

Katowice, dn.02.04.2020r

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego trybie przetargu nieograniczonego na Adaptację pomieszczeń po byłej kotłowni dla potrzeb Pracowni Inżynierii Szpiku i Banku Komórek Oddziału Hematologii i Transplantacji Szpiku wraz z dostarczeniem wyposażenia – w systemie zaprojektuj i wybuduj
Nr sprawy: ZP-20-004BN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dotyczącym treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (*tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843*), udzielam następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1

Czy w związku z panującym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego, a co za tym idzie poważnym zakłóceniami na rynku towarów i usług (szczególnie w branży technologii medycznych, środków ochrony osobistej, itp.) Zamawiający dopuści złożenie oferty częściowej np. z pominięciem wyposażenia laboratorium?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty częściowej bez wyposażenia laboratorium.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zastosowania urządzeń laboratoryjnych o innych wymiarach względem tych wyspecyfikowanych w dokumentacji przetargowej? Charakterystyka jednego z urządzeń wskazuje na konkretny model urządzenia, który został już wycofany ze sprzedaży

Odp.: Zamawiający dopuszcza zastosowanie urządzeń o tych samych, nie gorszych parametrach wyszczególnionych w dokumentacji przetargowej. Wymiary urządzeń mogą się różnić +/- 5cm z uwzględnieniem możliwości usytuowania ich w zaprojektowanych pomieszczeniach. W przypadku urządzeń laboratoryjnych nablutowych wymiary powinny współgrać z wymiarami mebli zastosowanymi w projektowanych pomieszczeniach (np. aby urządzenia nie wystawały poza blat).

Pytanie nr 3

Czy Oferent ma wycenić również fazę walidacji zintegrowanej z projektowaniem wykonawczym, czyli: opracowanie Głównego Planu Walidacji, opracowanie kwalifikacji projektu (DQ), opracowanie Oceny Wpływu Systemów (SIA), opracowanie analiz ryzyka dla systemów bezpośredniego wpływu?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 4

Po analizie dokumentów przetargowych można wyłonić 4 systemy krytyczne z punktu widzenia GMP i podlegające walidacji zintegrowanej z wykonawstwem (IQ i OQ). Są to pomieszczenia czyste kl.B-D, system HVAC obsługujący pomieszczenia czyste, system BMS oraz system monitorowania pomieszczeń i urządzeń. Czy należy walidować te 4 systemy, czy też rzeczywiście wymagają Państwo walidacji wszystkich systemów tak jak to określono w p.7.3 „Walidacja” Programu funkcjonalno-użytkowego? Generowałoby to konieczność walidacji systemów pomocniczych, infrastruktury budynkowej (np. CCTV, instalacja elektryczna, sieć telefoniczna). Takie systemy, nie będące systemami bezpośredniego wpływu powinny podlegać odbiorom technicznym, a nie walidacji.

Odp.: Systemy pomocnicze, infrastruktura budynkowa (w tym instalacja elektryczna, telefoniczna, CCTV) nie podlegają walidacji a odbiorowi technicznemu. Pomieszczenia czyste B-D, system HVAC obsługujący pomieszczenia czyste, system BMS oraz system monitorowania pomieszczeń i urządzeń podlegają walidacji zintegrowanej z wykonawstwem (iQ i)Q).

Z upoważnienia DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego
im. Andrzeja Mielęckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Z-ca Dyr. ds. Ekonomicznych / Główny Księgowy

mgr Ewa MOLEK

