

UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE

im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

DZP/381/77B/2016

Katowice, dn. 05.08.2016 r.

Do wszystkich wykonawców

Dot.: odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na modernizację źródeł oraz instalacji gazów medycznych

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuszcza zastosowanie rozwiązań równoważnych w zakresie urządzeń do instalacji gazów medycznych (stacji sprężonego powietrza, próżni, rozprężalni butlowych gazów)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zastosowania urządzeń i rozwiązań przewidzianych w projekcie.

Pytanie 2: ELEMENTY INSTALACJI GAZÓW MEDYCZNYCH. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał, zgodnie z Ustawą z dnia 11 września 2015 roku o zmianie ustawy o wyrobach medycznych oraz niektórych innych ustaw, a także Consensus statements i Dyrektywą 93/42/EWG od Wykonawcy instalacji gazów medycznych dostarczenia komponentów tejże instalacji, jako wyrobów medycznych przeznaczonych przez ich wytwórców do wykonywania szpitalnych instalacji gazów medycznych, a których zgodności nie jest w stanie wykonać wytwórca instalacji gazów medycznych i próżni, który montuje z tych elementów instalację, w następujących klasach:

- jednostki zaopatrzenia medycznego (kolumny, panele – klasa IIB),
- strefowe zespoły kontrolne do gazów medycznych (klasa IIB),
- źródła gazów medycznych (rozprężalnie, sprężarkownie – klasa IIB),
- sygnalizatory alarmów klinicznych i eksploatacyjnych (klasa IIB),
- rury i złączki do gazów medycznych (klasa IIA).

Odpowiedź: Instalacja będąca przedmiotem zamówienia jako całość ma być wykonana, certyfikowana oraz oznaczona znakiem CE przez podmiot do tego uprawniony, co następnie ma być udokumentowane w dokumentacji powykonawczej.

Pytanie 3: DOKUMENTACJA. Prosimy o udzielenie odpowiedzi na jakim etapie (złożenia oferty czy realizacji umowy) Zamawiający będzie wymagał dla w/w komponentów instalacji gazów medycznych dostarczenia następujących dokumentów:

- aprobaty CE dla wyrobu medycznego,
- deklaracji zgodności wytwórcy
- zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź: Na etapie realizacji umowy.

Pytanie 4: CU+. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający, ze względu na to, że miedź przeciwdrobnoustrojowa zmniejsza ryzyko zakażeń, będzie wymagał dostarczenia popychaczy punktów poboru znajdujących się w takich urządzeniach jak: tablice poboru, tablice, kolumny wykonanych z miedzi przeciwdrobnoustrojowej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga realizacji zamówienia zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 5: Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu Wykonawcę, który przedstawi dowody na wykonanie w przeciągu ostatnich 5 lat przynajmniej dwóch zamówień polegających na wykonaniu źródeł oraz instalacji gazów medycznych, o wartości każdego nie mniejszej niż 400 000,00 zł brutto?

Odpowiedź: Tak.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
mgr 
Kierownik Wydziału Zamówień Publicznych

Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice; tel. 32 35 81 200, 32 35 81 460, fax: 32 25 18 437

www.uck.katowice.pl

REGON: 001325767; NIP: 9542274017; KRS: 0000049660; Księga rej.: 000000018597