



Nr sprawy: DEZP.261.7.2025

Sosnowiec, dnia 06.05.2025 r.

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie podstawowym Pn.:
„Kompleksowa modernizacja poradni przyszpitalnych wraz z wyposażeniem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu, etap III” obejmujących wykonanie modernizacji w budynku B część b - Poradnie Okulistyczne, wykonanie modernizacji w budynku F - Pracownia Endoskopii, wykonanie modernizacji w budynku B część a - Poradnie Specjalistyczne”.

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. Św. Barbary w Sosnowcu zgodnie z art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

ZESTAW NR 1

Pytanie 1

Dot. Stół operacyjny uniwersalny

Ad19 Czy Zamawiający dopuści stół który posiada przesuw wzdłużny blatu 320mm? Jest to niewielka różnica od wartości podanej w opublikowanej specyfikacji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW NR 2

Pytanie 1

Prosimy o udostępnienie jednoznacznej scalonej listy wskazującej do jakich elementów wyposażenia wymagają Państwo złożenia wraz z ofertą certyfikatów, deklaracje, oświadczeń w nawiązaniu do odpowiedzi na pytanie nr 2 z zestawu nr 14, pytanie 1 z zestawu 28 oraz odpowiedzi udzielone na zestaw 13 z dnia 28.04.2025 dotyczące wyposażenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga złożenia certyfikatów CE/deklaracji zgodności min. dla następujących sprzętów: wózek reanimacyjny, wózek zabiegowy, stół zabiegowy, Lampa mobilna zabiegowa pojedyncza diodowa, Stół operacyjny uniwersalny, Kolumna sufitowa anestezyjologiczna z ramieniem podwójnym, Lampa operacyjna podwójna diodowa, Wózek do przewozu pacjentów.

Pytanie 2

W związku z odpowiedzią zamawiającego z zestawu nr. 13:

„Zamawiający informuje, iż wymaga złożenia wraz z ofertą certyfikatów, deklaracji i oświadczeń dla wyposażenia medycznego.”

Określenie „wyposażenie medyczne” jest określeniem subiektywnym, część produktów z listy wyposażenia powszechnie uważanego za medyczne można kupić z vatem 23% sugerującym iż sprzęt nie jest wyposażeniem medycznym.



W związku z powyższym prosimy o określenie które elementy wyposażenia powinny posiadać status wyrobu medycznego i informacji od których elementów wyposażenia zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą certyfikatów, deklaracji, oświadczeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga złożenia certyfikatów CE/deklaracji zgodności min. dla następujących sprzętów: wózek reanimacyjny, wózek zabiegowy, stół zabiegowy, Lampa mobilna zabiegowa pojedyncza diodowa, Stół operacyjny uniwersalny, Kolumna sufitowa anestezjologiczna z ramieniem podwójnym, Lampa operacyjna podwójna diodowa, Wózek do przewozu pacjentów.

Ponadto opisy wymogów stawianych większości opisywanych tam przedmiotów w sposób oczywisty w sposób rażący przekracza obiektywne wymogi niezbędne dla prawidłowego użytkowania opisanych tam przedmiotów.

Może to naruszać wymóg określony w Art. 99 ust. 4 Ustawy, który stanowi, że

Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów.

Żeby nie być gołosłownym podajemy przykładowe „ponadwymiarowe” wymogi poz. 2.1 Przedmiot, formując pytania do najbardziej rażących odstępstw.

Pytanie 3

Pytania do zlewu gospodarczego.

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów zachowania przy produkcji norm ISO 9001, ISO 13485? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców? Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej

Odpowiedź: Zamawiający przy pozycji „zlew gospodarczy” usuwa wymóg zachowania norm ISO9001, ISO13485

Pytania do krzesła stacjonarnego:

11. Stelaż o kształcie odwróconej litery V.

13. Stopki przedłużone do wewnątrz krzesła posiadają łukowy kształt odpowiadający średnicy rury stelaża. Ten kształt ułatwia sztaplowanie i dystansuje stelaże podczas układania na sobie kolejnych krzeseł

Pytanie 4

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów dla krzesła posiadania stelaża o kształcie odwróconej litery V? Czy zamawiający dopuści krzesło ze stelażem o kształcie odwróconej litery U?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spójności wizualnej krzeseł i ławek które mają mieć stelaż w kształcie odwróconej litery V, gdyż w poprzednich etapach prac remontowych Szpitala dokonał zakupu mebli o kształcie podstawy odwróconej litery V.

Pytanie 5

Czy zamiast wymogu nr 11 i 13 nie wystarczyłby wymóg „kształt stelaża krzesła umożliwiający sztaplowanie i układanie krzeseł w stos”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg punktu 11 i 13 z opisu krzesła stacjonarnego.



Pytanie 6

12. Stelaż zakończony plastikowymi stopkami o kształcie kopytka

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów dla krzesła posiadania stopki o kształcie kopytka? Eliminuje to znaczną część dostawców, nie wprowadzając żadnej dodatkowej funkcjonalności.

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się na inną propozycję zakończenia stelaża w krzesłach stacjonarnych, zapewniającą stabilność i prostopadłość ułożenia stopki do podłoża.

Pytania do Fotelu okolicznościowego:

„15. Siedzisko i oparcie powinno być w całości tapicerowane

16. Siedzisko i oparcie wykonane na bazie pianki wylewanej o właściwościach trudnozapalnych

17. Oparcie i siedzisko powinno posiadać wyraźne krawędzie boczne określające grubość tych elementów”

Pytanie 7

Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób wyraźne krawędzie boczne oparcia i siedziska mają podkreślać grubość pianki skoro siedzisko i oparcie zgodnie z punktem 15 powinno być w całości tapicerowane? Jakie są obiektywne przesłanki tego wymogu? Prosimy o podanie firmy i modelu krzesła które spełnia w.w. wymogi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje że oparcie powinno być w całości tapicerowane, siedzisko i oparcie wykonane na bazie pianki wylewanej o właściwościach trudnozapalnych z uwagi na przestrzeń publiczną, natomiast Zamawiający dopuszcza inne krawędzie boczne oparcia i siedziska.

Pytania do Ławki osobowej

Pytanie 8

16. Wymaga się aby producent siedzisk posiadał certyfikat ISO 9001 oraz ISO 14001. Dokument należy przedstawić na etapie składania oferty

Jakie obiektywne przesłanki wymagają posiadania certyfikatów iso dla producenta siedzisk ISO 9001 oraz ISO 14001? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców, przy czym w dalszym ciągu chodzi o zwykłą ławkę. Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje wymóg certyfikatu ISO 9001 oraz ISO 14001 dla ławek osobowych, z uwagi na przejrzystość finansowa pozyskiwania materiałów, oraz aspekty środowiskowe, co określa certyfikat:

ISO 9001 gwarantuje, że wszystkie strategie i procesy zakupów i zaopatrzenia mające na celu pozyskiwanie towarów i usług są przejrzyste, opłacalne, terminowe i obiektywne

ISO 14001 dotyczący systemów zarządzania środowiskiem, który pomaga organizacjom zminimalizować swój negatywny wpływ na środowisko

Konieczność ta wynika z ilości przebywających / korzystających z ławek pacjentów, Ławki ,muszą być stabilne, bezpieczne i trwałe oraz łatwe w utrzymaniu czystości

Pytanie 9

15. Wymagane wyniki badań zgodności z normą PN-EN 1728-2012, PN-EN 1022:2019-03, PN-EN





16139:2013-07 poziom 2 w zakresie wymagań wytrzymałościowych i bezpiecznych rozwiązań konstrukcyjnych. Badania wystawione przez jednostkę posiadającą akredytację PCA. Stosowny dokument należy przedstawić na etapie składania oferty

Prosimy o usunięcie wymogu przedstawiania badań dla zgodności z wymogami norm EN 1728:2012; PN-EN 1022:2019-03, PN-EN 16139:2013-07 poziom 2 i zastąpienie wymogu deklaracją zgodności. Jakie są przesłanki wymogów przedstawiania świadectwa z badań, co eliminuje znaczną część dostawców, przy czym w dalszym ciągu chodzi o zwykłą ławkę.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje normy wytrzymałościowe i bezpieczeństwa z uwagi na wykorzystanie mebli w przestrzeni publicznej, z bardzo dużym nasileniem pacjentów.

Pytania do Stolików:

Pytanie 10

7. Wraz z ofertą należy przedstawić Atest Higieniczny na gotowy wyrób lub system mebli. Nie dopuszcza się przedstawienia atestów na elementy składowe mebla

Czy zamawiający dopuści produkty posiadające deklarację właściwości użytkowych producenta zawierającą atesty higieniczne na elementy składowe mebla?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty zgodne z polską normą potwierdzoną w deklaracji właściwości użytkowych wyrobu. Zamawiający dopuści meble z deklaracją właściwości użytkowych gotowego wyrobu zawierające atesty higieniczne na elementy składowe mebla.

Pytanie 11

Wraz z ofertą należy przedstawić dokumenty potwierdzające użycie technologii PUR: badanie/sprawozdanie z badań określające odporność na odrywanie doklejki ABS wg norm PN – EN 319:1999 oraz PN – EN 311:2004 oraz badanie potwierdzające odporność doklejki na działanie wilgoci, pary oraz wysokiej temperatury, wystawione przez niezależną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń

Jakie są obiektywne przesłanki do przedstawiania badań/sprawozdania z badań określających odporność na odrywanie doklejki ABS oraz badania na działanie wilgoci, pary oraz wysokiej temperatury?

Czy zamawiający dopuści produkty posiadające deklaracje producenta zapewniające w.w. właściwości? Produkty są objęte gwarancją, w przypadku uszkodzeń elementów posiadających odporność na wilgoć, parę oraz wysoką temperaturę w.w. czynnikami produkt podlega naprawie/wymianie.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje użycie technologii PUR wg opisu, wraz ze sprawozdaniem z badań, z uwagi na środowisko pracy, które jest mocno narażone na zawilgocenia, dezynfekcje co wpływa na trwałość mebli. Na potwierdzenie, w poprzednich etapach prac remontowych Szpitala, meble były wykonane w technologii PUR, w praktyce spełniają oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie 12

9. Meble produkowane w oparciu o standardy produkcji określone w normie ISO 9001; ISO 14001; ISO 45001 potwierdzone dołączonymi certyfikatami, wystawionymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Stosowne dokumenty należy dołączyć do oferty

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów zachowania przy produkcji norm ISO 9001, ISO 14001 oraz





ISO 45001? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje wymóg certyfikatu ISO 9001 , ISO 14001 oraz ISO 45001, z uwagi na przejrzystość finansowa pozyskiwania materiałów, aspekty środowiskowe i bezpieczeństwa pracy, co określa certyfikat:

ISO 9001 gwarantuje, że wszystkie strategie i procesy zakupów i zaopatrzenia mające na celu pozyskiwanie towarów i usług są przejrzyste, opłacalne, terminowe i obiektywne

ISO 14001 dotyczący systemów zarządzania środowiskiem, który pomaga organizacjom zminimalizować swój negatywny wpływ na środowisk

ISO 45001 to międzynarodowa norma dotycząca systemów zarządzania bezpieczeństwem i higieną pracy (BHP)

Pytania do szaf systemowych:

Pytanie 13

13. Wraz z ofertą należy przedstawić Atest Higieniczny na gotowy wyrób lub system mebli. Nie dopuszcza się przedstawienia atestów na elementy składowe mebla

Czy zamawiający dopuści produkty posiadające deklarację właściwości użytkowych producenta zawierającą atesty higieniczne na elementy składowe mebla?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty zgodne z polską normą potwierdzoną w deklaracji właściwości użytkowych wyrobu. Zamawiający dopuści meble z deklaracją właściwości użytkowych gotowego wyrobu zawierające atesty higieniczne na elementy składowe mebla.

Pytanie 14

14. Wraz z ofertą należy przedstawić dokumenty potwierdzające użycie technologii PUR: badanie/sprawozdanie z badań określające odporność na odrywanie doklejki ABS wg norm PN – EN 319:1999 oraz PN – EN 311:2004 oraz badanie potwierdzające odporność doklejki na działanie wilgoci, pary oraz wysokiej temperatury, wystawione przez niezależną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń

Jakie są obiektywne przesłanki do przedstawiania badań/sprawozdania z badań określających odporność na odrywanie doklejki ABS oraz badania na działanie wilgoci, pary oraz wysokiej temperatury?

Czy zamawiający dopuści produkty posiadające deklaracje producenta zapewniające w.w. właściwości? Produkty są objęte gwarancją , w przypadku uszkodzeń elementów posiadających odporność na wilgoć, parę oraz wysoką temperaturę w.w. czynnikami produkt podlega naprawie/wymianie.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje użycie technologii PUR wg opisu, wraz ze sprawozdaniem z badań, z uwagi na środowisko pracy, które jest mocno narażone na zawilgocenia, dezynfekcje co wpływa na trwałość mebli. Na potwierdzenie, w poprzednich etapach prac remontowych Szpitala , meble były wykonane w technologii PUR, w praktyce spełniają oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie 15

15. Szafy produkowane w oparciu o standardy produkcji określone w normie ISO 9001; ISO 14001; ISO 45001 potwierdzone dołączonymi certyfikatami, wystawionymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę





uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Stosowne dokumenty należy dołączyć do oferty

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów zachowania przy produkcji norm ISO 9001 ISO 14001 oraz ISO 45001? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców. Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej
Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje wymóg certyfikatu ISO 9001 , ISO 14001 oraz ISO 45001, z uwagi na przejrzystość finansowa pozyskiwania materiałów, aspekty środowiskowe i bezpieczeństwa pracy, co określa certyfikat:

ISO 9001 gwarantuje, że wszystkie strategie i procesy zakupów i zaopatrzenia mające na celu pozyskiwanie towarów i usług są przejrzyste, opłacalne, terminowe i obiektywne

ISO 14001 dotyczący systemów zarządzania środowiskiem, który pomaga organizacjom zminimalizować swój negatywny wpływ na środowisk

ISO 45001 to międzynarodowa norma dotycząca systemów zarządzania bezpieczeństwem i higieną pracy (BHP).

Pytania do Zabudowy meblowej medycznej

Pytanie 16

22. Wraz z ofertą należy przedstawić Atest Higieniczny na gotowy wyrób lub system mebli. Nie dopuszcza się przedstawienia atestów na elementy składowe mebla

Czy zamawiający dopuści produkty posiadające deklarację właściwości użytkowych producenta zawierającą atesty higieniczne na elementy składowe mebla?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty zgodne z polską normą potwierdzoną w deklaracji właściwości użytkowych wyrobu. Zamawiający dopuści meble z deklaracją właściwości użytkowych gotowego wyrobu zawierające atesty higieniczne na elementy składowe mebla.

Pytanie 17

23. Wraz z ofertą należy przedstawić dokumenty potwierdzające użycie technologii PUR: badanie/sprawozdanie z badań określające odporność na odrywanie doklejki ABS wg norm PN – EN 319:1999 oraz PN – EN 311:2004 oraz badanie potwierdzające odporność doklejki na działanie wilgoci, pary oraz wysokiej temperatury, wystawione przez niezależną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń

Jakie są obiektywne przesłanki do przedstawiania badań/sprawozdania z badań określających odporność na odrywanie doklejki ABS oraz badania na działanie wilgoci, pary oraz wysokiej temperatury?

Czy zamawiający dopuści produkty posiadające deklaracje producenta zapewniające w.w. właściwości? Produkty są objęte gwarancją , w przypadku uszkodzeń elementów posiadających odporność na wilgoć, parę oraz wysoką temperaturę w.w. czynnikami produkt podlega naprawie/wymianie.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje użycie technologii PUR wg opisu, wraz ze sprawozdaniem z badań, z uwagi na środowisko pracy, które jest mocno narażone na zawilgocenia, dezynfekcje co wpływa na trwałość mebli. Na potwierdzenie, w poprzednich etapach prac remontowych Szpitala , meble były wykonane w technologii PUR, w praktyce spełniają oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie 18

24. Meble produkowane w oparciu o standardy produkcji określone w normie ISO 9001; ISO 14001; ISO





45001 potwierdzone dołączonymi certyfikatami, wystawionymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Stosowne dokumenty należy dołączyć do oferty

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów zachowania przy produkcji norm ISO 9001 ISO 14001 oraz ISO 45001? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców. Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje wymóg certyfikatu ISO 9001 , ISO 14001 oraz ISO 45001, z uwagi na przejrzystość finansowa pozyskiwania materiałów, aspekty środowiskowe i bezpieczeństwa pracy, co określa certyfikat:

ISO 9001 gwarantuje, że wszystkie strategie i procesy zakupów i zaopatrzenia mające na celu pozyskiwanie towarów i usług są przejrzyste, opłacalne, terminowe i obiektywne

ISO 14001 dotyczący systemów zarządzania środowiskiem, który pomaga organizacjom zminimalizować swój negatywny wpływ na środowisk

ISO 45001 to międzynarodowa norma dotycząca systemów zarządzania bezpieczeństwem i higieną pracy (BHP).

Pytania do Szafy szatniowej 42

Pytanie 19

Szafka powinna posiadać Certyfikat TUV GS – sprawdzone bezpiecznego użytkowania lub równoważny.

Prosimy o podanie obiektywnego powodu dla szaf do posiadania certyfikatu TUV GS Posiadanie certyfikatu TUV GS nakłada na producenta audytowanie zakładu pracy, certyfikację wprowadzanych rozwiązań i wprowadzanie kontroli jakości zgodnej z certyfikatem ISO 9001. Na rynku jest wiele rozwiązań spełniających pozostałe wymagania ze specyfikacji, zgodnych z normami objętych certyfikatem TUV GS, jednak niecertyfikowanymi ze względu na koszt certyfikacji. Certyfikacja znakiem TUV GS podraża finalny produkt niekoniecznie. Wymaganie certyfikatu TÜV GS w przetargach lub zakupach publicznych może ograniczyć konkurencję, eliminując wielu mniejszych producentów, których wyroby są równie dobre. Prowadzi to do sztucznego zawyżania cen i nadmiernego wydawania publicznych środków finansowych bez wymiernych korzyści dla użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza równoważność certyfikatu TUV GS.

Pytanie 20

22.Szafka powinna być produkowana w oparciu o standardy produkcji określone w normie ISO 9001 lub równoważnej, ISO 14001 lub równoważnej oraz ISO 50001 lub równoważnej potwierdzone certyfikatami wystawionymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Stosowne dokumenty należy dołączyć do oferty.

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów zachowania przy produkcji norm ISO 9001 ISO 14001 oraz ISO 45001? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców. Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje wymóg certyfikatu ISO 9001 oraz ISO 14001 dla szafek szatniowych, z uwagi na przejrzystość finansowa pozyskiwania materiałów, oraz aspekty środowiskowe, co określa certyfikat:



ISO 9001 gwarantuje, że wszystkie strategie i procesy zakupów i zaopatrzenia mające na celu pozyskiwanie towarów i usług są przejrzyste, opłacalne, terminowe i obiektywne

ISO 14001 dotyczący systemów zarządzania środowiskiem, który pomaga organizacjom zminimalizować swój negatywny wpływ na środowisk.

Pytania do Fotela obrotowego

Pytanie 21

16. Wymagane potwierdzenie zgodności produktu z normą EN 1335-1:2002 oraz EN 1335-2:2019 wystawione przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację krajowego ośrodka certyfikującego – w przypadku Polski jest to Polskie Centrum Akredytacji (PCA), w przypadku certyfikatów wystawionych przez kraj zrzeszony w Unii Europejskiej, jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację odpowiednika PCA w tym kraju.

Norma EN 1335-1:2002 określa wymiary krzeseł biurowych, natomiast norma EN 1335-2:2019 określa wymagania dotyczące bezpieczeństwa, wytrzymałości i trwałości dla krzeseł biurowych do pracy. Zakłada się użytkowanie przez 8 godzin dziennie przez osoby ważące do 110 kg. Prosimy o usunięcie wymogu potwierdzenia zgodności produktu z normą przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa wymóg potwierdzenia zgodności norm przez Polskie Centrum Akredytacji (PCA).

Pytanie 22

17. Krzesła produkowane oparciu o standardy produkcji określone w normie ISO 9001:2015, ISO 14001:2015 oraz ISO 45001:2018 potwierdzone dołączonymi certyfikatami, wystawionymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację krajowego ośrodka certyfikującego – w przypadku Polski jest to Polskie Centrum Akredytacji (PCA), w przypadku certyfikatów wystawionych przez kraj zrzeszony w Unii Europejskiej, jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację odpowiednika PCA w tym kraju. Stosowne dokumenty należy przedstawić na etapie składania oferty

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów zachowania przy produkcji norm ISO 9001 ISO 14001 oraz ISO 45001? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców. Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje wymóg certyfikatu ISO 9001 , ISO 14001 oraz ISO 45001, z uwagi na przejrzystość finansowa pozyskiwania materiałów, aspekty środowiskowe i bezpieczeństwa pracy, co określa certyfikat:

ISO 9001 gwarantuje, że wszystkie strategie i procesy zakupów i zaopatrzenia mające na celu pozyskiwanie towarów i usług są przejrzyste, opłacalne, terminowe i obiektywne

ISO 14001 dotyczący systemów zarządzania środowiskiem, który pomaga organizacjom zminimalizować swój negatywny wpływ na środowisk



ISO 45001 to międzynarodowa norma dotycząca systemów zarządzania bezpieczeństwem i higieną pracy (BHP).

Pytania do Krzesła stacjonarnego w całości tworzywowego

Pytanie 23

Krzesło powinno posiadać świadectwo z badań potwierdzające zgodność z wymogami norm EN 1728:2012; EN 1022:2005.

Prosimy o usunięcie wymogu przedstawiania badań dla zgodności z wymogami norm EN 1728:2012; EN 1022:2005 i zastąpienie wymogu deklaracją zgodności. Jakie są przesłanki wymogów przedstawiania świadectwa z badań, co eliminuje znaczną część dostawców, przy czym w dalszym ciągu chodzi o zwykłe krzesło.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wykonanie krzeseł stacjonarnych zgodnie z norami, potwierdzonymi badaniami, co gwarantuje Zamawiającemu, że meble są wyprodukowane zgodnie z założeniami norm, bardziej niż sama deklaracja zgodności producenta.

Pytania do parawanu sufitowego

Pytanie 24

Wymagane dokumenty:

- Deklaracja zgodności CE,
- Certyfikat producenta wyrobów medycznych PN-EN ISO 13485
- Certyfikat PN-EN ISO 9001 - projektowanie, serwis, produkcja sprzętu medycznego (lub równoważne)"

Stosowne dokumenty należy przestawić na etapie składania oferty

Jakie są obiektywne przesłanki wymogów zachowania przy produkcji norm ISO 9001? Wymóg ten uniemożliwia branie udziału w przetargu mniejszym firmom. co eliminuje znaczną część dostawców. Prosimy o usunięcie wyżej wymienionego wymogu ze specyfikacji technicznej

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagane dokumenty na etapie składania oferty.

Pytania do Mebli socjalnych

Pytanie 25

Meble wykonane z materiałów posiadających wymagane świadectwa dopuszczające do eksploatacji w pomieszczeniach medycznych. Atest Higieniczny na system mebli - stosowny dokument należy przedstawić na etapie składania oferty. Nie dopuszcza się przedstawienia atestów na poszczególne składowe mebla.

Czy zamawiający dopuści produkty posiadające deklarację właściwości użytkowych producenta zawierającą atesty higieniczne na elementy składowe mebla?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty zgodne z polską normą potwierdzoną w deklaracji właściwości użytkowych wyrobu. Zamawiający dopuści meble z deklaracją właściwości użytkowych gotowego wyrobu zawierające atesty higieniczne na elementy składowe mebli.



ZESTAW NR 3

Pytanie 1

W związku z odpowiedzią do pytania z dnia 28.04.2025 r. Zestaw 13 Pytanie nr 1 „[...] Zamawiający informuje, iż wymaga złożenia wraz z ofertą certyfikatów, deklaracji i oświadczeń dla wyposażenia medycznego., prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przez pojęcie „wyposażenie medyczne” oczekuje złożenia wraz z ofertą odpowiednich dokumentów dla wyposażenia poniżej:

- Taboret medyczny
- Wózek reanimacyjny
- Zabudowa meblowa medyczna
- Wózek zabiegowy
- Stół zabiegowy
- Lampa mobilna zabiegowa pojedyncza diodowa
- Wózek zabiegowy – konstrukcja z profili aluminiowych
- Stół operacyjny uniwersalny
- Kolumna sufitowa anestezjologiczna z ramieniem podwójnym
- Lampa operacyjna podwójna diodowa
- Wózek do przewozu pacjentów

Jednocześnie w przypadku, gdy Zamawiający uważa za wyposażenie medyczne pozycję, której nie zawarto powyżej, prosimy o podanie jej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga złożenia certyfikatów CE/deklaracji zgodności min. dla następujących sprzętów: wózek reanimacyjny, wózek zabiegowy, stół zabiegowy, Lampa mobilna zabiegowa pojedyncza diodowa, Stół operacyjny uniwersalny, Kolumna sufitowa anestezjologiczna z ramieniem podwójnym, Lampa operacyjna podwójna diodowa, Wózek do przewozu pacjentów.

ZESTAW NR 4

Pytanie 1

Prosimy o informację, czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty załącznika nr 1 „Parametry Stacji Roboczej (Komputera)” do odpowiedzi z dnia 01.04.2025 r.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Wymaga.

Pytanie 2

Zgodnie ze „Specyfikacją Techniczną Wykonania i Odbioru Robót Budowlanych egz. Wyposażenie” Zamawiający wymaga: „* Wykonawca bezwzględnie musi potwierdzić dokładne oferowane parametry w kolumnie PARAMETR OFEROWANY, brak odpowiedniego wpisu przez wykonawcę w kolumnie parametr oferowany będzie traktowany jako brak danego parametru/warunku w oferowanej konfiguracji urządzenia i będzie podstawą odrzucenia oferty. Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty” Prosimy o informację: gdzie należy takiego wpisu dokonać, jakich pozycji dotyczy oraz czy należy taki dokument dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż do oferty należy dołączyć oświadczenie iż oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo na podstawie, których może być wprowadzony do stosowania w placówkach ochrony zdrowia w Rzeczypospolitej Polskiej (Załącznik nr 6 do SWZ), oraz certyfikaty, karty katalogowe, ulotki potwierdzające spełnianie określonych przez Zamawiającego wymagań.



ZESTAW NR 5

Pytanie 1

Prosimy o informację czy w ofercie na wyposażenie należy przyjąć stawkę VAT 8%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w przypadku wyposażenia medycznego wymienionego w odpowiedziach Zestaw 2 Pytanie 1, Pytanie 2 oraz Zestaw 3 Pytanie 1, należy przyjąć stawkę VAT 8%.

Pytanie 2

Prosimy o informację czy w ofercie na instalację Gazów Medycznych należy przyjąć stawkę VAT 8%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż Wykonanie instalacji gazów medycznych – jeśli spełniać będzie warunki wymagane przepisami ustawy o wyrobach medycznych – przyjmuje się stawkę VAT 8%, natomiast pozostałe usługi ogólnobudowlane należy przyjąć podstawową stawkę 23%.

Z upoważnienia Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
Im. św. Barbary w Sosnowcu
Dyrektor ds. Administracyjno-Technicznych
Marta Kwiatkowska

