

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji**  
**w Poznaniu**



im. prof. Ludwika Bierkowskiego

**Dział Zamówień Publicznych**

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań  
tel. 61-846-47-70,

[www.szpitalmswia.poznan.pl](http://www.szpitalmswia.poznan.pl)  
[zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl](mailto:zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl)



Poznań, dnia 19.09.2024 r.

ZP/p/31/2024

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się o udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 2 ustawy Pzp na Wykonanie robót budowlano-instalacyjnych w formule zaprojektuj i wybuduj dla zadania pn. „Adaptacja pomieszczeń na potrzeby Centralnej Pracowni Endoskopowej”

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 5**

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

**Zestaw zapytań nr 1**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie zakresu postępowania:

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pisząc panel przyłóżkowy ma na myśli most medyczny montowany do stropu – sądząc po wyposażeniu.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający wyjaśnia, iż każde stanowisko w Sali wybudzeń poznieczuleniowych musi być wyposażone w odrębny dostęp do gazów medycznych, być przystosowane do montażu kardiomonitora B650 firmy GE oraz wpięcia go do centrali monitorującej. Zamawiający nie narzuca Wykonawcy rozwiązania.

2. Prosimy o uszczegółowienie montażu kolumny do panelu przyłóżkowego. Czy ma być to osobny wyrób montowany na szynach montażowych? Czy też bezpośrednio do ściany?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Kolumna i panel mają stanowić całość, jeden zespół.

**Zestaw zapytań nr 2**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie zakresu postępowania:

1. Zgodnie ze stanowiskiem urzędu rejestracji wyrobów, rury użyte do wykonania wyrobu medycznego jakim jest rurociągowy system sprężonych gazów medycznych nie muszą stanowić odrębnego wyrobu

medycznego by Wykonawca używając ich do wytworzenia wyrobu nie mógł ich wykorzystać. Z racji tego, że zgodnie z normą PN EN ISO 7396, wyrób medyczny jakim jest rurociągowy system sprężonych gazów musi posiadać źródło i punkt końcowy, a przesyłanie gazów musi odbyć się rurociągiem. Prosimy o odstąpienie od bezpodstawnego wymogu jakim jest dostawa rur będących odrębny

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający informuje iż, zgodnie ze stanowiskiem Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 21.05.2024 cyt: "Producent, który odpowiada za ocenę zgodności całej instalacji gazów medycznych, sprężonego powietrza i próżni obejmuje tą oceną zgodności wszystkie użyte komponenty, podzespoły i półprodukty, które nie zostały przeznaczone przez ich wytwórców specjalnie do instalacji gazów medycznych i nie zostały oznakowane znakiem CE z numerem jednostki notyfikowanej na zgodność z MDR. W tym wypadku w ocenie zgodności należy także udowodnić spełnienie wymagań zasadniczych przez te komponenty i półprodukty (najlepiej przez wykazanie zgodności z normami zharmonizowanymi)".

W nawiązaniu do powyższego Zamawiający wymaga aby komponenty i półprodukty były ocenione za zgodność i posiadały oznakowanie CE z numerem jednostki notyfikowanej.

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Z poważaniem

**KIEROWNIK**  
**Działu Zamówień Publicznych**  
*mgr Michał Flis*