



Do wszystkich wykonawców

Dot.: odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na wykonanie projektu i przebudowy części pomieszczeń Apteki Szpitalnej na potrzeby Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Onkologii dla SPSK Nr 5 SUM w Katowicach

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuści zastosowanie podatku VAT 8% w ofercie na instalację gazów medycznych i pozwoli na określenie ceny ofertowej w rozbiciu na elementy robót objęte stawką 23 % i 8%

Cena netto (instalacja gazów medycznych)zł

Stawka VAT (instalacja gazów medycznych) 8%

Cena netto (zadanie budowlano-instalacyjne)zł

Stawka VAT (zadanie budowlano-instalacyjne) 23%

Cena netto na wykonanie zadania (ogółem)zł

Cena brutto na wykonanie zadania (ogółem)zł

Systemy rurociągowe dla gazów medycznych są wyrobem medycznym podlegającym zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych w oparciu o Dyrektywę Medyczną Unii Europejskiej 93/42/EEC. Oznacza to, że dostawa instalacji gazów medycznych (systemu rurociągowego dla gazów medycznych) uznanych za wyrób medyczny podlega opodatkowaniu stawką w wysokości 8% (na podstawie art. 41 ust. 2 ustawy o VAT). Możliwość przedstawienia ceny oferty z wyszczególnieniem dwóch stawek VAT pozwoli na zmniejszenie kosztów zadania inwestycyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zastosowanie podatku VAT według dwóch stawek, tj. 8 % i 23 %.

Pytanie 2: Zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010 (Dz. U. nr 107 poz. 679 z 2010r.) oraz Dyrektywą Medyczną 93/42/EWG i zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 Nr 215 poz. 1416 oraz Dz. U. 2011r. nr 102 poz.586) "System rurociągowy do gazów medycznych" jest wyrobem medycznym klasy IIB (reguła 2,9,11,12) i jak każdy wyrób medyczny, aby mógł być wprowadzony do użytkowania, zgodnie art. 11 Ustawy o Wyrobach Medycznych musi być oznaczony znakiem CE i zgodnie z art. 58 Ustawy o Wyrobach Medycznych musi być zgłoszony do Rejestru Wyrobów Medycznych. Czy Zamawiający żąda przedstawienia w ofercie przetargowej certyfikatu CE i Wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych dla instalacji gazów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie żąda przedstawienia w ofercie certyfikatu CE i Wpisu do Rejestru Wyrobów medycznych.

Pytanie 3: Zgodnie z programem funkcjonalno-użytkowym w zakresie gazów medycznych jest „montaż liczników zużycia gazów medycznych (osobno dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz osobno dla Oddziału Onkologii)”. W praktyce wykonuje się przeważnie pomiary zużycia tylko tlenu medycznego ze względu na większe zużycie tego gazu. Nie praktykuje się pomiarów zużycia sprężonego powietrza medycznego, gdyż jest ono wytwarzane przez sprężarki, więc Zamawiający nie ponosi kosztów dostawy butli sprężonego powietrza, gdyż ma własne sprężone powietrze. Natomiast próżnia, która wytwarza podciśnienie (zasysa) nie podlega takiego typu pomiarom (nie ma dostępnego urządzenia do takich pomiarów). Prosimy o potwierdzenie, że w ofercie należy uwzględnić jedynie licznik zużycia tlenu osobno dla „Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii” oraz osobno dla „Oddziału Onkologii”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga montażu co najmniej liczników zużycia tlenu i sprężonego powietrza osobno dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz osobno dla Oddziału Onkologii.

Pytanie 4: Zgodnie z dokumentacją przedmiotem zamówienia jest „przebudowa części pomieszczeń apteki szpitalnej na potrzeby oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz oddziału Onkologii”. Zgodnie z programem funkcjonalno-użytkowym w zakresie gazów medycznych jest „wymiana istniejących zaworów na nowe wraz z wymianą skrzynek zaworowych”. Prosimy o informację skąd się wzięły w aptece zawory oraz skrzynki zaworowe. Jeżeli przedmiotem zamówienia jest wymiana istniejących zaworów na nowe wraz z wymianą skrzynek zaworowych to prosimy o:

- podanie ilości wymienianych zaworów dla poszczególnych średnic
- podanie ilości wymienianych skrzynek wraz z określeniem ilości gazów, które odcinały skrzynki
- podanie średnic oraz długości demontowanej instalacji gazów medycznych.

Odpowiedź: W chwili obecnej w kilku pomieszczeniach Apteki Szpitalnej występują rozprowadzenia instalacji gazów medycznych oraz ścienne punkty poboru tlenu i próżni, które z uwagi na planowane wyburzenia istniejących ścianek i tak ulegną likwidacji wraz z obecną instalacją. Zamawiający wymaga montażu dwóch nowych skrzynek zaworowych, wyposażonych w komplet nowych zaworów odcinających tlen, próżnię i sprężone powietrze (skrzynki zaworowe osobno dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Onkologii). Wykonawca zaprojektuje i dobierze wymagane średnice rur i odpowiednie zawory odcinające.

Pytanie 5: W załączniku nr 4 podano wyposażenie panelu nadłóżkowego (str.6). Zgodnie z wyposażeniem panel posiada 3 gniazda gazów medycznych (tlen, próżnia, sprężone powietrze). Prosimy o potwierdzenie, że pojedynczy panel nadłóżkowy wyposażony jest w 1 gniazdo tlenu, 1 gniazdo próżni i 1 gniazdo sprężonego powietrza.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza opisane w Załączniku nr 4 wymagania w zakresie wyposażenia panelu nadłóżkowego w 3 gniazda gazów medycznych.

Pytanie 6: Prosimy o potwierdzenie, że podłączenie elektryczne paneli nadłóżkowych oraz pomiary elektryczne leżą po stronie branży elektrycznej.

Odpowiedź: Z uwagi na fakt, iż zamówienie będzie realizowane kompleksowo przez jednego wykonawcę lub konsorcjum kilku wykonawców, Zamawiający nie narzuca ani nie ingeruje w podział zakresu prac pomiędzy poszczególne branże.

Pytanie 7: Prosimy o potwierdzenie, że oprzewodowanie od rozdzielni do skrzynek zaworowo-informacyjnych jest przedmiotem zamówienia i leży po stronie branży elektrycznej.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 6.

Pytanie 8: Prosimy o zmianę zapisów SIWZ, że do umowy należy dołączyć szczegółowy harmonogram robót z uwzględnieniem dostaw wyposażenia od wykonawcy, który wygra postępowanie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ dotyczący dołączenia do oferty szczegółowego harmonogramu robót z uwzględnieniem dostaw wyposażenia.

Pytanie 9: Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie wyposażone w wyświetlacz LCD oraz przyciski membranowe umożliwiające wybór programu poprzez naciśnięcie odpowiedniego przycisku? Wykorzystanie przycisków łokciowych nie znajduje uzasadnienia, ponieważ utrudnia mycie i dezynfekcję powierzchni panelu sterowania myjni-dezynfektora (większa ilość powierzchni i zakamarków do dezynfekcji), jak również utrudnia obsługę urządzenia przez użytkownika. Przyciski membranowe ułatwiają obsługę urządzenia oraz nie utrudniają dezynfekcji powierzchni panelu sterowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do postępowania płuczko-dezynfektor wyposażony w wyświetlacz LCD oraz przyciski membranowe.

Pytanie 10: W związku z tym, że Wykonawca jest zobowiązany do wykonania projektu osłon radiologicznych proszę o podanie do jakich parametrów urządzenia RTG należy dostosować pomieszczenia.

Odpowiedź: Zamawiający posiada aparat przewoźny RTG SMAM Mobik Drive AR 15.

Pytanie 11: Prosimy o podanie danych materiałowych istniejącej konstrukcji budynku (stropy, ściany nośne, ściany działowe).

Odpowiedź: Dane materiałowe istniejącej konstrukcji budynku:

- stropy: żelbetowe o konstrukcji monolitycznej, wylewane na mokro;
- ściany nośne: żelbetowe o konstrukcji monolitycznej, wylewane na mokro o grubości ok. 42 cm, otwory technologiczne w ścianach nośnych i ściany osłonowe murowane z pustaków PGS oraz z cegły ceramicznej na zaprawie cementowo-wapiennej;
- ściany działowe: grubość 1/2 cegły i 1/4 cegły, murowane z cegły ceramicznej na zaprawie cementowo-wapiennej.

Pytanie 12: Proszę o podanie wymiarów okien zewnętrznych.

Odpowiedź: Okna zewnętrzne o szerokości około 185 cm i wysokości około 175 cm.

Pytanie 13: Czy Zamawiający będzie dokonywał odbioru końcowego na podstawie programu funkcjonalno-użytkowego, czy na podstawie zatwierdzonego projektu technicznego?

Odpowiedź: Odbiór robót objętych niniejszym postępowaniem odbędzie się poprzez sprawdzenie zgodności ich realizacji z projektem technicznym, wykonanym na podstawie wytycznych

Zamawiającego zawartych w SIWZ oraz zgodności ich wykonania z obowiązującymi przepisami, normami technicznymi i sztuką budowlaną.

Pytanie 14: Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca posiadał niezbędne certyfikaty i uprawnienia do wykonywania instalacji przywoławczej w technologii IP DECT zgodnie ze specyfikacją?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga od Wykonawcy posiadania certyfikatów i uprawnień do wykonania instalacji przywoławczej w technologii IP DECT.

Pytanie 15: Czy Zamawiający przewiduje przedłużenie terminu wykonania projektu oraz uzyskania niezbędnych pozwoleń i uzgodnień ze względów formalnych?

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje przedłużenie terminów realizacji zamówienia w sytuacjach wskazanych w SIWS, we wzorze umowy.

Pytanie 16: Czy Zamawiający przewiduje udzielenie zamówień uzupełniających innych niż wykonanie osłon stałych przed promieniowaniem RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających innych niż wykonanie osłon stałych przed promieniowaniem RTG.

Pytanie 17: Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przedłożył Zamawiającemu i dołączył do oferty niezbędne certyfikaty i uprawnienia do wykonywania instalacji przywoławczej w technologii IP DECT (zgodnie ze specyfikacją) którą zamierza zastosować w realizacji zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga od Wykonawcy przedłożenia i dołączenia do oferty niezbędnych certyfikatów i uprawnień do wykonywania instalacji przywoławczej w technologii IP DECT, którą zamierza zastosować w realizacji zamówienia.

Pytanie 18: W związku z zapisem w załączniku nr 7, dotyczącym wymaganych parametrów sprzętowych zestawu komputerowego odnośnie identyczności producenta zestawu komputerowego i producenta monitora wnosimy o usunięcie zapisu w wymaganiach dodatkowych „pamięć operacyjna o przepustowości 16000 MB/s, markowe, z radiatorem chłodzącym”. Wszystkie oferowane zestawy komputerowe dostępnych producentów oferują maksymalne taktowanie pamięci 1600MHz, co odpowiada przepustowości 12,7GB/s oraz nie oferują pamięci, które posiadają radiator chłodzący.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w załączniku nr 7 do PF-U w następujący sposób:

- jest: „pamięć operacyjna o przepustowość 16000 MB/s, markowe, z radiatorem chłodzącym”
- po zmianie: „taktowanie pamięci 1600 MHz, co odpowiada przepustowości 12,7 GB/s”.

DYREKTOR
Dariusz Jorg