwa jest sytuacja, gdy występujące wady nie zostaną nigdy usunięte (wady trwałe), a Zamawiający zastosuje procedurę obniżenia wysokości wynagrodzenia. W takim wypadku protokół końcowy nie będzie „bezusterkowy”, a zatem warunek zapłaty 30% wynagrodzenia nigdy się nie ziści.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu umowy.

Pytanie 24

§ 7 ust. 4 Wykonawca wnosi o zmianę postanowienia i wskazanie, że Zamawiający uprawniony jest do zatrzymania wynagrodzenia odpowiadającego wysokości nieuregulowanych na rzecz podwykonawców zobowiązań.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis.

Pytanie 25

§ 13 cz. I ust. 3 pkt 3) Wykonawca wnosi o potwierdzenie, że wymiana materiałów eksploatacyjnych dotyczy wyłącznie przeglądów, serwisów itp. w zakresie wynikającym z warunków producenta. Jeżeli konieczność wymiany wynika z nadmiernej eksploatacji, uszkodzenia, zniszczenia lub podobnych zdarzeń, wówczas obowiązek wymiany (i poniesienia kosztów) spoczywa na Zamawiającym. Wykonawca podkreśla, że nie znając przewidywanej charakterystyki korzystania przez Zamawiającego z urządzeń nie jest w stanie prawidłowo określić zapotrzebowania na te materiały, a co za tym idzie skalkulować wynagrodzenia umownego. Brak możliwości precyzyjnego sformułowania warunków postępowania nie może obciążać Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w okresie gwarancji koszty wymiany materiałów eksploatacyjnych, serwisów itp. w zakresie wynikającym z gwarancji ponosi Wykonawca.

Pytanie 26

§ 18 ust. 6 i 7 Wykonawca wnosi o wyjaśnienie przez Zamawiającego relacji wskazanych regulacji, albowiem w ust. 6 (w świetle ust. 10) Zamawiający przewiduje obowiązek sporządzenia indywidualnej kalkulacji „cen materiałów lub kosztów”, podczas gdy w ust. 7 -dla zmiany cen lub kosztów – nakazuje uwzględniać „odpowiednie wskaźniki GUS”. Ponadto Wykonawca wnosi o doprecyzowanie czym są



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



„odpowiednie wskaźniki”, albowiem GUS publikuje szereg informacji mogących stanowić podstawę do zmiany wynagrodzenia.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis. Zapisy umowne wyraźnie wskazują ponadto, iż w przypadku braku wskaźników ogłaszanych przez GUS, wartość „wskaźników” określa Strony Umowy.

Pytanie 27

Proszę o uzupełnienie załącznika do SWZ „Aparatura medyczna „w ścianie” – załącznik nr 15 do SWZ” lub wskazanie lokalizacji. Złącznik jest wymagany w formularzu ofertowym.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji formularza ofertowego w dniu 15.05.2025 formularz zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania

Pytanie 28

Proszę o uzupełnienie załącznika do SWZ „Wyposażenie pozostałe :meble – załącznik nr 16 do SWZ” lub wskazanie lokalizacji. Złącznik jest wymagany w formularzu ofertowym.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji formularza ofertowego w dniu 15.05.2025 formularz zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania

Pytanie 29

Proszę o potwierdzenie, że istniejące ściany do rozbiórki mają zostać rozebrane do granicy etapów. Pozostałą część ścian należy pozostawić dla wykonawcy innego zakresu

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie 30

Proszę o informację w jaki sposób wykończyć elementy rozbierane na granicy etapów.

Odpowiedź:

Kolejność wykonywania robót oraz zabezpieczenie elementów przeznaczonych do pozostawienia, również tych przeznaczonych do wyburzenia/rozbiórki/likwidacji w kolejnych etapach, leży po stronie Wykonawcy robót.

Pytanie 31

Proszę o informację w jaki sposób zabezpieczyć elementy nierozbierane (wchodzące w zakres rozbiórki innego etapu) na czas do realizacji kolejnego etapu.

Odpowiedź:



Sposób zabezpieczenia zależy od elementu. Technologia zabezpieczenia leży w gestii Wykonawcy Robót.

Pytanie 32

Proszę o potwierdzenie, że drzwi wewnętrzne pomiędzy pomieszczeniami 3.36 Sala operacyjna 3, a 3.37 magazyn brudny wchodzi w zakres postępowania.

Odpowiedź:

Tak. Podane drzwi są w zakresie przedmiotu zamówienia

Pytanie 33

Proszę o potwierdzenie czy drzwi z klatki schodowej K4 na poszczególne piętra wchodzi w zakres postępowania.

Odpowiedź:

Tak. Drzwi na poszczególne piętra na wszystkich kondygnacjach jak i drzwi napowietrzające na poziomie wysokiego parteru w klatce schodowej oznaczonej w części rysunkowej symbolem „K4” lub „KLATKA SCHODOWA C” są w zakresie przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami ekspertyzy (oraz aneksu) dotyczącej stanu ochrony przeciwpożarowej, która stanowi integralną część dokumentacji projektowej.

Pytanie 34

Ilości drzwi w przedmiarach mają inne wartości niż wynikające z rzutów, a te mają również inne wartości niż wynikające z zestawienia. Prosimy o wskazanie dokumentu wiążącego do wykonania wyceny?

Odpowiedź:

Przedmiar stanowi dokument pomocniczy. Kalkulację należy przyjąć zgodnie z zapisami dokumentacji projektowej. Zestawienie drzwi zamieszczono poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Szczegółowe parametry i wyposażenie drzwi należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji podczas doboru dostawców.

Pytanie 35

Prosimy o wskazanie drzwi płycinowych, wynikających z zestawienia Z-03 oraz przedmiaru, na rzutach architektonicznych?

Odpowiedź:

Przedmiar stanowi dokument pomocniczy. Kalkulację należy przyjąć zgodnie z zapisami dokumentacji projektowej. Zestawienie drzwi zamieszczono poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Szczegółowe parametry i wyposażenie drzwi należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji podczas doboru dostawców.



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Pytanie 36

Prosimy o dodanie oznaczeń drzwi na rzutach architektonicznych. Pozwoli to na zaczerpnięcie informacji dotyczących drzwi z zestawienia i wycenę zakresu.

Odpowiedź:

Zestawienie drzwi zamieszczono poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Szczegółowe parametry i wyposażenie drzwi należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji podczas doboru dostawców.

Pytanie 37

Prosimy o wskazanie podziału na etapy II i IIa na rzutach architektonicznych oraz w pozostałej części dokumentacji.

Odpowiedź:

Etap II i IIa łącznie stanowią Etap II i w taki sposób zostały one oznaczone w części rysunkowej architektury

Pytanie 38

Proszę o potwierdzenie, że obudowy nowoprojektowanych grzejników nie wchodzi w zakres postępowania. Jeśli zakres ma wchodzić w skład oferty dla postępowania, proszę o specyfikację zakresu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje stosowania osłon grzejników

Pytanie 39

Proszę o potwierdzenie, że zakres postępowania nie obejmuje dostawy i montażu zabudów meblowych. Jeśli zakres ma wchodzić w skład oferty dla postępowania, proszę o specyfikację zakresu.

Odpowiedź: Zamawiający załącza zmodyfikowany załącznik nr 13 do SWZ.

Pytanie 40

Proszę o informację które windy należy demontować, ponieważ w zakresie etapu 2 jest jedna winda, natomiast przedmiar robót wskazuje na dwie windy? Proszę o doszczegółowienie zakresu związanego z windami.

Odpowiedź:



W zakresie zamówienia jest wymiana windy oznaczonej w części rysunkowej opracowania symbolem W3

Pytanie 41

Proszę o przedstawienie przekroju szybu windowego wind W3 lub precyzyjne określenie ilości obsługiwanych kondygnacji. Część budynku znajduje się poza zakresem Etapu II

Odpowiedź:

Winda W3 obsługuje kondygnacje: niski parter, parter, I piętro, II piętro, III piętro, na IV piętrze znajduje się maszynownia windy. Dołącza się skan przekroju z dokumentacji archiwalnej szybu windowego. Rysunek o nazwie: „SKAN_SZYB W3”

ZESTAW NR 13

Pytanie 1

**dot. załącznika nr 13/WYTYCZNE – WYKOŃCZENIE SAL OPERACYJNYCH I
POMIESZCZEŃ PRZYŁĘGŁYCH/Przedmiot zamówienia : Zabudowa panelowa systemowa
sufitowa**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości panele sufitowe wg poniższej równoważnej technologii?

Konstrukcja

Konstrukcja sufitowa składa się z wiązań połączonych klamrami, wykonanych z profili nośnych i poprzecznych, które tworzą stabilne rusztowanie. Jest ono regulowane za pomocą prętów mocujących z noniuszem. Pręty z noniuszem są montowane do sufitu za pomocą kołków metalowych.

Rozmieszczenie punktów zawieszenia odpowiada statycznym wymaganiom konstrukcji sufitowej oraz uwzględnia raster sufitowy i warunki montażu infrastruktury. Wszystkie części konstrukcji podstawy są wykonane z materiału ocynkowanego. Kasetony sufitowe są podtrzymywane za pomocą profilu nośnego w systemie zaciskowym (Clip-In). System budowy sufitów gwarantuje uzyskanie równego poziomu płaszczyzny sufitu, a także łatwy demontaż i ponowny montaż kasetonów.

Panele sufitowe ze stali galwanizowanej

- Panele sufitowe składają się z wysokiej jakości stali galwanizowanej co najmniej gatunek DX51D+Z140 wg normy PN-EN 10346:2011 grubości 0,8 mm lakierowanej proszkowo dowolnym kolorem z palety RAL z dodatkiem jonów srebra, które są osadzane na powierzchni paneli podczas produkcji. Zastosowanie nanotechnologii zapewnia 24-ro godzinną ochronę przed, grzybami, pleśnią i bakteriami, w tym Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Listeria



monocytogenes, Legionella pneumophila, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella enteritidis, Staphylococcus aureus. Powyższe należy potwierdzić odpowiednim atestem – certyfikatem, licencją lub umową licencyjną. Po montażu sali należy dostarczyć zamawiającemu wyniki badania próbek paneli potwierdzające skuteczność zastosowanej technologii antybakteryjnego pokrycia sufitów.

- Kasetony standardowe posiadają wymiary modułów 600 x 600 mm, lub 1200 x 600 mm.
- Panele sufitowe montowane do konstrukcji mogą być demontowane pojedynczo.
- Posiadają krawędzie zagięte tworząc wnękę do montażu opraw oświetleniowych tworząc wraz z panelami sufitowymi płaską powierzchnię.

Inne:

Inne

- ✓ Gwarancja min. 24 miesięcy
- ✓ Zapewnienie przez producenta systemu zabudowy lub autoryzowanego dystrybutora o dostępności części eksploatacyjnych (profile, panele i inne użyte materiały) przez okres min. 10 lat – informację dołączyć do oferty
- ✓ Zapewnienie autoryzowanego serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego producenta systemu zabudowy – informację dołączyć do oferty
- ✓ Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego systemu zabudowy – dołączyć do oferty
- ✓ Zamawiający zastrzega sobie do wezwania Oferenta do pokazu próbki potwierdzającej spełnienie wymaganych parametrów w przypadku braku potwierdzenia lub wątpliwości co do zaoferowanych parametrów
- ✓ Atest PZH lub inny równoważny, wydany przez niezależną jednostkę dla producenta na cały system zabudowy panelowej, zawierający panele ściennie, sufitowe, drzwi i inne elementy wykończeniowe – dokument dołączyć do oferty

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, jednak zaznacza że konstrukcja sufitu musi być szczelna, nie dopuszcza się stosowania silikonu do uszczelniania konstrukcji sufitu i połączeń sufitu ze ścianą.



Pytanie 2

dot. załącznika nr 13/WYTYCZNE – WYKOŃCZENIE SAL OPERACYJNYCH I

POMIESZCZEN PRZYŁĘGLYCH/Przedmiot zamówienia : Zabudowa panelowa systemowa ścienna

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości panele ścienne wg poniższej równoważnej technologii?

Prefabrykowany system ścian panelowych do zabudowy wewnętrznej bloków operacyjnych, składający

się z konstrukcji nośnych oraz montowanych do nich paneli ściennych:

- wykonanych ze stali nierdzewnej chromowo-niklowej materiał EN 1.4301 lakierowanych proszkowo
- wykonanych ze stali nierdzewnej chromowo-niklowej materiał EN 1.4301 licowanych szkłem z dekoracyjną grafiką (dwa panele na salę)

W salach operacyjnych należy zastosować wysokiej jakości panele systemowe. W opcji paneli stalowych powlekanych farbami proszkowymi w dowolnym kolorze z palety RAL, farby powinny zawierać dodatek jonów srebra o właściwościach bakteriostatycznych (jony srebra osadzone na powierzchni panelu w sposób trwały na etapie produkcji) – dostarczane wraz z montażem przez firmę wyspecjalizowaną w budowaniu bloków operacyjnych.

UWAGA!

Powyższe należy potwierdzić stosownym atestem (PZH). Po wykonaniu zabudowy (montażu), Firma dostarczy Zamawiającemu wyniki badań - potwierdzające skuteczność zastosowanej technologii antybakteryjnej pokrycia ścian wykonane przez niezależną jednostkę oraz wyniki badania potwierdzającego przyczepność powłoki wg normy ISO 9227 NSS.

Pionowe szczeliny montażowe między panelami o szerokości około 6mm, powinny być wypełniane antybakteryjną, silikonową uszczelką odporną na działanie UV, detergentów, środków bakteriobójczych, wody, pary oraz środków używanych do dezynfekcji bloków operacyjnych. Uszczelka z dodatkiem jonów srebra, osadzanych w strukturze materiału podczas procesu produkcji. Wykonanie zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 12365-1:2005. Zastosowanie nanotechnologii zapewnia 24-ro godzinną ochronę przed, grzybami, pleśnią i bakteriami, w tym Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Listeria monocytogenes, Legionella pneumophila, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella enteritidis, Staphylococcus aureus.

Powyższe należy potwierdzić stosownym atestem PZH.

Połączenie poziome pomiędzy panelami wykonywane jest bez zastosowania uszczelki. Krawędzie paneli łączone są ze sobą na styk dodatkowo wykończone masą uszczelniającą posiadającą atest PZH



System zabudowy powinien być opracowany pod wymiar pomieszczeń według indywidualnej dokumentacji technicznej wyrobu.

Wykonawca musi przygotować szczegółowe rysunki zabudowy bloku operacyjnego z rozmieszczeniem wyposażenia wbudowanego w system ścienny.

Karty materiałowe dostarczanych wyrobów oraz rysunki wykonawcze zabudowy bloku operacyjnego zawierające detale zabudowy panelowej (połączenia, naroża sal) muszą być przesłane do podmiotu nadzorującego w celu konsultacji i akceptacji rysunków zabudowy poszczególnych sal.

Rozpoczęcie prac montażowych odbywa się po ostatecznej akceptacji kart materiałowych oraz rysunków zabudowy.

System zabudowy musi posiadać odpowiednie atesty, certyfikaty oraz deklaracje właściwości użytkowych dopuszczające wyroby do obrotu zgodnie z wymogami prawa budowlanego. Należy potwierdzić raportami z badań wykonanymi przez notyfikowane laboratorium.

System musi umożliwiać demontaż paneli ściennych bez ich uszkodzenia w celu dotarcia do mediów umieszczonych wewnątrz ściany.

W przypadku wymogów ochrony radiologicznej, ochrona musi być osiągnięta poprzez zastosowanie odpowiedniej grubości warstwy ołowiu. Należy zastosować blachę ołowianą gatunku PB 940R wg normy PN-EN 12659:2002, spełniającą wymagania normy PN-EN 12588:2009. Analogicznie ochronę radiologiczną należy zastosować również w drzwiach, szafach systemowych oraz wszelkiego rodzaju przeszkleniach znajdujących się w obrębie sali operacyjnej. Powyższe zgodne z projektem osłon stałych wykonanym na etapie realizacji

System budowy ścianek musi umożliwiać łatwą i szybką modyfikację zabudowy bloku operacyjnego.

WYKONANIE ŚCIAN

1. Profile konstrukcyjne

- Wykonane z wysokiej jakości stali ocynkowanej montowane pionowo w odległości max co 600mm.
- Profile główne nośne wykonane z kształtownika stalowego ocynkowanego typu UA o nominalnej grubości ścianki 2mm.
- Profile uzupełniające wykonane z kształtownika stalowego ocynkowanego typu CW o nominalnej grubości 0,6 mm
- Możliwość zastosowania jednej z trzech grubości profili konstrukcyjnych 50, 75 lub 100mm,



- w celu zwiększania szczelności zabudowy ściennej, w miejscu przykręcania paneli ściennych do profili głównych stosowana jest taśma uszczelniająca

- Wsporniki pionowe wraz z szyną podłogową i sufitową tworzą konstrukcję nośną przygotowaną do przenoszenia obciążenia min. 500 Nm. W przypadku większych obciążeń montowana dodatkowa konstrukcja zdolna do przenoszenia obciążeń do 1000 Nm, dostosowana do wielkości obciążenia.

- Wysokość konstrukcji nośnej jest dostosowana do wysokości stropu.

- Konstrukcja musi umożliwiać przeprowadzenie instalacji wewnątrz ściany w poziomie i pionie na miejscu budowy.

2. Szyna podłogowa i sufitowa w kształcie litery U

- Szyny podłogowe oraz sufitowe wykonane z wysokiej jakości stali ocynkowanej grubości 1 mm, mocowane do podłoża i stropu.

- Grubość szyn dostosowana do grubości konstrukcji ścianki nośnej.

- Szyna podłogowa stanowi podstawę dla zamocowania cokołu posadzki wyznaczającego poziom montażu paneli ściennych

- w celu zwiększania szczelności zabudowy ściennej, w miejscu przykręcania szyn do posadzki lub stropu stosowana jest taśma uszczelniająca

Ochrona radiologiczna dla ściany:

- W przypadku wymogów ochrony radiologicznej dla ściany działowej, ochrona musi być osiągnięta poprzez przymocowanie blachy ołowianej o odpowiedniej grubości ołowiu do dedykowanej ścianki lub bezpośrednio do ściany murowanej. Ołów musi być prawidłowo zamontowany z zachowaniem ciągłością ochrony radiologicznej. Należy zastosować blachę ołowianą gatunku PB 940R wg normy PN-EN 12659:2002, spełniającą wymagania normy PNEN 12588:2009.

Wyrównanie potencjałów ścianek.

- Wyrównanie potencjałów winno być zgodnie z normą VDE 0107. Wymagane jest doprowadzenie przewodów wyrównania potencjału do jednego miejsca zbiorczego.

3. Panele ścienne wykonane ze stali nierdzewnej malowanej proszkowo

- Produkowane w technologii wielowarstwowej. Od strony przedniej z góry i z dołu blacha posiada krawędzie zagięte do tyłu pod kątem prostym. Z boku wykonane jest zagięcie krawędzi w kształcie litery Z, które służy do niewidocznego zamocowania panelu na konstrukcji ściennej.



Blacha stalowa chromowo-niklowa materiał EN 1.4301 wg norm PN-EN 10088-1:2007 i PN-EN 10088-2:2007 wzmacniana płytą gipsowo-kartonową o grubości 12,5 mm, zgodnej z normą PN-EN 520:2004+A1:2009. Grubość blachy min. 1 mm.

- Konstrukcja panelu musi umożliwiać późniejszy, łatwy demontaż panelu w celu przeprowadzenia dodatkowych zmian w instalacji wewnątrz ścian.
- Panele ściennie ze stali nierdzewnej chromowo-niklowej materiał EN 1.4301 lakierowanej proszkowo dowolnym kolorem z palety RAL z dodatkiem jonów srebra, które są osadzone w powłoce paneli podczas ich produkcji. Zastosowanie nanotechnologii zapewnia 24-ro godzinną ochronę przed, grzybami, pleśnią i bakteriami, w tym *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Listeria monocytogenes*, *Legionella pneumophila*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella enteritidis*, *Staphylococcus aureus*.
- Powyższe należy potwierdzić odpowiednim atestem – certyfikatem, licencją lub umową licencyjną. Po montażu sali należy dostarczyć zamawiającemu wyniki badania próbek paneli potwierdzające skuteczność zastosowanej technologii antybakteryjnego pokrycia ścian oraz wyniki badania potwierdzającego przyczepność powłoki wg normy ISO 9227 NSS.
- Panele ściennie montowane na konstrukcji – profile konstrukcyjne ze stali ocynkowanej umożliwiające rozprowadzanie instalacji gazów medycznych, instalacji elektrycznej, instalacji wod-kan wewnątrz ściany.
- Pionowe elementy narożne (wklęsłe i wypukłe) nie posiadające łączeń w narożniku, na styku ścian. Kolor i materiał użyty do produkcji elementów narożnych analogiczny do zastosowanych paneli ściennych.
- Niedopuszczalne jest łączenie paneli ściennych w narożnikach zewnętrznych oraz wewnętrznych.
- Połączenie pionowe między panelami o szerokości około 6mm (szczelina montażowa), powinno być wypełniane antybakteryjną, silikonową uszczelką odporną na działanie UV, detergentów, środków bakteriobójczych, wody, pary oraz środków używanych do dezynfekcji bloków operacyjnych. Uszczelka z dodatkiem jonów srebra, osadzanych w strukturze materiału podczas procesu produkcji. Wykonanie zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 12365-1:2005. Zastosowanie nanotechnologii zapewnia 24-ro godzinną ochronę przed, grzybami, pleśnią i bakteriami, w tym *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Listeria monocytogenes*, *Legionella pneumophila*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella enteritidis*, *Staphylococcus aureus*.
- Powyższe należy potwierdzić stosownym atestem
- Połączenie poziome pomiędzy panelami wykonywane jest bez zastosowania uszczelki. Krawędzie paneli łączone są ze sobą na styk dodatkowo wykończone masą uszczelniającą posiadającą atest PZH

4. Panele ściennie wykonane ze stali nierdzewnej, narożne



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



- Pionowe elementy narożne (wklęsłe i wypukłe) nie posiadające łączeń w narożniku, na styku ścian. Kolor i materiał użyty do produkcji elementów narożnych analogiczny do zastosowanych paneli ściennych. Niedopuszczalne jest łączenie paneli ściennych w narożnikach zewnętrznych oraz wewnętrznych. Panele demontowalne.

5. Panele ścienne wykonane ze stali nierdzewnej, licowane szkłem z dekoracyjną grafiką (dwa panele na salę)

- Produkowane w technologii wielowarstwowej. Od strony przedniej z góry i z dołu blacha posiada krawędzie zagięte do tyłu pod kątem prostym. Z boku wykonane jest zagięcie krawędzi w kształcie litery Z, które służy do niewidocznego zamocowania panelu na konstrukcji podstawy. Stalowa blacha chromowo-niklowa materiał EN 1.4301 wg norm PN-EN 10088-1:2007 i PN-EN 10088-2:2007 wzmacniana płytą gipsowo-kartonową o grubości min. 6 mm, zgodnej z norm PN-EN 520:2004+A1:2009. Blacha stalowa grubości 1 mm.

- Wykończenie powierzchni panela ściennego - Tafla szkła bezpiecznego hartowanego termicznie spełniającego wymagania normy PN-EN 12150-1:2002 min grubości 5 mm, lub bezpiecznego szkła warstwowego spełniającego wymagania normy PN-EN ISO 12543-2:2000/A1:2005 min grubości 6 mm. Materiał odporny na środki dezynfekcyjne stosowane powszechnie do dezynfekcji bloków operacyjnych. Pomiedzy szkłem a panelem stalowym umieszczona dekoracyjna grafika lub folia nadająca kolor szkłu, lub powłoka malarska nałożona na taflę szkła.

- Konstrukcja panelu musi umożliwiać późniejszy, łatwy demontaż panelu w celu przeprowadzenia dodatkowych zmian w instalacji wewnątrz ścian.

- Panele ścienne montowane na konstrukcji – profile konstrukcyjne ze stali ocynkowanej umożliwiające rozprowadzanie instalacji gazów medycznych, instalacji elektrycznej, instalacji wod-kan wewnątrz ściany.

- Połączenie pionowe między panelami o szerokości około 6mm (szczelina montażowa), powinno być wypełniane antybakteryjną, silikonową uszczelką odporną na działanie UV, detergentów, środków bakteriobójczych, wody, pary oraz środków używanych do dezynfekcji bloków operacyjnych. Uszczelka z dodatkiem jonów srebra, osadzanych w strukturze materiału podczas procesu produkcji. Wykonanie zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 12365-1:2005. Zastosowanie nanotechnologii zapewnia 24-ro godzinną ochronę przed, grzybami, pleśnią i bakteriami, w tym Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Listeria monocytogenes, Legionella pneumophila, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella enteritidis, Staphylococcus aureus.

- Powyższe należy potwierdzić stosownym atestem

- Połączenie poziome między panelami wykonywane jest bez zastosowania uszczelki. Krawędzie paneli łączone są ze sobą na styk dodatkowo wykończone masą uszczelniającą posiadającą atest PZH



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



- Wysoka trwałość elementów zabudowy panelowej, potwierdzona pozytywnym wynikiem z badań sejsmicznych. Dla potwierdzenia dołączyć do oferty raport z badań sejsmicznych.

6. Zegar elektroniczny

- Wysokiej jakości zegar elektroniczny, zlicowany z zabudową panelową posiadający antyrefleksyjne szkło, regulacja parametrów za pomocą pilota.

Inne

✓ Gwarancja min. 24 miesięcy

✓ Zapewnienie przez producenta systemu zabudowy lub autoryzowanego dystrybutora o

dostępności części eksploatacyjnych (profile, panele i inne użyte materiały) przez okres min. 10 lat – informację dołączyć do oferty

✓ Zapewnienie autoryzowanego serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego producenta systemu zabudowy – informację dołączyć do oferty

✓ Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego systemu zabudowy – dołączyć do oferty

✓ Zamawiający zastrzega sobie do wezwania Oferenta do pokazu próbki potwierdzającej spełnienie wymaganych parametrów w przypadku braku potwierdzenia lub wątpliwości co do zaoferowanych parametrów

✓ Atest PZH lub inny równoważny, wydany przez niezależną jednostkę dla producenta na cały system zabudowy panelowej, zawierający panele ściennie, sufitowe, drzwi i inne elementy wykończeniowe – dokument dołączyć do oferty

✓ System posiadający izolację akustyczną dla wzorcowej ścianki dwupowłokowej, grubości 128 mm, składającej się z paneli ściennych stalowych grubości 14 mm nie mniejszą niż $R_w (C; C_{tr}) = 55 (-2; -8)$ dB. Należy przedstawić raport z badań wykonanych przez niezależne laboratorium potwierdzający powyższe właściwości dla ścianki wzorcowej.

✓ System posiadający izolację termiczną dla wzorcowej ścianki dwupowłokowej z paneli ściennych stalowych grubości 14 mm, wartość oporu cieplnego nie mniejsza niż $1,70 \text{ m}^2 \cdot \text{K/W}$, dla wzorcowej ścianki jedno powłokowej z panelu stalowego o grubości 14 mm, wartość oporu cieplnego nie mniejsza niż $1,59 \text{ m}^2 \cdot \text{K/W}$. Należy przedstawić raport z badań wykonanych przez niezależne laboratorium potwierdzający powyższe właściwości dla ścianki wzorcowej.

✓ System posiadający badania przepuszczalności powietrza dla wzorcowej ścianki dwupowłokowej grubości 128 mm, z paneli ściennych stalowych grubości 14 mm,



przepuszczalność powietrza nie większa niż $0,67 \text{ m}^3/\text{hm}^2$ przy nadciśnieniu 250 Pa. Należy przedstawić raport z badań wykonanych przez niezależne laboratorium potwierdzający powyższe właściwości dla ścianki wzorcowej.

✓ System posiadający odporność ogniową min EI 30 dla wzorcowej ścianki o wysokości maksymalnie 410cm, na pełnej wysokości włącznie z przestrzenią ponad sufitem powieszanym do stropu nośnego. Należy przedstawić klasyfikację ogniową wydaną przez jednostkę notyfikowaną.

✓ System sufitowy składający się z kasetonów sufitowych mocowanych w technologii Clip-In, posiadający izolację akustyczną nie mniejszą niż $R_w (C; C_{tr}) = 28 (-1; -5) \text{ dB}$. Należy przedstawić raport z badań wykonanych przez niezależne laboratorium potwierdzający powyższe właściwości.

✓ Wysoka trwałość elementów zabudowy panelowej, potwierdzona pozytywnym wynikiem z badań sejsmicznych. Dla potwierdzenia dołączyć do oferty raport z badań sejsmicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, jednak zaznacza że konstrukcja ścian musi być szczelna, nie dopuszcza się stosowania silikonu do uszczelniania konstrukcji ścian.

Pytanie 3

dot. załącznika nr 13/ WYTYCZNE – WYKOŃCZENIE SAL OPERACYJNYCH I POMIESZCZEŃ PRZYLEGŁYCH/drzwi uchylne automatyczne

Czy Zamawiający dopuści przeszklenie prostokątne w drzwiach 500x600mm? Oferowane rozwiązanie jest równoważne do wymaganego w SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, jednak zaznacza, że przeszklenie musi być zlicowane z konstrukcją skrzydła drzwi.

Pytanie 4

dot. załącznika nr 13/ WYTYCZNE – WYKOŃCZENIE SAL OPERACYJNYCH I POMIESZCZEŃ PRZYLEGŁYCH/drzwi uchylne automatyczne

Czy Zamawiający dopuści ościeżnicę o grubości 1,2mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.



Pytanie 5

dot. załącznika nr 13/ WYTYCZNE – WYKOŃCZENIE SAL OPERACYJNYCH I POMIESZCZEŃ PRZYŁĘGLYCH/drzwi przesuwne otwierane automatycznie

Czy Zamawiający dopuści przeszklenie prostokątne w drzwiach 500x600mm? Oferowane rozwiązanie jest równoważne do wymaganego w SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, jednak zaznacza, że przeszklenie musi być zlicowane z konstrukcją skrzydła drzwi.

Pytanie 6

dot. 15- Załącznik nr 14 do SWZ - Sprzęty medyczne/ parametry techniczne System integracji Sali operacyjnej – 3 kpl

Czy Zamawiający dopuści system integracji wg poniższego równoważnego opisu?. Podane w tabeli ilości dla 3 sal operacyjnych

Opis parametrów:
Jednostka sterująca z ekranem dotykowym – 3 szt.
Panel sterujący w wersji komputera All-in-One z monitorem dotykowym wielkości 21" (+/- 1")
Intuicyjny interfejs w języku polskim przystosowany do obsługi dotykowej
Panel frontowy wyposażony w min. jedno gniazdo USB, przycisk załączenia / wyłączenia zasilania jednostki głównej. Nie dopuszcza się montażu gniazd poza frontem jednostki głównej.
Możliwość zabudowy modułu sterującego w ścianie, licujący bez odstających krawędzi
Wymiary panelu frontowego 500 x 1190 mm
Intel® i5
Min:8 GB DDR4
Dysk twardy min 240GB SSD
Intel® HD Graphics
Rozdzielczość 1920x1080 (FullHD), 16:9
Jasność nie mniejsza niż 250 cd/m ²
Kontrast nie mniejszy niż 1000:1
Kąt widzenia poziomo / pionowo 178° / 178°
Ilość wyświetlanych kolorów min: 16.7 milionów
Lokalna szafa RACK 19" – 3 szt.
Szafa wielkości nie mniejsza niż 12 U



Moduł pozwalający na zawieszenie sufitowe lub naścienne
Zapewnienie możliwości instalacji w obrębie pomieszczeń pobocznych sal operacyjnych, zalecany montaż w korytarzu brudnym
AIO PC 24" na ramię – 3 szt.
Przekątna ekranu nie mniejsza niż 24"
Rozdzielczość ekranu nie mniejsza niż 1920 x 1080 pixeli
Procesor Intel i5
Pamięć operacyjna komputera min. 8GB
Dysk twardy SSD min. 240GB
Stacja Przeglądowa 55"
Stacja przeglądowa montowana w zabudowie panelowej wyposażona w monitor 55", komputer, oraz klawiaturę z touchpadem
Opis parametrów stacji przeglądowej 55":
Klawiatura z touchpadem Stacji Przeglądowej - 3 szt.
Silikonowa klawiatura z touchpadem i możliwością składania
Klawiatura podłączana poprzez interfejs USB
Komputer umożliwiający dostęp do systemu PACS lub HIS Stacji przeglądowej - 3 szt.
Komputer, na którym to instalowana jest aplikacja pozwalająca na dostęp do systemu PACS lub HIS
Komputer dostarczany bez aplikacji klienckiej PACS i HIS, aplikacja i licencja po stronie zamawiającego.
System operacyjny min. WINDOWS 11 64 bit lub nowszy
Pamięć operacyjna min. 8GB
Dysk twardy SSD min. 240GB
Karta graficzna: zintegrowana
Karta dźwiękowa: zintegrowana
Parametry monitora 55" w zabudowie panelowej stacji przeglądowej – 3 szt.
Monitor do montażu w zabudowie panelowej za szyba
Przekątna ekranu nie mniejsza niż: 55"
Rodzaj matrycy: VA LED
Rozdzielczość ekranu nie mniejsza niż: 3840x2160
Częstotliwość odświeżania obrazu: 60 Hz



Czas reakcji: 8 ms
Jasność: 500 cd/m ²
Kontrast: 8000:1
Kąt widzenia w poziomie: 178 stopni
Kąt widzenia w pionie: 178 stopni
Złącza: 2x HDMI, 1x DisplayPort
Możliwość montażu na ścianie – VESA: VESA 400 x 400
Pobór mocy podczas pracy: max 120W
Stacja Instrumentariuszki 27"
Stacja instrumentariuszki montowana w zabudowie panelowej wyposażona w monitor 27", komputer, oraz klawiaturę z touchpadem
Opis parametrów stacji instrumentariuszki:
Klawiatura z touchpadem Stacji Instrumentariuszki - 3 szt.
Silikonowa klawiatura z touchpadem i możliwością składania
Klawiatura podłączana poprzez interfejs USB
Komputer umożliwiający dostęp do systemu PACS lub HIS Stacji Instrumentariuszki – 3 szt.
Komputer, na którym to instalowana jest aplikacja pozwalająca na dostęp do systemu PACS lub HIS
Komputer dostarczany bez aplikacji klienckiej PACS i HIS, aplikacja i licencja po stronie zamawiającego.
System operacyjny min. WINDOWS 11 64 bit lub nowszy
Pamięć operacyjna min. 8GB
Dysk twardy SSD min. 240GB
Karta graficzna: zintegrowana
Karta dźwiękowa: zintegrowana
Monitor 27" stacji instrumentariuszki – 3 szt.
Monitor do montażu w zabudowie panelowej za szyba
Przekątna ekranu minimum: 27"
Rodzaj matrycy: LED, IPS
Rozdzielczość ekranu: 1920 x 1080 (FullHD)
Częstotliwość odświeżania ekranu: 60 Hz
Czas reakcji: 6 ms



Jasność: 250 cd/m ²
Kontrast: 1 000:1
Kąt widzenia w poziomie: 178 stopni
Kąt widzenia w pionie: 178 stopni
Złącza: VGA-1 szt. HDMI-1 szt. DVI-D-1 szt. DisplayPort - 1 szt.
Możliwość montażu na ścianie – VESA: VESA 100 x 100 mm
Pobór mocy podczas pracy: 45W
Kamera podsufitowa, dookólna – 3 szt.
Kamera montowana na suficie w Sali operacyjnej umożliwiającą podgląd dowolnego miejsca na Sali. Duży zoom zapewnia możliwość zbliżenia obrazu z pola operacyjnego. Możliwość sterowania ruchami kamery w zakresie obrotu, góra/dół; prawo/lewo;
Kamera obrotowa PTZ z wyjściem wideo HDMI lub 3G-SDI
Zoom optyczny min: x12
Czas otwarcia migawki od 1 do 1/10.000 s
Ilość pozycji PRESET min. 6
Sterowanie poprzez VISCA over IP
Zasilanie: 12V
Wzmacniacz miksujący AUDIO – 3 szt.
Moc szczytowa: 160W
Moc znamionowa RMS: 120 W
Moc znamionowa RMS przy 4Ω: 120 W
Moc znamionowa RMS przy 100V: 120 W
Kanały wejściowe: 5
Wejścia: 3mV (mic), 200mV (line), 140mV (aux)
Pasma przenoszenia 50-15 000 Hz
Głośnik sufitowy – 3 kpl. (1 kpl. = 2 szt.)
Głośnik do zabudowy sufitowej
Moc znamionowa RMS: 30W
Pasma przenoszenia: 50-20000Hz
Średnica zewnętrzna: Ø 250mm
Zestaw Mikrofonowy - 3 szt.



Bezprzewodowy mikrofon nagłowny
Zakres częstotliwości nośnej RF 470–937.5 MHz
Pasma przenoszenia dźwięku 20 Hz–20 kHz (+1, -2 dB)
Kontroler wideo 4K – 3 szt.
Umożliwia zarządzanie obrazami wideo w Sali operacyjnej. Zarządzanie obrazami odbywa się z poziomu ekranu dotykowego jednostki sterującej All-In-One.
Kontroler wyposażony w funkcję strumieniowego przesyłania wideo w sieci
Wejścia: HDMI, DP, 12G-SDI – łącznie min 12 wejść
Wyjścia: HDMI, 12G-SDI – łącznie min 12 wyjść
Wyjścia sterujące: RS-232C
Zasilanie: AC 100-240 V, 50 – 60 HZ, 2A-1A
Wymiary: 437x423x140mm
Waga: 10,7kg
Zgodność i certyfikaty: ANSI/AAMI ES60601-1, CAN/CSA-C22.2 NO.60601-1:14, IEC/EN60601-1, FCC Part 15 subpart B, CE(EN60601-1-2,EN55011,EN61000-3-2/3), RoHS
Nagrywarka medyczna – 3 szt.
Nagrywanie wideo: FullHD
Wykonywanie zdjęć podczas nagrywania wideo
Przechwytywanie zdjęć: do 1920x1080p
Nagrywanie wideo: do 1080p 60Hz
Podgląd na przednim 5-calowym dotykowym ekranie LCD
opcja bezpośredniego dostępu do PACS
DICOM: opcja eksportu zdjęć w formacie DICOM do archiwum PACS
Wejścia min: HDMI x1, DP x1, 3G-SDI x1, 3.5mm Stereo x1
Wyjścia: HDMI x1, 3.5mm Stereo x1
USB 3.0 – przód x2, tył x2
Dane Wejścia/wyjścia: RS-232C x1, RJ45 x1, 3,5 mm Stereo -pedal x3
Format nagrywania wideo: MP4
Kodek wideo: H.264, H.265
Format przechwytywanego obrazu: BMP, JPEG, BMP+DCM
Wbudowana pamięć HDD: 2 TB (standardowo)
Zasilanie: AC 100-240 V, 50 – 60 HZ



Pobór energii: max 60W
Wymiary: 260x95x330mm
Waga: 4 kg
Temperatura pracy: 0 do +40 °C
Zgodność i certyfikaty: CE-MDR 2017/745 Class 1 Medical Device, UL 60601-1, IEC60601-1, EN 60601-1-2, FCC Part 15B, CCC, ISO9001, ISO13485, RoHS
Moduł wideokonferencji – 3 kpl.
Moduł aplikacji wideokonferencji dla sali operacyjnej
Okablowanie – 3 kpl.
Wymagane okablowanie miedziane zlokalizowane będzie w obrębie sali operacyjnej
Zaleca się dokonanie wizji lokalnej celem oceny tras kablowych

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego. Proponowane zapisy nie odnoszą się do wszystkich wymagań Zamawiającego.

Pytanie 7

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje/4. taboret z pneumatyczną regulacją wysokości

Czy Zamawiający dopuści taboret z pneumatyczną regulacją wysokości o parametrach i wzualizacji jak poniżej? Oferowane rozwiązanie jest równowazne względem SWZ.

Taboret do badania pacjentów, bez oparcia, wyposażony w siedzisko tapicerowane. Siedzisko okrągłe o średnicy 350 mm. Siedzisko odporne na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie na salach operacyjnych. Kolor tapicerki – zieleń medyczna (standardowo) lub inny uzgodniony z Zamawiającym. Wysokość siedziska podnoszona pneumatycznie (ręcznie za pomocą sprężyny gazowej). Podstawa trójramienna z 5 kółkami o średnicy fi 50 mm (w tym dwa z blokadą). Oponki wykonane z materiału, który nie brudzi podłoża. Taboret z obręczą pod nogi. Dopuszczalne obciążenie 135 kg. Konstrukcja wykonana ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304). Wszystkie krawędzie zaokrąglone, bezpieczne. Wymiary (podstawa/zakres podnoszenia): 480x480x490/630mm





Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 8

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje/5. taboret z hydrauliczną regulacją wysokości bez oparcia

Czy Zamawiający dopuści taboret z hydrauliczną regulacją wysokości o parametrach i wzualizacji jak poniżej? Oferowane rozwiązanie jest równowazne względem SWZ.

Taboret bez oparcia, wyposażony w siedzisko tapicerowane. Siedzisko okrągłe o średnicy 350 mm. Siedzisko odporne na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie na salach operacyjnych. Kolor tapicerki – zieleń medyczna (standardowo) lub inny uzgodniony z Zamawiającym. Wysokość siedziska podnoszona hydraulicznie (za pomocą dźwigni nożnej). Podstawa trójramienna z 5 kółkami o średnicy fi 50 mm (w tym dwa z blokadą). Oponki wykonane z materiału, który nie brudzi podłoża. Taboret z obręczą pod nogi. Dopuszczalne obciążenie 135 kg. Konstrukcja wykonana ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304). Siłownik wykonany ze stali chromowanej. Wszystkie krawędzie zaokrąglone, bezpieczne. Wymiary (podstawa/zakres podnoszenia): 480x480x490/630mm



Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 9

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje/6. taboret z hydrauliczną regulacją wysokości z oparciem

Czy Zamawiający dopuści taboret z hydrauliczną regulacją wysokości z oparciem o parametrach i wzualizacji jak poniżej? Oferowane rozwiązanie jest równowazne względem SWZ.

Taboret do badania pacjentów, z oparciem i siedziskiem tapicerowanym. Siedzisko okrągłe o średnicy 350 mm. Siedzisko odporne na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie na salach operacyjnych. Kolor tapicerki – zieleń medyczna (standardowo) lub inny uzgodniony z Zamawiającym. Wysokość siedziska podnoszona hydraulicznie (za pomocą dźwigni nożnej). Oparcie regulowane w dwóch płaszczyznach (góra-dół, przód-tył). Podstawa trójramienna z 5 kółkami fi 50 mm



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



(w tym dwa z blokadą). Oponki wykonane z materiału, który nie brudzi podłoża. Taboret z obręczą pod nogi. Dopuszczalne obciążenie 135 kg. Konstrukcja wykonana ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304). Siłownik wykonany ze stali chromowanej. Wszystkie krawędzie zaokrąglone, bezpieczne. Wymiary (podstawa/zakres podnoszenia): 480x480x490/630mm



Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 10

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje/6. taboret z hydrauliczną regulacją wysokości z oparciem

Czy Zamawiający dopuści wózek o parametrach i wizualizacji jak poniżej? Oferowane rozwiązanie jest równoważne względem SWZ.

Stolik do materiałów medycznych i instrumentów chirurgicznych z dwoma pojemnikami (jeden z pokrywą). Stolik wykonany ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304). Wyrób wyposażony w dwa blaty zagłębione, montowane na stałe oraz uchwyt do prowadzenia umieszczony z jednej strony, przy krótszym boku. W górnym blacie umieszczone dwa wyjmowane pojemniki (większy z pokrywą) wykonane ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304) -pokrywa z uszczelką. Wymiary zewnętrzne pojemników (dłxszxw) w mm: większy - 530x325x200, mniejszy - 325x176x200. Wymiary wewnętrzne pojemników (dłxszxw) w mm: większy - 500x300x200, mniejszy - 300x150x200. Błat dolny montowany na stałe umieszczony na wysokości 150 mm od podłoża. Odległość między blatami wynosi 640 mm (pomiędzy półką a GN 470mm). Podstawa na czterech kółkach fi 80 mm (dwa z blokadą). Oponki wykonane z materiału, który nie brudzi podłoża. Przy kołach odbojniki z tworzywa sztucznego. Wszystkie krawędzie zaokrąglone, bezpieczne. Wymiary (dłxszxwys): 860x440x850mm



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny Nr 5
im. Św. Barbary w Sosnowcu
Centrum Urazowe

Plac Medyków 1, 41-200 Sosnowiec
email: sekretariat@wss5.pl, www.wss5.pl,
tel. centrala. (32) 368 20 00, sekretariat (32) 368 27 01
NIP: 644-28-76-726, REGON: 000296495
BDO: 000024062



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 10

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje/ 2. Meble ze stali kwasoodpornej

Czy Zamawiający dopuści, jako rozwiązanie równoważne, wykonanie korpusów mebli z pojedynczej blachy a fronty mebla z podwójnej blachy z materiałem usztywniającym wewnątrz typu „plaster miodu”? – dotyczy l.p. 4

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 11

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje/ 2. Meble ze stali kwasoodpornej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szuflad bez wycięć lub przeformowanych gniazd, które są źródłem gromadzenia się brudu? Dno, tył i boki szuflady wykonane z jednego arkusza blachy, pozaginane w celu uzyskanie odpowiedniej sztywności i wytrzymałości, trwale zespolone z frontem szuflady. Połączenie dna z frontem nie spawane, nie montowane na elementy złączne, nie zgrzewane. Całość tworzy zwarty jednolity element z możliwością wyjęcia szuflady z korpusu w celu umycia. Szuflady wyposażone w wyjmowane podziałki z plexi lub nierdzewne. Poniżej wizualizacja oferowanego rozwiązania. – dotyczy l.p. 8



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 12

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje/ 2. Meble ze stali kwasoodpornej

Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę i szufladę grzewczą o równoważnych parametrach, które posiadają wszelkie dokumenty dopuszczające, ale nie są wyrobem medycznym i w związku z czym nie posiadają deklaracji zgodności CE dla wyrobów medycznych w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych? Opisaną przez Zamawiającego chłodziarkę oraz szufladę grzewczą zgłoszoną jako wyrób medyczny posiada w ofercie tylko firma Tribo. Biorąc pod uwagę zasadę równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji, wnioskuję o dopuszczenie wysokiej jakości chłodziarki i szuflady grzewczej bez deklaracji zgodności CE. – dotyczy l.p. 14-15

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

Pytanie 13

dot. załącznika nr 13/technologia medyczna/specyfikacje /15 Stelaż na 2 worki na odpady

Czy Zamawiający dopuści stelaż do worków foliowych wg poniższego opisu?

Stelaż do worków foliowych 70-100l - podwójny, z pokrywami. Wózek wyposażony w dwie obręcze na worki oraz w dwie pokrywy satynowe matowe (standardowo) lub polerowane (świejące) lub tworzywowe (kolor: czerwona, niebieska, czarna, biała) - do wyboru przez Zamawiającego - podnoszone nożnie. Możliwość wyboru pokryw, które po otwarciu zatrzymują się w pozycji 90° (standardowo otwarcie na 83°). Na obręczach - klipsy tworzywowe, służące do przytrzymania worka. Podstawa z kółkami fi 50 mm (w tym dwa z blokadą). Oponki wykonane z materiału, który nie brudzi podłoża. Wszystkie krawędzie zaokrąglone, bezpieczne. Wózek wykonany ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304). Stelaża z pokrywami wolnoopadającymi. Wymiary (dłxszxwys) w mm: 860x510x910



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 13 do SWZ usuwając omyłkowo zamieszczony spis wyposażenia nie wchodzącego w zakres postępowania.

ZESTAW NR 14

Pytanie 1

Szanowni Państwo, zwracam się z wnioskiem o udzielenie wyjaśnień jakie kryterium oceny ofert zastosuje Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu?

W treści modyfikacji zapisów SWZ z dnia 02.05.2025r. Zamawiający wskazał wzór, jaki zamierza zastosować dla kryterium "jakość", wskazując, że przy ocenie wartością punktów, którą może uzyskać najwyżej oceniona oferta to maksymalnie 20 punktów. W treści opublikowanego ogłoszenia widnieje zapis, że kryterium oceny ofert to 60% cena, 20% jakość oraz 20% jakość (odnosząca się do gwarancji dla ofertowanych stołów). Tym samym prosimy wyjaśnić, czy dla obydwu kryteriów jakościowych ma zastosowanie ten sam wzór jak w modyfikacji SWZ z dnia 02.05.2025r.

J_{bad}

P = ----- x 20 pkt

J_{max}

dla jakości oraz ten sam dla jakości rozumianej jako termin gwarancji?

Czy Zamawiający przewiduje wskazanie na maksymalny okres gwarancji, który będzie punktował najwyższą liczbą punktów, to jest 20 punktami?

Odpowiedź:

Zamawiający w modyfikacji z dnia 02.05.2025 uzupełnił jedynie opis zastosowanego wzoru kryterium i poprawił omyłkę pisarską w zakresie opisu kryterium jakości na poniższą:

$$P = \frac{J_{\text{bad}}}{J_{\text{max}}} \times 20 \text{ pkt}$$

gdzie:

P – liczba pkt uzyskanych przez Wykonawcę w kryterium



J_{bad}– liczba punktów badanej oferty

J_{max}– liczba punktów oferty posiadającej największą ilość punktów

Kryterium gwarancji na stoły operacyjne zostało opisane w SWZ w rozdziale XIX :

kryterium Gwarancja na stoły operacyjne (załącznik nr 14 do SWZ) (G)

Ocena będzie dokonywana poprzez porównanie terminów gwarancji na roboty budowlane w ofertach spośród ofert niepodlegających odrzuceniu. Punkty za kryterium będą obliczone wg schematu:

Wykonawca, który zaoferuje termin gwarancji na okres **60 miesięcy**otrzyma 20 pkt

Wykonawca, który zaoferuje termin gwarancji na okres **42 miesięcy**otrzyma 10 pkt

Wykonawca, który zaoferuje termin gwarancji na okres **24 miesiące** otrzyma 0 pkt

ZESTAW NR 15

Pytanie 1

Czy Oferent powinien wliczyć do oferty koszty przeglądów, serwisów urządzeń na czas udzielonej gwarancji?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie 2

Po czyjej stronie będzie koszt wymiany materiałów eksploatacyjnych takich jak np. filtry do central wentylacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że koszt materiałów eksploatacyjnych , przeglądów gwarancyjnych, serwisów itp. w zakresie wynikającym z gwarancji jest po stronie Wykonawcy.

Pytanie 3

Prosimy o potwierdzenie, że piony instalacji wod.-kan. i c.o. będą wymieniane jedynie w obrębie modernizowanych poziomów.

Odpowiedź: Wymiany pionów będą realizowane w obrębie segmentów objętych remontem na odcinku od I piętra w górę

Pytanie 4

Prosimy o potwierdzenie, że instalację gazów medycznych wpinamy w istniejące piony.

Odpowiedź: Nowy pion gazów medycznych (zlokalizowany przy osiach 10-K) zgodnie założeniami dokumentacji projektowej ma zasilać całość budynku B i został wykonany w I etapie prac przebudowy piętra - bloku operacyjnego. Instalacje gazów medycznych objęte zakresem II etapu należy zatem zasilić z tego samego pionu, wykonanego w I etapie.

Pytanie 5

Czy na przedmiotowym modernizowanym poziomie są piony tlenu i sprężonego powietrza?

Odpowiedź: Nowy pion gazów medycznych (zlokalizowany przy osiach 10-K) zgodnie



założeniami dokumentacji projektowej ma zasilać całość budynku B i został wykonany w I etapie prac przebudowy piętra - bloku operacyjnego. Instalacje gazów medycznych objęte zakresem II etapu należy zatem zasilić z tego samego pionu, wykonanego w I etapie.

Pytanie 6

Prosimy o informację czy armatura zdemontowana ma być zutylizowana na koszt Oferenta czy przekazana Zamawiającemu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje , że Wykonawca utylizuje pozostawioną armaturę

Pytanie 7

Prosimy o przesłanie rysunków z inwentaryzacją instalacji sanitarnych w celu oszacowania kosztów demontaży.

Odpowiedź:

Dokumentacja archiwalna występuje jedynie w formie papierowej i jest do wglądu u Zamawiającego.

Pytanie 8

Prosimy o przesłanie zestawienia z ilością i rodzajem elementów wyposażenia instalacji sanitarnej tj. baterii, umywalk, zlewów itp.

Odpowiedź: Ilość i rodzaj elementów wyposażenia instalacji sanitarnej wynika z opisu technicznego i rysunków projektu.

Pytanie 9

Czy miski ustępowe mają być montowane bez stelaży?

Odpowiedź: Miski ustępowe należy montować na stelażach. Dostawa i montaż stelaży, przycisków i wszystkich niezbędnych do tego elementów leży po stronie Wykonawcy robót

Pytanie 10

Prosimy o poprawę przedmiaru robót w pozycji 15 kosztorysu robót sanitarnych. W chwili obecnej do montażu jest np. jedna miska ustępowa, co mija się z ilością w projekcie. Poprawa przedmiarów spowoduje, że wyceny Oferentów będą najbardziej porównywalne i rzeczywiste.

Odpowiedź: Przedmiary stanowią element pomocniczy. Należy przyjąć kalkulację w oparciu o dokumentację projektową.

Pytanie 11

Czy instalacje gazów medycznych wyceniamy również dla etapu III wg udostępnionego przedmiaru?

Odpowiedź: Gazy medyczne wchodzi tylko w zakresie etapu II



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Pytanie 12

Prosimy o potwierdzenie, że zakres przedmiotu zamówienia dotyczący wyposażenia obejmuje wyłącznie aparaturę medyczną „w ścianie”, zgodnie z wykazem sprzętów medycznych zawartym w załączniku nr 14 do SWZ. Jeśli tak, wnosimy o modyfikację błędnie zamieszczonego formularza ofertowego i zmianę treści poszczególnych punktów z:

- 2) Aparatura medyczna w „ścianie” – załącznik nr 15 do SWZ

na:

- 2) Aparatura medyczna „w ścianie” – załącznik nr 14 do SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji formularza ofertowego w dniu 15.05.2025 formularz zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania

Pytanie 13

W przypadku, gdy w zakres prac wchodzi tylko dostawa aparatury medycznej „w ścianie” wnosimy o wykreślenie pozostałych punktów formularza ofertowego tj. 3) Meble medyczne i pozostałe wyposażenie – załącznik nr 14 do SWZ; oraz 4) Wyposażenie pozostałe: meble – załącznik nr 16 do SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji formularza ofertowego w dniu 15.05.2025 formularz zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania

Pytanie 14

W przypadku, gdy w zakres prac wchodzi całe wyposażenie wymienione w formularzu ofertowym wnosimy o dołączenie do postępowania brakujących załączników.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji formularza ofertowego w dniu 15.05.2025 formularz zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania

Pytanie 15

Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz.U. 2021 poz. 685, ze zm.), w szczególności w kontekście art. 41 ust. 2a oraz załącznika nr 3 do tej ustawy, preferencyjna stawka VAT w wysokości 8% może mieć zastosowanie do dostawy i instalacji wyrobów medycznych, w tym gazów medycznych, o ile są one klasyfikowane jako wyroby medyczne zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2010 nr 107 poz. 679, ze zm.). W świetle powyższego, uprzejmie prosimy o wskazanie, czy Zamawiający przewiduje zastosowanie stawki VAT 8% na gazy medyczne oraz wyposażenie medyczne w ramach realizacji przedmiotu zamówienia, czy też Wykonawca powinien przyjąć inną stawkę VAT w związku z wytycznymi Zamawiającego lub innymi regulacjami obowiązującymi w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wykonanie instalacji gazów medycznych oraz zakup wyposażenia medycznego – jeśli spełniać będzie warunki wymagane przepisami ustawy o wyrobach medycznych – przyjmuje się stawkę VAT 8%,



Pytanie 16

W opisie technicznym wykonawczym branży sanitarnej jest informacja odnośnie wykonania instalacji na całości piętra III, części administracyjno-socjalnej II piętra oraz w Centralnej Sterylizatorni Niskiego Parteru. Jest to zupełnie inny zakres niż ten zaznaczony na rysunkach technicznych branży budowlanej. Prosimy o potwierdzenie, iż w zakresie robót sanitarnych jest wyłącznie zakres określony Etapem II - zaznaczony na rysunkach projektu technicznego.

Odpowiedź: Postępowanie dotyczy etapu II. Wymiany pionów będą realizowane w obrębie segmentów objętych remontem na odcinku od I piętra w górę

Pytanie 17

Czy klatka schodowa K4 na poziomie piętra IV – V wchodzi w zakres aktualnego Etapu II? W zestawieniu powierzchni nie uwzględniono wskazanego zakresu.

Odpowiedź:

Klatka schodowa oznaczona w części rysunkowej symbolem „K4” lub „KLATKA SCHODOWA C” jest w zakresie przedmiotu zamówienia i dotyczy remontu oraz zakresu zgodnie z zapisami ekspertyzy (oraz aneksu) dotyczącej stanu ochrony przeciwpożarowej, która stanowi integralną część dokumentacji projektowej.

Pytanie 18

Prosimy o uzupełnienie projektu o rzut wykończenia posadzek lub wskazanie informacji jaki rodzaj wykładziny uwzględnić w poszczególnych pomieszczeniach.

Odpowiedź:

Zgodnie z wytycznymi dotyczącymi wykończeń pomieszczeń, plik pod nazwą: „WYTYCZNE_STR 70 zestawienie wykończeń” oraz specyfikacjami technicznymi wykonania i odbioru robót

Pytanie 19

Jaką wykładzinę elektroprzewodzącą przyjąć do wyceny: wykładzinę w płytkach czy w rolce?

Odpowiedź:

Należy przyjąć wykładzinę w rolce

Pytanie 20

Prosimy o zamieszczenie parametrów dla sufitów podwieszanych modułowych.

Odpowiedź:

Zgodnie z wytycznymi dotyczącymi wykończeń pomieszczeń, plik pod nazwą: „WYTYCZNE_STR 70 zestawienie wykończeń”



Pytanie 21

Prosimy o podanie parametrów wykładziny ściennej pcv.

Odpowiedź:

Dla wykładzin ściennych (nie mylić z płytami PCV termoformowanymi) należy przyjąć nie gorsze parametry niż przedstawione poniżej:

PARAMETR		MINIMALNE WYMAGANIA
Grubość całkowita	EN ISO 24346	1,3 mm
Grubość warstwy użytkowej	ISO 24340	1,3 mm
Odporność chemiczna	EN-ISO 26987	Odporne
Reakcja na ogień	EN 13501-1	B - s2, d0
Instalacja	----	Klejona
Test „Clean room”	ISO 14644-1	ISO klasa 4

Pytanie 22

Prosimy o uzupełnienie projektu o rzut wykończenia ścian i sufitów.

Odpowiedź:

Wykończenia ścian i sufitów należy wykonać zgodnie z wytycznymi dotyczącymi wykończeń pomieszczeń, plik pod nazwą: „WYTYCZNE_STR 70 zestawienie wykończeń” oraz specyfikacjami technicznymi wykonania i odbioru robót. Kolorystykę należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji.

Pytanie 23

Prosimy o uzupełnienie rzutów poszczególnych kondygnacji o oznaczenia stolarki. Bez wprowadzenia oznaczeń, Wykonawca nie jest w stanie zweryfikować ilości i rodzaju drzwi zgodnie z zestawieniem, co uniemożliwia wycenę stolarki.

Odpowiedź:

Zestawienia zamieszczono poglądowo celem określenia podstawowych parametrów technicznych. Drzwi należy dobrać na etapie realizacji do danego typu pomieszczenia przy doborze dostawców w uzgodnieniu z Zamawiającym

Pytanie 24

W poz. 65 przedmiaru budowlanego uwzględniono „Sufity podwieszane typu SS z blach stalowych



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



powlekanych wraz z dostawą". Prosimy o uzupełnienie parametrów wskazanego sufitu.

Odpowiedź:

Przedmiary stanowią element pomocniczy. Należy przyjąć kalkulację w oparciu o dokumentację projektową.

Pytanie 25

Prosimy o informację jaką grubość ołowiu należy uwzględnić przy wycenie osłon rtg ściennych i drzwi rtg?

Odpowiedź:

Typ osłon radiologicznych należy dostosować do wybranych elementów wyposażenia po doborze dostawców

Pytanie 26

Czy na poziomie parteru w pom. KC.0.02, 0.0 oraz na poziomie piętra I w pom. KC.02 należy uwzględnić roboty remontowane związane z wymianą okładzin podłogowych, ściennych i sufitowych?

Odpowiedź:

Tak, należy uwzględnić roboty remontowe związane z wymianą okładzin podłogowych, ściennych i sufitowych

Pytanie 27

W przedmiarze robót budowlanych uwzględniono 2 urządzenia dźwigowe w następujących pozycjach:

- poz. 122 – „Dostawa i montaż dźwigu osobowego elektrycznego bez maszynowni Q=300 kg. Cena wraz z przygotowaniem dokumentacji rejestracyjnej, uzyskaniem certyfikatu zgodności oraz współudział w odbiorze końcowym prowadzonym przez UDT”

- poz. 275 – „Dostawa i montaż dźwigu osobowego elektrycznego cierny z maszynownią na poziomie +13,60 Q=1000 kg. Cena wraz z przygotowaniem dokumentacji rejestracyjnej, uzyskaniem certyfikatu zgodności oraz współudział w odbiorze końcowym prowadzonym przez UDT”.

Zgodnie z zamieszczonymi rysunkami w etapie II uwzględniono do wymiany wyłącznie windę W3.

Prosimy zatem o potwierdzenie, że w zakresie Wykonawcy jest wymiana 1 windy – W3.

Odpowiedź:

W zakresie Wykonawcy jest wymiana windy oznaczonej w dokumentacji projektowej symbolem W3

Pytanie 28

Prosimy o zamieszczenie specyfikacji dla dźwigu W3 wskazanego do wymiany.

Odpowiedź:

W projekcie założono montaż dźwigu szpitalnego do przewozu pacjentów na łózkach. Dźwig osobowo - łózkowy przystosowany dla osób niepełnosprawnych. Drzwi teleskopowe 2 AT,



wykonanie z blachy malowanej proszkowo na kolor RAL 7016, próg aluminiowy. Zabezpieczenie drzwi: kurtyna świetlna na całej wysokości.

Kabina – podstawowe wytyczne

Wymiary kabiny 140cmx240cm, wymiar drzwi 130cm z czujnikiem zamykania drzwi. W kabinie muszą być zamontowane poręcze po lewej i po prawej stronie od wejścia do kabiny a także na tylnej ścianie. By ułatwić dostęp do panelu wewnętrznego, w poręczy musi być przerwa, jeżeli panel sterujący znajduje się na tej samej ścianie co poręcz. Górna krawędź poręczy musi być zamontowana na wysokości 90 cm. Odległość poręczy od ściany musi wynosić minimum 5 cm.

Strefa wejściowa:

Po jednej stronie drzwi, od strony wejściowej należy umieścić informację z numerem kondygnacji w kolorze kontrastowym na wysokości wzroku. Informacja powinna być również zamieszczona w alfabecie Braille'a.

Przyciski panelu zewnętrznego windy powinny się znajdować na wysokości od 80 cm do 110 cm. Panel zewnętrzny powinien mieć wypukłe przyciski, oznaczone w alfabecie Braille'a oraz za pomocą wypukłych symboli. Przyciski muszą mieć sygnalizację świetlną, która aktywuje się po naciśnięciu.

Wyposażenie

Windę należy wyposażyć w sygnalizację informującą o przyjeździe windy i kierunku jazdy: dźwiękową – z informacją słowną o kierunku jazdy („góra”, „dół”) – oraz świetlną.

Kabina: wykończenie: stal nierdzewna "satyna"- panele pionowe, wyposażenie kabiny:

- panel dyspozycji na ścianie bocznej, wykonany ze stali nierdzewnej satyna, o wysokiej odporności na uszkodzenia na pełną wysokość kabiny, wyposażony w:
 - elektroniczny cyfrowy wyświetlacz LCD (niebieski) pięter i strzałki kierunku jazdy,
 - podświetlane na niebiesko kwadratowe przyciski: „dyspozycji”, „otw. i zam. drzwi”, „zał. wentylator”, „ALARM”, ze stali nierdzewnej, z grafiką Braille'a
 - dźwiękową i świetlną sygnalizację przeciążenia kabiny,
 - oświetlenie - energooszczędne, oświetlenie liniowe LED
 - oświetlenie awaryjne (min. 2 godz.),
 - sufit - płaski ze stali nierdzewnej satyna
 - podłoga - wykładzina podłogowa, trudnościeralna
 - poręcze - okrągłe ze stali nierdzewnej,
 - lustro-na ścianie tylnej,
 - komunikacja ze służbami - za pomocą urządzenia GSM
 - karta SIM Użytkownika,
 - VOX - informacja głosowa w kabinie
 - gong - sygnalizacja dojazdu windy do przystanku docelowego,
 - wentylator - cichobieżny, uruchomiany automatycznie,
 - listwy przypodłogowe



- odbojnice- 2 odbojnice o wys.100mm,

Kasety wezwań i piętrowskazywacze: wykonane ze stali nierdzewnej - satyna (antywandal), wyposażone w podświetlane na niebiesko przyciski z grafiką Braille'a, oraz zintegrowany piętrowskazywacz LCD na każdym przystanku umieszczony w kasecie wezwań. System kontroli dostępu.

Uwaga:

Ma etapie realizacji należy zweryfikować możliwość montażu dźwigu o przyjętych gabarytach przy okazji demontażu istniejącego dźwigu po dokonaniu niezbędnych odkrywek. Zastosowanie koloru kontrastującego ze stalą nierdzewną w panelu dyspozycji oraz ściany frontowej kabiny oraz przy kasecie wezwań. Kontrast LRV ≥ 60

Pytanie 29

W opisie technicznym na str. 34 uwzględniono zapis „W projekcie założono docieplenie stropu nad piwnicą pod projektowanymi pomieszczeniami centralnej sterylizatorni wełną mineralną lamelową o grubości 15cm”. Prosimy o potwierdzenie, że wskazany zakres nie jest objęty przedmiotem aktualnego postępowania (Etapu II).

Odpowiedź:

Wskazany zakres nie jest częścią etapu II i jest poza zakresem zamówienia

Pytanie 30

W opisie technicznym na str. 34 uwzględniono zapis „izolacja przeciwwilgociowa ścian fundamentowych i stropu niskiego parteru”. Prosimy o potwierdzenie, że wskazany zakres nie jest objęty przedmiotem aktualnego postępowania (Etapu II).

Odpowiedź:

Wskazany zakres nie jest częścią etapu II i jest poza zakresem zamówienia

Pytanie 31

Prosimy o potwierdzenie, że zabezpieczenie stropów i belek do klasy ppoż należy wykonać między piętrem III a IV/ piętrem IV a V w osiach 21-24.

Odpowiedź: Tak. Należy wykonać zabezpieczenia ppoż zgodnie z projektem:

strop między III i IV piętrem oraz IV i V piętrem wykonać w osiach 21 – 27

Pytanie 32

Na rzutach poszczególnych kondygnacji zamieszczono w legendzie poniższy zapis:



1.17
MAGAZYN WÓZKÓW
A: 14,7 m²

METRYKA POMIESZCZEŃ OBJĘTYCH OPRACOWANIEM
W PEŁNYM ZAKRESIE

1.23
POM SOCJALNE
A: 9,1 m²

METRYKA POMIESZCZEŃ ISTNIEJĄCYCH
OBJĘTYCH OPRACOWANIEM W ZAKRESIE REMONTU
I/LUB REMONTU I PRZEBUDOWY W ZAKRESIE NIEZBĘDNYM DO
DOSTOSOWANIA CZĘŚCI BUDYNKU DO WARUNKÓW PPOŻ

W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie jaki zakres prac należy wykonać w pomieszczeniach oznaczonych kolorem czerwonym, a jaki zakres prac w pomieszczeniach oznaczonych kolorem czarnym?

Odpowiedź:

Dla pomieszczeń oznaczonych kolorem czerwonym zakres dotyczy wyburzeń, likwidacji, projektu ścian, posadzek, sufitów, drzwi, okien, zabezpieczeń ppoż, nowych wykończeń i wyposażenia stałego i ruchomego zgodnie z dokumentacją projektową

W pomieszczeniach oznaczonych kolorem czarnym należy wykonać prace związane z zabezpieczeniami ppoż wynikające z ekspertyzy. Dodatkowo należy uwzględnić roboty remontowe związane z wymianą okładzin podłogowych, ściennych i sufitowych

Pytanie 33

Na rzucie piętra III w zakresie Etapu II uwzględniono taras zewnętrzny. Prosimy o informację czy w zakresie Wykonawcy jest wykonanie prac remontowych tarasu? Jeśli tak, prosimy o wskazanie jakie prace remontowe uwzględnić w ofercie.

Odpowiedź:

Taras zewnętrzny jest poza zakresem przedmiotu zamówienia i będzie realizowany wg odrębnego opracowania

Pytanie 34

Prosimy o zamieszczenie zestawienia wyposażenia sanitarnego, które należy uwzględnić w ofercie.

Odpowiedź:

Kalkulacji należy dokonać w oparciu o dokumentację projektową

Pytanie 35

Prosimy o zamieszczenie przekroju belek stalowych pod stropem IV piętra, które należy zabezpieczyć do klasy ppoż.

Odpowiedź:



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Dokumentacja archiwalna występuje jedynie w wersji papierowej i jest w posiadaniu Zamawiającego!

Pytanie 36

W przedmiarze robót budowlanych nie uwzględniono pozycji dotyczących wzmocnienia stropu pod projektowane kolumny i lampy operacyjne na salach operacyjnych. Prosimy o uzupełnienie.

Odpowiedź:

Przedmiar stanowi element pomocniczy. Kalkulację należy przyjąć w oparciu o dokumentację projektową

Pytanie 37

Czy na klatkach schodowych należy przewidzieć demontaż istniejących balustrad i montaż nowych czy demontaż istniejących i ich renowację?

Odpowiedź:

Należy przewidzieć demontaż istniejących balustrad i montaż nowych

Pytanie 38

Według zapisu w pkt. XIV SWZ Wykonawca wraz z ofertą jest zobowiązany złożyć załącznik nr 3 do SWZ – Projektowane postanowienia Umowy. Prosimy o usunięcie zapisu. Na etapie składania oferty nie widzimy żadnego celu w dołączaniu powyższego dokumentu.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis.

Pytanie 39

Prosimy o potwierdzenie, że dla wszystkich sprzętów medycznych dokumenty takie jak: instrukcja obsługi w j. polskim, nieodpłatny instruktaż z obsługi urządzenia oraz paszport techniczny, należy dostarczyć na etapie realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie 40

Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz.U. 2021 poz. 685, ze zm.), w szczególności w kontekście art. 41 ust. 2a oraz załącznika nr 3 do tej ustawy, preferencyjna stawka VAT w wysokości 8% może mieć zastosowanie do dostawy i instalacji wyrobów medycznych, w tym gazów medycznych, o ile są one klasyfikowane jako wyroby medyczne zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2010 nr 107 poz. 679, ze zm.). W świetle powyższego, uprzejmie proszę o wskazanie, czy Zamawiający przewiduje zastosowanie stawki VAT 8% na gazy medyczne oraz wyposażenie medyczne w ramach realizacji przedmiotu zamówienia, czy też Wykonawca powinien przyjąć inną stawkę VAT w związku z wytycznymi Zamawiającego lub innymi



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



regulacjami obowiązującymi w tym zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wykonanie instalacji gazów medycznych oraz zakup wyposażenia medycznego – jeśli spełniać będzie warunki wymagane przepisami ustawy o wyrobach medycznych – przyjmuje się stawkę VAT 8%.

Pytanie 41

W załącznikach do odpowiedzi z dn. 24.02.25r. załączono zmodyfikowany formularz ofertowy. W pkt. 2 dot. WYNAGRODZENIA Wykonawcy uwzględniono podział na:

- 1) Wartość robót budowlanych
- 2) Aparatura medyczna „w ścianie” – załącznik nr 14 do SWZ.

Pod wskazanym podziałem uwzględniono dodatkowe kryterium oceny tj.: „Punkty jakościowe na podstawie **załącznika nr 15 do SWZ**”. W zamieszczonej dokumentacji przetargowej nie występuje zał. nr 15, a punkty jakościowe wskazano w zał. nr 14. Prosimy o poprawę wskazanej omyłki pisarskiej i załączenie poprawionego formularza ofertowego.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany formularza ofertowego w dniu 15.05.2025 formularz zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania

Pytanie 42

W informacji dla Wykonawców z dn. 30.04.25r. (opublikowanej 02.05.25r.), Zamawiający wskazuje, że „Ocena będzie dokonywana poprzez zastosowanie poniższego wzoru z podsumowania punktacji za poszczególne elementy opisane w załączniku nr 2 do SWZ”. Załącznik nr 2 do SWZ stanowi Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD). Prosimy o sprostowanie wskazanej omyłki.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską na : Ocena będzie dokonywana poprzez zastosowanie poniższego wzoru z podsumowania punktacji za poszczególne elementy opisane w załączniku nr 14 do SWZ

ZESTAW NR 16

Pytanie 1

Proszę o udostępnienie załączników nr 15 do SWZ „Aparatura medyczna w ścianie” oraz nr 16 do SWZ „Wyposażenie pozostałe: meble”.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika 13 oraz formularza ofertowego

Pytanie

2

Proszę o potwierdzenie, że w zakresie zadania jest wymiana 3 wind. Proszę o udostępnienie parametrów oraz wymiarów projektowanych wind.

Odpowiedź: Zakłada się wymianę windy oznaczonej symbolem W3. W projekcie założono montaż dźwigu szpitalnego do przewożenia pacjentów na łóżkach. Możliwość montażu takiego dźwigu należy potwierdzić na etapie realizacji przy okazji demontażu istniejącego dźwigu po dokonaniu niezbędnych odkrywek



Pytanie 3

Proszę o udostępnienie specyfikacji białego montażu sanitarnego.

Odpowiedź:

Wyposażenie stałe wynika z dokumentacji projektowej. Szczegółowe parametry należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji przy wyborze dostawcy białego montażu.

Pytanie 4

Proszę o informację, czy Zamawiający w okresie gwarancji będzie pokrywał koszty przeglądów gwarancyjnych urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w okresie gwarancji koszty przeglądów gwarancyjnych ponosi Wykonawca

Pytanie 5

Proszę o informację, czy Zamawiający w okresie gwarancji będzie ponosił koszty materiałów eksploatacyjnych urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w okresie gwarancji koszty wymiany materiałów eksploatacyjnych, serwisów itp. w zakresie wynikającym z gwarancji ponosi Wykonawca.

Pytanie 6

Proszę o informację, czy Zamawiający dopuszcza zastosowanie materiałów i urządzeń zamiennych, równoważnych dla projektowanych?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ

Pytanie 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyznaczenie dodatkowego terminu przeprowadzenia wizji lokalnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 8

Proszę o potwierdzenie, że w zakresie przetargu znajduje się wykonanie robót remontowych i instalacyjnych wyłącznie dla Etapu II, tzn. zgodnie z zapisami projektu: klatka schodowa K4, fragment bloku operacyjnego – III piętro (rys. A-08 III piętro – Blok Operacyjny), klatka schodowa K5 wraz z kanałem oddymiającym. Poza zakresem są roboty remontowe na niskim parterze (rys. A-01 Rzut niskiego parteru), parterze (rys. A-03 Rzut parteru), I piętrze (rys. A-05 rzut I piętra), II piętrze (rys. A-07 rzut II piętra) oraz IV (rys. A10 IV piętro - kondygnacja techniczna), V piętrze (rys. A-11 V piętro - kondygnacja techniczna)

Odpowiedź:

Etap II, ale należy wziąć pod uwagę zapisy całości dokumentacji, a nie tylko część rysunkowa opracowania.



Pytanie 9

Proszę o potwierdzenie, że zakres przetargu nie obejmuje wykonania robót elewacyjnych.

Odpowiedź: Zakres obejmuje roboty elewacyjne przynależne do II etapu

Pytanie 10

Proszę o potwierdzenie, że w zakresie przetargu znajduje się wykonanie zapieczenia p.poż. stropu między III i IV piętrem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zabezpieczenia ppoż obejmują strop między III i IV piętrem oraz IV i V piętrem - w osiach 21 – 27

Pytanie 11

Proszę o potwierdzenie, że poza zakresem przetargu znajduje się wykonanie zapieczenia p.poż. stropu między IV i V piętrem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zabezpieczenia ppoż obejmują strop między III i IV piętrem oraz IV i V piętrem - w osiach 21 – 27

Pytanie 12

Proszę o potwierdzenie, że poza zakresem przetargu jest zabezpieczenie p.poż. konstrukcji dachu oraz remont i wymiana pokrycia dachu.

Odpowiedź: Należy wykonać remont zgodnie z dokumentacją projektową w osiach 17-18, poniżej osi O nad klatką schodową K4 i pomieszczeniami przyległymi

ZESTAW NR 17

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga zastosowanie w centralach wentylacyjnych nagrzewnic wodnych wykorzystując istniejącą na obiekcie instalację C.T.? Taka konfiguracja centrali daje możliwość utrzymania podgrzewu powietrza przez inne wymienniki, np. w przypadku awarii chłodnico-nagrzewnicy lub agregatu (pompy ciepła), (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie w etapie I)?

Odpowiedź: Należy wykonać zgodnie z projektem. Istniejąca instalacja jest w złym stanie technicznym, Zamawiający nie zakłada ponoszenia dodatkowych kosztów na jej wymianie

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga dodatkowej pustej sekcji w centrali wentylacyjnej przeznaczoną na chłodziwę wodną/glikolową (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie w etapie I)?

Odpowiedź: Należy wykonać zgodnie z projektem.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga podziału wymienników freonowych w centralach na dwie sekcje, w celu płynnej regulacji wydajnością chłodniczą (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie w etapie I)?

Odpowiedź: Należy wykonać zgodnie z projektem. Zaprojektowano agregaty chłodnicze



inwerterowe z płynną regulacją. Należy jedynie zwrócić uwagę by zastosowany czynnik chłodniczy w agregacie był zgodny z czynnikiem chłodniczym centrali.

Pytanie 4

Proszę o potwierdzenie, iż agregaty skraplające pomp ciepła mają możliwość schłodzenia powietrza wentylacyjnego co najmniej do +12stC w celu jego osuszenia?

Odpowiedź: Temperatura powietrza wentylacyjnego w lecie zależy głównie od dobranej chłodnicy w centrali wentylacyjnej, a tylko pośrednio od dobranego agregatu chłodniczego. Nie mniej dobrane agregaty mają taką możliwość.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga utrzymywania i kontroli kaskady ciśnień w pomieszczeniach przy salach operacyjnych? Jeżeli tak to czy należy uwzględnić zastosowanie dodatkowych regulatorów VAV tj. indywidualnych dla każdego pomieszczenia.

Odpowiedź: Kaskada ciśnień jest wymagana. Wykonawca ma uzyskać efekt zadawalający Zamawiającego, w tym celu w przedmiarze uwzględniono pozycję do regulacji układu wentylacyjnego, jako wycenę indywidualną.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga zastosowania drzwi powietrzno-szczelnych w celu utrzymania kaskady ciśnienia w pomieszczeniach.

Odpowiedź: Kaskada ciśnień jest wymagana. Zaleca się zastosowanie drzwi o ograniczonym przecieku powietrza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga czyszczenia przewodów wentylacyjnych po montażu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby podczas montażu kanałów wentylacyjnych Wykonawca zabezpieczał kanały przed zanieczyszczeniami. Przed montażem elementów nawiewnych i wywiewnych (anemostaty, kratki, zawory itp.) kanały mają być czyste

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga zastosowania dodatkowych paneli obsługowych/sterujących centralami wentylacyjnymi dla Użytkownika w obsługiwanych pomieszczeniach?

Odpowiedź: Na etapie montażu Wykonawca ustali z Zamawiającym miejsce montażu paneli sterowniczych. W projekcie założono po jednym panelu do centrali

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga zastosowania modułów komunikacyjnych TCP/IP w sterownikach central wentylacyjnych w celu komunikacji z systemem BMS), (zgodnie ze standardem zastosowanym na obiekcie w etapie I)?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga



Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga zainstalowania systemu kontroli spadku ciśnienia na nawiewnikach z filtrami hepa i stropach laminarnych?

Odpowiedź: O stały przepływ na wymienionych w pytaniu elementach nawiewnych dba automatyka central wentylacyjnych. Centrala automatycznie utrzymuje stały przepływ w miarę zabrudzania się filtrów HEPA

ZESTAW NR 18

Pytanie 1

W związku z pokrywającym się obszarem fragmentów opracowania pomiędzy przetargami:

-Postępowanie ID: 1087694 : DEZP.261.15.2025 „Modernizacja i przebudowa oraz wyposażenie Sal Operacyjnych Centralnego Traktu Operacyjnego wraz z zapleczem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu ETAP II”

-Postępowanie ID: 1061055 : 2025/S 029-91420 DEZP.261.7.2025 - Kompleksowa modernizacja poradni przyszpitalnych wraz z wyposażeniem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu, etap III” obejmujących wykonanie modernizacji w budynku B część b - Poradnie Okulistyczne, wykonanie modernizacji w budynku F - Pracownia Endoskopii, wykonanie modernizacji w budynku B część a - Poradnie Specjalistyczne.

Prosimy o jednoznaczne wyjaśnienie które elementy 1 piętra budynku F są objęte obszarem zamówienia.

Odpowiedź: Klatka schodowa jest objęta niniejszym zamówieniem oraz zakres wynikający z ekspertyzy technicznej i aneksu dotyczących zakresu ochrony przeciwpożarowej zgodnie z dokumentacją projektową

ZESTAW 19

1. Proszę o informację, jaki zakres projektu znajduje się w przedmiarze pod oznaczeniem „Etap IIA”. Proszę o informację czy etap IIA wchodzi w zakres przetargu.

Odpowiedź: Etap IIA jest częścią Etapu II i jest z zakresie przedmiotu zamówienia

2. Proszę o potwierdzenie, że przetarg obejmuje dostawę i montaż jedynie 6 szt. okien 180x80cm EI60 fix.

Odpowiedź:

Kalkulacji należy wykonać w oparciu o całość dokumentacji projektowej. Okna będące w zakresie przedmiotu zamówienia zostały w niej przedstawione.

3. Proszę o potwierdzenie, że w zakresie przetargu znajduje się wyłącznie dostawa i montaż wyposażenia ujętego w „załączniku nr 14 do SWZ – sprzęt medyczny”. Pozostałe, nie



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



wymienione w nim wyposażenie (medyczne, meblowe i technologiczne) nie wchodzi w zakres przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

4. Proszę o informację jaki zakres stolarki znajduje się w pozycjach przedmiaru: „Dostawa Drzwi higienicznych - wyposażonych zgodnie z zestawieniem stolarki - kpl 1”, „Dostawa Drzwi aluminiowych - wyposażonych zgodnie z zestawieniem stolarki – kpl 1”, „Dostawa drzwi aluminiowych - wyposażonych zgodnie z zestawieniem stolarki – kpl 1”, „Dostawa stolarki okiennej wg zestawienia – kpl 1”. Na rzutach udostępnionego projektu brak oznaczeń drzwi, przez co nie można odnieść się do pozycji zestawienia stolarki.

Odpowiedź: Przedmiar stanowi dokument pomocniczy. Kalkulację należy przyjąć zgodnie z zapisami dokumentacji projektowej. Zestawienie drzwi zamieszczono poglądowo celem określenia podstawowych parametrów. Szczegółowe parametry i wyposażenie drzwi należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji podczas doboru dostawców.

5. Proszę o potwierdzenie, że zakres przetargu obejmuje wyłącznie wykonanie prac remontowych budowlano-instalacyjnych dla zakresu oznaczonego na rysunkach jako Etapu II.

Odpowiedź: Należy wziąć pod uwagę wszystkie elementy dokumentacji projektowej, a nie tylko część rysunkową dokumentacji. Zamawiający potwierdza, że w zakresie postępowania jest etap II.

6. Proszę o potwierdzenie, że zakresie remontu III piętra, obejmuje zakres wg rysunku: „A-08 III piętro – Blok Operacyjny” w osiach J-O/19-27, J-L/16-19 oraz klatki schodowej w osiach 18-21.

Odpowiedź: Należy wziąć pod uwagę wszystkie elementy dokumentacji projektowej, a nie tylko część rysunkową dokumentacji. Zamawiający potwierdza, że w zakresie postępowania jest Etap II.

ZESTAW 20

Pytanie nr 1

Dzień dobry,

zwracam się z prośbą o wyznaczenie dodatkowego terminu wizji lokalnej.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW 21

Pytanie nr 1

Dot. Załącznika nr 14 - Wykaz sprzętów medycznych.

Z uwagi na wymaganie złożenia załącznika nr 14 wymagającego wypełnienia, zawierającego parametry podlegające ocenie prosimy o publikację edytowalnej jego części.

Odpowiedź: Zamawiający załącza w/w plik w wersji edytowalnej

ZESTAW 22

Pytanie nr 1

Prosimy o uzupełnienie zestawień stolarki i ślusarki drzwiowej i okiennej.

Odpowiedź: Zestawienia drzwi i okien zamieszczono poglądowo celem określenia podstawowych



parametrów. Szczegółowe parametry i wyposażenie drzwi i okien z uwzględnieniem zapisów dokumentacji projektowej, należy uzgodnić z Zamawiającym na etapie realizacji podczas doboru dostawców.

Pytanie nr 2

2. Prosimy o podanie wytycznych parametrów koniecznych do wyceny wind przeznaczonych do wymiany: tj. wysokość podnoszenia, udźwig, odporność ogniowa drzwi, wykończenie itp.

Odpowiedź: Do wymiany jest dźwig oznaczony w dokumentacji projektowej symbolem W3.

Winda W3 obsługuje kondygnacje: niski parter, parter, I piętro, II piętro, III piętro, na IV piętrze znajduje się maszynownia windy. Dołącza się skan przekroju z dokumentacji archiwalnej szybu windowego. Rysunek o nazwie: „SKAN_SZYB W3”

Odporność ogniowa wg dokumentacji projektowej i zapisów ekspertyzy technicznej (wraz z aneksem)

Udźwig: 1600kg

W projekcie założono montaż dźwigu szpitalnego do przewozu pacjentów na łózkach. Dźwig osobowo - łózkowy przystosowany dla osób niepełnosprawnych. Drzwi teleskopowe 2 AT, wykonanie z blachy malowanej proszkowo na kolor RAL 7016, próg aluminiowy. Zabezpieczenie drzwi: kurtyna świetlna na całej wysokości.

Kabina – podstawowe wytyczne

Wymiary kabiny 140cmx240cm, wymiar drzwi 130cm z czujnikiem zamykania drzwi. W kabinie muszą być zamontowane poręcze po lewej i po prawej stronie od wejścia do kabiny a także na tylnej ścianie. By ułatwić dostęp do panelu wewnętrznego, w poręczy musi być przerwa, jeżeli panel sterujący znajduje się na tej samej ścianie co poręcz. Górna krawędź poręczy musi być zamontowana na wysokości 90 cm. Odległość poręczy od ściany musi wynosić minimum 5 cm.

Strefa wejściowa:

Po jednej stronie drzwi, od strony wejściowej należy umieścić informację z numerem kondygnacji w kolorze kontrastowym na wysokości wzroku. Informacja powinna być również zamieszczona w alfabecie Braille'a.

Przyciski panelu zewnętrznego windy powinny się znajdować na wysokości od 80 cm do 110 cm. Panel zewnętrzny powinien mieć wypukłe przyciski, oznaczone w alfabecie Braille'a oraz za pomocą wypukłych symboli. Przyciski muszą mieć sygnalizację świetlną, która aktywuje się po naciśnięciu.

Wyposażenie

Windę należy wyposażyć w sygnalizację informującą o przyjeździe windy i kierunku jazdy: dźwiękową – z informacją słowną o kierunku jazdy („góra”, „dół”) – oraz świetlną.

Kabina: wykończenie: stal nierdzewna "satyna"- panele pionowe, wyposażenie kabiny:

- panel dyspozycji na ścianie bocznej, wykonany ze stali nierdzewnej satyna, o wysokiej odporności na uszkodzenia na pełną wysokość kabiny, wyposażony w:
- elektroniczny cyfrowy wyświetlacz LCD (niebieski) pięter i strzałki kierunku jazdy,
- podświetlane na niebiesko kwadratowe przyciski: „dyspozycji”, „otw. i zam. drzwi”, „zał. wentylator”, „ALARM” ,ze stali nierdzewnej, z grafiką Braille'a
- dźwiękową i świetlną sygnalizację przeciążenia kabiny,



- oświetlenie - energooszczędne, oświetlenie liniowe LED
- oświetlenie awaryjne (min. 2 godz.),
- sufit - płaski ze stali nierdzewnej satyna
- podłoga - wykładzina podłogowa, trudnościeralna
- poręcze - okrągłe ze stali nierdzewnej,
- lustro-na ścianie tylnej,
- komunikacja ze służbami - za pomocą urządzenia GSM
- karta SIM Użytkownika,
- VOX - informacja głosowa w kabinie
- gong - sygnalizacja dojazdu windy do przystanku docelowego,
- wentylator - cichobieżny, uruchomiany automatycznie,
- listwy przypodłogowe
- odbojnice- 2 odbojnice o wys.100mm,

Kasety wezwań i piętrowskazywacze: wykonane ze stali nierdzewnej - satyna (antywandal), wyposażone w podświetlane na niebiesko przyciski z grafiką Braille'a, oraz zintegrowany piętrowskazywacz LCD na każdym przystanku umieszczony w kasecie wezwań. System kontroli dostępu. Zastosowanie koloru kontrastującego ze stalą nierdzewną w panelu dyspozycji oraz ściany frontowej kabiny oraz przy kasecie wezwań. Kontrast LRV ≥ 60

Uwaga:

Ma etapie realizacji należy zweryfikować możliwość montażu dźwigu o przyjętych gabarytach przy okazji demontażu istniejącego dźwigu po dokonaniu niezbędnych odkrywek

Pytanie nr 3

3. Prosimy o informację, czy koszt utylizacji istniejących dźwigów leży po stronie Wykonawcy?

Odpowiedź: Koszt demontażu istniejącego dźwigu jak i jego utylizacji leży po stronie Wykonawcy.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami SWZ oraz dokonaną modyfikacją **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. Św. Barbary w Sosnowcu działając na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019r. Pzp** informuje, iż przedłuża termin składania, otwarcia oraz związania z ofertą.

- Termin składania oferty upływa w dniu **04.06 2025 r. , o godzinie 09,00.,**
- Termin otwarcia ofert upływa w dniu **04.06 .2025 . o godzinie 10,00.,**
- Termin związania z ofertą upływa w dniu **01.09.2025**

Jednocześnie Zamawiający w załączeniu zamieszcza do przedmiotowego postępowania opublikowane w Urzędzie Publikacji Unii Europejskiej – Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji oraz zmodyfikowany załącznik nr 13 do SWZ – Dokumentacja projektowa. Zamawiający załącza również edytowalną wersję załącznika nr 14 do SWZ.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny Nr 5
im. Św. Barbary w Sosnowcu
Centrum Urazowe

Plac Medyków 1, 41-200 Sosnowiec
email: sekretariat@wss5.pl, www.wss5.pl,
tel. centrala. (32) 368 20 00, sekretariat (32) 368 27 01
NIP: 644-28-76-726, REGON: 000296495
BDO: 000024062



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



Zamawiający uzupełnia również zapis SWZ : Adres strony internetowej, na której jest prowadzone postępowanie i na której będą dostępne wszelkie dokumenty związane z prowadzoną procedurą:
<https://platformazakupowa.pl/pn/wss5/> - <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1087694>

Z wyrazami szacunku,

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
im. św. Barbary w Sosnowcu

Dyrektor ds. Ekonomicznych
Agnieszka Kozak