

**Wszyscy Wykonawcy
- platforma zakupowa**

Dotyczy: TPm-108/23 postępowania w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na **Dostawę wraz z transportem oraz montażem mebli laboratoryjnych, dygestoriów oraz stołu do wykrawania w ramach projektu pn. Budowa Centralnego Zintegrowanego Szpitala Klinicznego w Poznaniu - centrum medycyny interwencyjnej (etap I CZSK) z podziałem na części.**

W związku z pytaniami dotyczącymi prowadzonego postępowania, Zamawiający zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm., dalej „Ustawa Pzp”) udziela odpowiedzi oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Ustawy Pzp wprowadza zmiany:

Pytanie 1

Pytanie dotyczy części 2 - Patomorfologia

Prosimy o informacje czy wszystkie szafki zlokalizowane w pomieszczeniu M1.03.110 Przyjęcie materiału oraz pomieszczeniu M 1.03.109 wykrawalnia

- mają być wykonane w wersji metalowej (front szafek podwójny wygłuszony) malowane farbami chemoodpornymi?

występujące Zamawiający opisuje szczegółowo opisuje szafki laminowane które są elementem poszczególnych stanowisk

Odpowiedź:

W pomieszczeniach M1.03.110 Przyjęcie materiału oraz pomieszczeniu M 1.03.109 wykrawania szafki powinny być wykonane w technologii: Szafki stalowe - Grubość stali 0,8 mm, wykonane ze stali ocynkowanej typ: DX51D+Z275 malowanej proszkowo farbami poliestrowymi, wewnątrz każdej szafki (z wyjątkiem szafki instalacyjnej) znajduje się półka metalowa - możliwość regulacji wysokości. Drzwi w szafkach wygłuszane, wewnątrz wypełnione materiałem tłumiącym i usztywniającym. Grubość frontów 20 mm. Narożniki w szafkach spawane. Pełny sufit i dno szafki (wyjątek stanowią szafki instalacyjne, które nie posiadają sufitu). Ergonomiczne uchwyty stalowe o szerokości 125 mm. Zawiasy z systemem cichego domytku (typu blum lub równoważne) o kącie otwarcia 155°.

Grubość powłoki poliestrowej, którą pokryte są szafki musi wynosić min. 200 µm potwierdzona raportem z badań zgodnie z normą PN-EN ISO 2178:2016-06 wystawionym przez laboratorium akredytowane w tym zakresie.

W celu potwierdzenia odpowiedniego zabezpieczenia przed korozją blachy z których wykonanie są szafki, muszą posiadać raport z badań odporności korozyjnej według PN-EN ISO 9227:2017 wystawione przez laboratorium akredytowane w tym zakresie. Raport z badań dodatkowo musi posiadać ocenę po teście odporności korozyjnej według:

- stopień spęcherzenia według PN-EN ISO 4628-2:2016-03, gdzie po 96h teście stopień spęcherzenia wynosi: 0(S0)
 - stopień skorodowania powierzchni według PN-EN ISO 4628-3:2016-03, gdzie po 96h teście stopień skorodowania powierzchni wynosi : Ri0
 - stopień spękania powierzchni według PN-EN ISO 4628-4:2016-03, gdzie po 96h teście stopień spękania powierzchni wynosi: Rating 0 / 0(S0)
 - stopień złuszczenia powierzchni według PN-EN ISO 4628-5:2016-03 , gdzie po 96h teście stopień złuszczenia powierzchni wynosi: Rating 0 / 0(S0)
 - ocena nacięcia (“d”) według PN-EN ISO 4628-8:2013-05, gdzie po 96h teście ocena nacięcia wynosi: d = 0 mm
- Powyższe atesty należy dołączyć do oferty, jako przedmiotowe środki dowodowe (podlegające uzupełnieniu).



W związku z odpowiedzią Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Ustawy Pzp wprowadza zmiany treści SWZ:

W punkcie 19.9 SWZ Dla części 2 dodaje się następujące przedmiotowe środki dowodowe:

- raport z badań zgodnie z normą PN-EN ISO 2178:2016-06 wystawiony przez laboratorium akredytowane w tym zakresie,
- ATESTY:
 - stopień spęcherzenia według PN-EN ISO 4628-2:2016-03, gdzie po 96h teście stopień spęcherzenia wynosi: 0(S0)
 - stopień skorodowania powierzchni według PN-EN ISO 4628-3:2016-03, gdzie po 96h teście stopień skorodowania powierzchni wynosi : Ri0
 - stopień spękania powierzchni według PN-EN ISO 4628-4:2016-03, gdzie po 96h teście stopień spękania powierzchni wynosi: Rating 0 / 0(S0)
 - stopień złuszczenia powierzchni według PN-EN ISO 4628-5:2016-03 , gdzie po 96h teście stopień złuszczenia powierzchni wynosi: Rating 0 / 0(S0)
 - ocena nacięcia ("d") według PN-EN ISO 4628-8:2013-05, gdzie po 96h teście cena nacięcia wynosi: d = 0 mm

Pytanie 2

Prosimy o wyjaśnienie zapisów w zakresie załącznika nr 1 do OPZ -

- Zamawiający opisuje w ogólnych wytycznych dla mebli laboratoryjnych *Meble laboratoryjne – szczegółowe wymagania dla stelaży.*

Wykonane ze stali o grubości 2 mm, konstrukcji nienasiąkliwej i niepalnej, pokrytej lakierem epoksydowym nakładanym metodą proszkową (kolor jasnoszary RAL 7035). Konstrukcja stelaża wykonana z kształtownika zamkniętego o wym. 30 x 30 x 2 mm. - natomiast w specyfikacji 3.2.1 opisuje stelaż typu C wykonany z kształtownika stalowego 60x30 mm - proszę o wyjaśnienie jaki stelaż należy przyjąć do wyceny - czy taki jak jest specyfikacji 3.2.1 ?

Odpowiedź:

Należy przyjąć kształtownik o wymiarach 60x30 mm. Zamawiający zmienia powyższy zapis:

Meble laboratoryjne – szczegółowe wymagania dla stelaży.

Wykonane ze stali o grubości 2 mm, konstrukcji nienasiąkliwej i niepalnej, pokrytej lakierem epoksydowym lub poliestrowym nakładanym metodą proszkową (kolor jasnoszary RAL 7035). Konstrukcja stelaża wykonana z kształtownika zamkniętego o wym. 60 x 30 x 2 mm. Nóżki stelaża posiadają możliwość regulacji wysokości w granicach od -5 do +20 mm (poziomowanie). Dopuszczalne obciążenie stołu na stelażu wynosi min. 400 kg/moduł. Pojedyncze moduły łączone w ciągi bez konieczności dublowania wspólnych elementów konstrukcyjnych modułu. Wszystkie otwarte elementy stelaża zaślepione wkładkami wykonanymi z tworzywa w kolorze szarym.

Pytanie 3

Czy w związku z wymaganiami Zamawiającego w zakresie części 2 – dostawa mebli laboratoryjnych i dygestoriów wymaga aby szafki laminowane w wytypowanych stołach przyściennych były wykonane zgodnie ze standardem dla laboratoriów tj. korpus, półka, z płyty laminowanej gr 18 mm a ściana tylna wykonane z płyty obustronnie laminowanej o gr min 16mm. Zaproponowane rozwiązanie w SIWZ wykluczające wykonanie ściany tylnej z płyty laminowanej upoważnia wykonawców do stosowania tzw płyt HDF gr 3,2 mm (płyta ta nie jest obustronnie laminowana) przybitej zszywkami- jest to rozwiązanie o bardzo niskim standardzie i nagromadzające twz. środowisko do rozwoju bakterii . Podczas eksploatacji plecy z HDF zostaną wypchnięte i mebel straci swoją geometrię i stabilność i a zgodnie z przywołaną normą PN-EN 14727:2006 „Meble laboratoryjne do przechowywania - Wymagania i metody badań” powinny służyć na długie lata w laboratoriach a zwłaszcza nie powinny ulegać deformacji .

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 4

Kolejnym elementem wpływającym na standard mebla laboratoryjnego jest uchwyt i jego budowa . Dopuszczenie uchwytu z tworzywa o rozstawie 96mm i nie wpisując jego szerokości jest rozwiązaniem o niskiej funkcjonalności i odporności chemicznej. Uchwytów tworzywowe pękają, i są nie odporne na rozpuszczalniki -przebarwiają się i



Rzeczpospolita
Polska



Centralny Zintegrowany
Szpital Kliniczny

rozpuszczają, sposób mocowania do frontu przy pomocy wkrętów sprawia, że uchwyty mają tendencję do wyrywania i pęknięcia w miejscu przykręcania. Czy zamawiający wymaga aby uchwyty były wykonane ze stali nierdzewnej z pręta min fi 10 mm o rozstawie min 128 mm, w tym część chwytana min 25 mm. ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 5

dotyczy opisu Systemu szuflad samodomykających proszę o doprecyzowanie. Czy zamawiający wymaga aby system zastosowany do mebli laboratoryjnych spełniał „szuflada z samodomykiem ,hamulcem i cichym domykiem, boki szuflad metalowe zastaniające prowadnice, udźwig min 30 kg, pełny wysuw” np.rozwiazanie typu Tandensbox?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 6

Postawiono wymóg: „Okna prowadzone są na zasadzie przeciwwagi przy zastosowaniu systemu pasków oraz kół zębatach (...). Cały system prowadzenia okna: prowadnice, ślizgi, elementy konstrukcyjne, paski i koła zębata, są schowane wewnątrz paneli bocznych dygestorium, dzięki czemu nie mają one kontaktu z agresywnymi substancjami. Nie dopuszcza się umieszczenia elementów prowadzących okno (prowadnica, prowadnik) wewnątrz komory roboczej dygestorium. ”

Pasy zębata (wykonane z gumy) wymagają regularnej wymiany (trwałość gumy). Aktualnie rozwiązaniem powszechnym jest stosowanie linki ze stali kwasoodpornej w oplocie które wymagają znacznie dłuższych interwałów serwisowych oraz są zdecydowanie bardziej wytrzymałe niż paski zębata. Czy zamawiający dopuści zastosowanie linek ze stali kwasoodpornej w oplocie zamiast systemu pasków zębatach, w taki sposób aby nie miały one kontaktu z agresywnymi substancjami oraz znajdowały się poza komorą roboczą.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 7

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, zapisu dotyczącego tzw. systemu HB. Zamawiający postawiły wymóg: „Okno wyposażone w hamulec bezpieczeństwa:

Zabezpieczenie przed swobodnym opadaniem okna w momencie zerwania pasa. System HB (hamulec bezpieczeństwa) w swojej konstrukcji ma na celu skuteczne zatrzymanie okna w momencie zerwania jednego lub obu pasów zębatach. System musi się składać z podzespołu łączącego pas zębata z oknem dygestorium (...)”
Urządzenie(podzespół) znajdujące się pomiędzy pasem na którym zawieszona jest okno oraz oknem nie zabezpieczy skutecznie operatora w przypadku zerwania pasa. W takiej sytuacji urządzenie to łączyć będzie zerwany pas oraz okno które opadnie samoczynnie na blat.

Odpowiedź:

Urządzenie ma za zadanie zablokować okno w przypadku zerwania pasa lub pasów zębatach. Nie dopuszcza się rozwiązania, gdzie blokada okna jest realizowana przez przekrzywienie go w prowadnicach po zerwaniu jednego pasa zębatego.

Pytanie 8

Czy zamawiający odpuści inne rozwiązanie które zabezpieczy przed swobodnym opadaniem okna w momencie zerwania/usterki elementów nośnych okna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza inne rozwiązanie pod warunkiem że będzie to urządzenie, które skutecznie blokuje okno przed upadkiem również po zerwaniu obydwu pasów zębatach w tym samym momencie. Nie dopuszcza się rozwiązania, gdzie blokada okna jest realizowana przez przekrzywienie go w prowadnicach po zerwaniu jednego pasa zębatego. W przypadku przedstawienia rozwiązania równoważnego do oferty należy dołączyć kartę katalogową równoważnego rozwiązania.

Pytanie 9

Zamawiający postawił wymóg: „Okno wyposażone jest w przycisk blokady wysokości na wysokości 500mm. Przycisk zabezpieczony dodatkowo zamkiem.”. Prosimy o wyjaśnienie jaką funkcję realizuje ten przycisk oraz jego zamek. Ile kluczy należy dostarczyć do tego zamaka?



Odpowiedź:

Funkcja ma na celu uniemożliwienie przypadkowego otwarcia okna powyżej wysokości określonej w normie PN-EN 14175. Należy dostarczyć co najmniej 2 klucze

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści inną niż opisane w SWZ blokadę roboczego otwarcia okna na wysokości 500 mm np. zgodną normą PN EN 14175.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści inną niż opisaną blokadę pod warunkiem że będzie spełniała te same funkcje tzn. będzie zwalniana za pomocą przycisku i będzie zabezpieczona kluczem lub zamkiem szyfrowym

Pytanie 11

Zamawiający wymaga, aby dołączyć certyfikat potwierdzający zgodność systemu mebli z PN-EN 14727:2006 „Meble laboratoryjne - Meble laboratoryjne do przechowywania - Wymagania i metody badań”. Powyższa norma została wycofana dnia 26-06-2018. Czy jako certyfikat równoważny zamawiający dopuści przedstawienie certyfikatu na zgodność z normą PN EN 16121+A1:2017-11 – Meble laboratoryjne do przechowywania - Wymagania i metody badań wydanego przez akredytowaną i upoważnioną do tego jednostkę wraz z kartą oceny wyników badań wyrobu, w zakresie szafy laboratoryjnej wykonanej z tworzywa sztucznego. Certyfikat wydany przez akredytowaną jednostkę certyfikującą uprawnioną do wydawania certyfikatów w tym zakresie?

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania certyfikatu potwierdzającego zgodność systemu mebli z PN-EN 14727:2006 „Meble laboratoryjne - Meble laboratoryjne do przechowywania - Wymagania i metody badań”, a tym samym dopuszcza przedstawienie certyfikatu równoważnego na zgodność z normą PN EN 16121+A1:2017-11 – Meble laboratoryjne do przechowywania - Wymagania i metody badań wydanego przez akredytowaną i upoważnioną do tego jednostkę wraz z kartą oceny wyników badań wyrobu, w zakresie szafy laboratoryjnej wykonanej z tworzywa sztucznego.

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust.1 ustawy Pzp dokonuje zmiany terminów - składania i otwarcia ofert oraz terminu związania ofertą w następujący sposób:

- 1) Jako termin składania ofert wskazuje się: 21.11.2023 r. godz.: 10:00,
- 2) Jako termin otwarcia ofert wskazuje się: 21.11.2023 r. godz.: 11:00.
- 3) Jako termin związania ofertą wskazuje się 20.12.2023 r.

Przesłane, skorygowane informacje prosimy uwzględnić przy tworzeniu oferty przetargowej, traktując je jako ważne i wiążące.

Opracowanie: Barbara Głowacka
nr telefonu: 61 854 60 18
e-mail: dzp@ump.edu.pl

Zatwierdził: **Kierownik
Działu Zamówień Publicznych**

mgr Martyna Goździkiewicz-Ziola



Rzeczpospolita
Polska



Centralny Zintegrowany
Szpital Kliniczny