

Kraków, 30.06.2022

DZ.271.41. 607 .2022

Dział Zamówień Publicznych
tel. 0-12 614 25 34
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

dotyczy: DZ.271.41.2022 Przystosowanie Oddziału Chorób Infekcyjnych Dzieci i Hepatologii Dziecięcej oraz Oddziału Pediatrii i Neurologii Dziecięcej do obowiązujących przepisów sanitarnych

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania,

1. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający mając na względzie dobro i bezpieczeństwo pacjenta oraz niebezpieczeństwo narażenia pacjentów na zakażenia wtórne będzie wymagał by sprzęt medyczny typu ścienna jednostka medyczna w miejscach gdzie powierzchnie pokryte są farbami by te powierzchnie były pokryte farbami z drobinami srebra, które w permanentny sposób ograniczają na występowanie czynników chorobotwórczych nawet o 99,9%. Prosimy o potwierdzenie.

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał aby wszystkie materiały i urządzenia dostarczone w ramach zamówienia posiadały stosowne certyfikaty dopuszczeniowe.

2. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający będzie wymagał od oferentów by oferowany przez nich sprzęt medyczny spełniał wymagane minimalne graniczne parametry techniczne opisane w projekcie technologii medycznej i w trakcie realizacji będzie zwracał uwagę by Wykonawca ze względów oszczędnościowych nie dostarczył i zainstalował sprzęt nie spełniający opisanych minimalnych granicznych parametrów technicznych?

Odpowiedź: Dokumentacja projektowa i SWZ określa wymagania minimalne, zgodnie z PZP Zamawiający dopuszcza rozwiązania zamiennie równoważne lub o lepszych parametrach.

3. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający będzie wymagał od oferentów by oferowane przez nich akcesoria mocowane do ściany nad panelem – dwuramienne systemy obrotowych ramion infuzyjnych były wyrobem medycznym i posiadały zgłoszenie lub były zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jako wyrób medyczny i były obłożone 8% stawką VAT?

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał aby wszystkie materiały i urządzenia dostarczone w ramach zamówienia posiadały stosowne certyfikaty dopuszczeniowe.

4. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN ISO 11197:2019 pkt 201.8.10.7 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał by wewnętrzna instalacja elektryczna była zrobiona z izolowanych przewodów wykonanych z niskodymowej bezhalogenowej mieszanki?

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał aby wszystkie materiały i urządzenia dostarczone w ramach zamówienia posiadały stosowne certyfikaty dopuszczeniowe.

5. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający biorąc pod uwagę względy bezpieczeństwa p. poż będzie wymagał aby instalacja gazów medycznych w panelach medycznych wyposażonych w punkty poboru gazów medycznych była w panelu medycznym w separowanym kanale poniżej separowanego kanału z gniazdami elektrycznymi? W przypadku nieszczelności instalacji gazów medycznych nad kanałem elektrycznym ulatniający się Tlen jako gaz, nieco CIĘŻSZY od powietrza zbiera się w będącym pod nim kanale elektrycznym, co przy chwilowym łuku elektrycznym podłączonych przewodów do gniazda może doprowadzić do pożaru urządzenia. (Masa molowa tlenu to 32,00 kg/kmol, a masa molowa suchego powietrza to 28,96 kg/kmol). Ponadto ulatniający się tlen sprzyja utlenianiu się końcówek przewodów 230V.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający będzie wymagał aby instalacja gazów medycznych w panelach medycznych wyposażonych w punkty poboru gazów medycznych była w panelu medycznym w separowanym kanale poniżej separowanego kanału z gniazdami elektrycznymi. Dostęp oraz wszelkie naprawy i konserwacje dokonywane przy gniazdach gazów medycznych oraz elektrycznych wraz z ich ewentualną wymianą muszą być umożliwione od strony frontowej, czoła panelu.

6. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN 13348 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał by wewnętrzna instalacja gazów medycznych w oferowanych jednostkach medycznych klasy IIb była wykonana tylko i wyłącznie z rur miedzianych okrągłych bez szwu przeznaczonych do instalacji rurowych dystrybucji gazów medycznych? Zgodnie z normą EN ISO 13348 pkt 10.1 użyte do produkcji muszą mieć możliwość identyfikacji czy są dedykowane od instalacji gazów medycznych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający będzie wymagał

7. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN ISO 11197:2019 pkt 201.11.2.2.101 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał by osłony boczne w panelach medycznych były wyposażone w technologiczne otwory odwietrzające?

Odpowiedź: Zamawiający nie specyfikuje parametrów otworów, ani ich lokalizacji. Zamawiający wymaga aby panele medyczne posiadały otwory odwietrzające.

8. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN 60601-2 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał by oferowany sprzęt medyczny spełniał jej wymagania i nie emitował ponadnormatywnego promieniowania elektromagnetycznego EMC które wpływa

w bezpośredni sposób na urządzenia monitorujące funkcje życiowe pacjenta? Aktualnie na rynku polskim dostępne są bardzo tanie komponenty elektroniczne i oświetleniowe w technologii LED produkcji rosyjskiej oraz z dalekiego wschodu, z których ponad 90% nie spełnia wymagań normy dotyczącej urządzeń medycznych EN 60601-1-2, co przy zabudowaniu do jednostki medycznej stwarza realne niebezpieczeństwo dla pacjenta i personelu.

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał aby wszystkie materiały i urządzenia dostarczone w ramach zamówienia posiadały stosowne certyfikaty dopuszczeniowe.

9. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy zgodnie z ISO 7396-1:2016 Zamawiający będzie wymagał by system rurociągowy dla gazów medycznych w panelu medycznym był podłączony do uziemienia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający będzie wymagał

10. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy Zamawiający mając na względzie długoletnią eksploatację urządzeń medycznych będzie wymagał by producent sprzętu medycznego którego wyroby będzie w późniejszym czasie instalował Wykonawca posiadał Certyfikaty Zarządzania Jakością EN ISO 13485, EN ISO 9001?

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał aby wszystkie materiały i urządzenia dostarczone w ramach zamówienia posiadały stosowne certyfikaty dopuszczeniowe.

11. W dokumentacji zaprojektowano montaż nowych opraw ewakuacyjnych oraz centralki monitorującej oprawy awaryjne. Obecnie na parterze budynku w pom. ochrony jest monitoring opraw awaryjnych firmy Awex, na której wyświetla się błąd. Czy w zakresie postępowania jest również usprawnienie centrali na parterze?

Odpowiedź: Tak

12. Niezależnie od powyższego proponujemy zmianę zapisów projektu w ten sposób, by nową centralę monitorującą oprawy zamontować również w pomieszczeniu ochrony na parterze a nie w innym miejscu (dociągnięcie magistral do pom. ochrony). Umożliwi to również w przyszłości łatwiejsze dopięcie kolejnych opraw na parterze, po okresie eksploatacji systemu na parterze (lub braku możliwości naprawy centrali).

Odpowiedź: Akceptujemy proponowaną zmianę zapisów projektu w ten sposób, by nową centralę monitorującą oprawy zamontować w pomieszczeniu ochrony na parterze. Zmiana zostanie wprowadzona nadzorem autorskim.

13. Czy Zamawiający udostępni Wykonawcy cały plac budowy (2 pietra), czy przewiduje etapowanie prac? Jeśli tak, to w jaki sposób, z podziałem piętrami czy wewnątrz danych pięter?

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje etapowanie wewnątrz danych pięter. Wykonawca przedstawi Zamawiającemu harmonogram prac do akceptacji.

14. Czy przy ewentualnym etapowaniu prac Zamawiający przewiduje wydłużenie okresu realizacji zamówienia?

Odpowiedź: Nie

15. W projekcie elektrycznym wpisano: „Dla potrzeb zasilania urządzeń przeciwpożarowych projektuje się tablicę rozdzielczą RP.POŻ. Tablica zasilana będzie kablem NXXH FE180/PH90 5x25 mm², sprzed przeciwpożarowego głównego wyłącznika prądu, z rozdzielnicy głównej RGND sekcja 1. Rozdzielnicę zlokalizować w piwnicy, pomieszczeniu rozdzielni głównej. Z RP.POŻ. należy zasilic wszystkie urządzenia przeciwpożarowe, które wymagają działania w czasie pożaru. Zaleca się przepięcie zasilania istniejących central oddymiania, centrali SSP i innych”. W przedmiarze natomiast nie wpisano pozycji z tymi pracami. Czy prace ww. prace należy wykonać w zakresie niniejszego postępowania? Dodatkowo w opisie jest informacja o kablu 5x25 a na schemacie 5x10 – jaki kabel należy ułożyć? –

Odpowiedź: Należy ułożyć kabel NXXH FE180/PH90 5x10 mm²

6. W projekcie elektrycznym wpisano: Z uwagi na znaczne zwiększenie mocy zainstalowanej w RWD, należy wymienić kabel zasilający na N2XH-J 5x35 mm² oraz zabezpieczenie w rozdzielnicy głównej na 100A”. W przedmiarze natomiast nie wpisano pozycji z tymi pracami. Czy prace ww. prace należy wykonać w zakresie niniejszego postępowania? –

Odpowiedź: TAK.

17. W projekcie elektrycznym wpisano: „Kable na dachu prowadzić w korytach kablowych deklowanych”. W przedmiarze natomiast nie wpisano pozycji z tymi pracami. Czy na dachu są istniejące koryta, w których można umieścić nowe przewody, czy należy przewidzieć montaż nowych tras? –

Odpowiedź: Należy przewidzieć montaż nowych tras

18. W projekcie elektrycznym wpisano: „Pomiędzy SZK, a sygnalizatorem gazów medycznych (SGM) należy ułożyć przewód zasilający N2XH 2x1,5 oraz przewód sygnałowy YnTKSYekw 2x2x0,8”.

W przedmiarze natomiast nie wpisano pozycji z tymi pracami. Czy prace ww. prace należy wykonać w zakresie niniejszego postępowania? –

Odpowiedź: TAK

9. Czy istniejąca centrala pożarowa Polon 6000 jest na gwarancji? Czy wykonane zmiany w instalacji systemu sygnalizacji pożaru (dołożenie kolejnej linii dozorowej, przeadresowanie istniejących oraz zaimplementowanie nowego układu pomieszczeń) należy nanieść również na system wizualizacji VENO, którym objęty jest Szpital?

Odpowiedź: Tak centrala pożarowa jest na gwarancji. Tak, należy nanieść.

10. Czy zasilacz i akumulatory w istniejącej centrali Polon wystarczą do prawidłowego działania systemu po dołożeniu ponad 80 nowych elementów, czy należy centralę zmodernizować?

Odpowiedź: Nie przewidziano wymiany akumulatorów, ponieważ w projekcie założono, że wszelkie uszkodzenia będą zgłaszane służbie serwisowej i ewentualna naprawa nastąpi nie

później niż w ciągu 24h. Jeżeli ten warunek nie będzie spełniony, wówczas należy wymienić akumulatory na 2x65Ah (12V), stosując zewnętrzny pojemnik (np. PAR-2000).

11. Czy po wykonaniu remontu Zamawiający przewiduje odbiór przez PSP?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie przewiduje odbioru przez PSP.

12. Czy po wykonaniu remontu należy zawnieioskować i uzyskać pozwolenie na użytkowanie?

Odpowiedź: Zakres prac był zwolniony z obowiązku uzyskania decyzji o pozwoleniu na budowę.

13. Proszę o sprecyzowanie z jakiego materiału mają być wykonane drzwi przesuwne D9, D10, D11, ponieważ w zestawieniu stolarki są opisane jako „drzwi aluminiowe, automatyczne przeszklone szkłem obustronnie bezpiecznym białe ościeżnica PCV, systemowa wyposażona w zamek i klamkę” a w opisie jest „Drzwi przesuwne należy wykonać jako: - drzwi przesuwane, przeszklone, automatyczne ze stali szlachetnej. - wykonanie skrzydła drzwi z rdzenia z płyty wiórowej, obustronnie pokrytego stalą szlachetną szlifowaną. W skrzydłach szyby hartowane (ESG). Na skrzydłach montować obustronnie pochwyty rurowe ze stali szlachetnej. - ościeżnice ze stali szlachetnej szlifowanej, z profilem zamykającym. - rozwiązanie systemu napędu i szyny jezdnej powinno pozwalać na jego łatwą dezynfekcję. - uruchamianie drzwi podwójne – przyciskami sterowniczymi oraz listwą uderzeniową montowaną na ościeżnicy. - w automatyce drzwi należy przewidzieć systemy zabezpieczające przed przypadkowym przytraśnięciem osoby przechodzącej przez skrzydło drzwiowe. Napęd drzwi należy podłączyć do instalacji SAP, zapewniającej odblokowanie i samoczynne otwarcie drzwi w przypadku zaniku napięcia w sieci.”

Odpowiedź: Drzwi należy wykonać jako systemowe, aluminiowe.

14. Brak w zestawieniu ilości (w m²) ścianek przeszklonych wykonanych ze stali szlachetnej, proszę o podanie miejsca montażu, brak w projekcie

Odpowiedź: Nie projektuje się ścian przeszklonych.

15. W projekcie są do wykonania łazienki dla pacjentów proszę o opis materiałów z jakich mają być wykonane łazienki (płytki ściany, płytki podłoga, odpływ liniowy rozmiar, lustra).

Odpowiedź: Na posadzkach płytki gresowe V klasy ścieralności. Wzór i kolorystyka do ustalenia z Zamawiającym na etapie projektu wykonawczego.

Płytki gresowe - rektyfikowane – min. wymiar 30x60cm, preferowany 60x60cm, matowe, wzór ziarnisty o parametrach:

-płytki rektyfikowane o wymiarach 597x597mm

-gres porcelanowy barwiony w masie, kolor szary, powierzchnia naturalna, płytki imitująca kamień piaskowca

-płytki antypoślizgowa R 10 (norma DIN 51 130 lub równoważne), klasa A (norma DIN 51097 lub równoważne)

-nasiąkliwość poniżej 0,1%

-wytrzymałość na zginanie 4+C35 N/mm²

-siła łamiąca 2500 N

-maksymalne ścieranie wgłębne 135 mm³

- odporne na płamienie
- odporność chemiczna – ULA, UHA
- płytki fabrycznie zabezpieczona przed brudzeniem (zamknięta struktura powierzchni)

Dopuszcza się do zastosowania produktów o parametrach równoważnych lub lepszych niż wskazane przez Zamawiającego.

PŁYTKI ŚCIENNE CERAMICZNE - minimalny wymiar 30x60cm, preferowany 60x60cm, gładkie, rektyfikowane do wysokości 2,10m w pomieszczeniach WC i fartuchy przy strefach mokrych, o parametrach:

- płytki ceramiczne ściennie rektyfikowane - parametry zgodne z normą EN 14411:2012 lub równoważne załącznik L,
- BIII GL, prasowane na sucho "E>10%
- nasiąkliwość po wypaleniu 10-24 %
- wytrzymałość na zginanie nie mniejsza niż 10,0 MPa
- odporność szkliva na pęknięcia włosowate nie mniejsza niż 1600 C
- krawędzie płytek powinny być proste, bez wykruszeń i uszkodzeń naroży, powierzchnia licowa równa i gładka, powierzchnia tylna prążkowana

Dopuszcza się do zastosowania produktów o parametrach równoważnych lub lepszych niż wskazane przez Zamawiającego.

WYMAGANIA DLA PŁYTEK ŚCIANNYCH (przygotowanie podłoża/fugowanie):

- zaprawa klejowa wysokoelastyczna typ C2TE S1 do płytek ceramicznych
- zaprawa do spoinowania - wysokoelastyczna: systemowa, wodoodporna drobnokruszywowa zaprawa do spoinowania do spoinowania, z właściwościami „Myko Bariery” (odporna na działanie grzybów i glonów) – typ CG2 WA

Dopuszcza się do zastosowania produktów o parametrach równoważnych lub lepszych niż wskazane przez Zamawiającego.

LUSTRA: wklejane w moduł ostatecznie zastosowanych płytek tj. 30x60cm lub 60x60cm.

16. Brak w przedmiarze kabin prysznicowych – czy należy dostarczyć?

Odpowiedź: Tak.

17. W opisie budowlanym opisano w punkcie 13.5. „Transportowe pojemniki szczelne. Projektowane izolatki należy wyposażyć w transportowe pojemniki szczelne do przenoszenia materiału do utylizacji w sposób eliminujący zagrożenia dla pacjentów” - proszę o opis przedmiotu oraz ilość sztuk brak w przedmiarze.

Odpowiedź: 3 Pojemniki o pojemności min. 5 litrów Wykonany z wysoce odpornego polipropylenu, wyposażone w innowacyjny system automatycznego otwierania: proste naciśnięcie przycisków jednym palcem sprawia, że otwieranie i zamykanie pojemnika jest bezpieczne i łatwe. Wyprodukowany, przetestowany i certyfikowany zgodnie z EN ISO 23097 lub równoważne. Zatwierdzony do transportu odpadów szpitalnych UN3291 zgodnie z najnowszymi specyfikacjami ADR / RID / IMDG. Podczas spalania nie występuje toksyczne emisje. Sterylizacja w 134 ° C



Dopuszcza się do zastosowania produktów o parametrach równoważnych lub lepszych niż wskazane przez Zamawiającego.

18. W opisie punkt 13.6 „Na oddziale, w pomieszczeniu brudownika należy zmontować płuczkę –dezynfektor” proszę o opis przedmiotu oraz ilość sztuk dostawy

Odpowiedź Projektant: 2 szt. płuczka dezynfektor
Wymiary (szer. x wys.min x gł.) 600 x 1340 x 600 mm
Wysokość wsuwu 420 mm
Wymiary koszyka 500 x 500 mm (540 x 50 mm)
Wydajność mycia w koszach/h (teoretyczna) 10 / 7 / 8 koszy/h
Pompa myjąca 0,55 kW / 3,20 A
Napełnienie zbiornika 11,0 l
Ilość wody do płukania/nabłyszczania 2,6 litry/cykl płukania
Grzałka zbiornika 4,00 kW / 8,70 A
Rodzaj ochrony maszyny IP X5

19. W przedmiarze budowlanym 2.40 jest dostawa i montaż stanowiska pielęgniarskiego szt. 2, brak opisu w projekcie - proszę o opis przedmiotu dostawy

Odpowiedź: Stanowiska wykonane w formie blatów laminowanych wykonanych z materiału drewnopodobnego pokrytego na powierzchni dekoracyjnym laminatem typu HPL z zabudową dolną. Specyfikacja poszczególnych modułów zabudowy do ustalenia z Użytkownikiem.

20. W opisie projektu jest dostawa i montaż list odbojowych i narożników proszę o zaznaczenie w projekcie w których miejscach mają być zastosowane listy (w jakich szerokościach oraz czy mają być montowane na 2 poziomach czyli podwójne) oraz zaznaczenie montaż narożników, na istniejącym oddziale są też zamontowane poręcze, czy zamawiający też przewiduje montaż na nowym oddziale jeżeli tak proszę o opis przedmiotu dostawy oraz ilości mb.

Odpowiedź: Prace należy wykonać zgodnie z pkt. 13.8. opisu, tj. w pomieszczeniach objętych remontem i przebudową należy wykonać nowe kompleksowe osłony, a w pomieszczeniach oddziału nie objętych przebudową należy istniejące elementy jedynie odremontować, wymienić ewentualnie jedynie elementy zniszczone.

21. W projekcie należy zamontować centrale wentylacyjną na dachu proszę o sprecyzowanie sterowania centralą (opis automatyki) ponieważ na szpitalu istnieje monitoring central wentylacyjnych. Czy ma być wykonana wizualizacja wraz ze zdalnym sterowaniem centrali? – proszę o precyzyjny opis automatyki.

Odpowiedź: W ramach zadania wykonawca przedstawi do akceptacji zamawiającemu projekt AKPIA dla całości modernizowanego obszaru zgodnie z celem jakim ten obszar ma służyć. Wszelkie elementy należy zwizualizować wraz z zapewnieniem pełnego zdalnego zarządzania wszystkimi komponentami.

22. W projekcie wentylacji wywiewnej są zaprojektowane wentylatory kanałowe - proszę o sprecyzowanie sterownia wentylatorami ponieważ muszą być sprzężone z centralą nawiewną.

Odpowiedź: Wentylatory wywiewne stanowią jeden wspólny system wentylacji z centralą nawiewną. Pracę wszelkich urządzeń należy odwzorować w systemie wizualizacji na podstawie informacji z presostatu potwierdzającego pracę wentylatora wywiewnego.

23. W projekcie zaznaczono jednym kolorem urządzenia sanitarne nowe oraz te które mają być demontowane, przenoszone, montowane z odzysku – proszę o zaznaczenie oddzielnie gdzie montować urządzenia nowe a gdzie z demontażu, z obecnego rysunku Wykonawca nie jest w stanie tego odczytać.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje stanowisko o czytelności dokumentacji projektowej. Oznaczenia urządzeń nowych/do demontażu w dokumentacja Instalacje Sanitarne są przejrzyste.

24. Proszę o usunięcie wymogu umieszczenia manometru i wakuometru na froncie ściennych paneli medycznych. Urządzenia te będą zainstalowane w skrzynkach zaworowych na korytarzach z pełną funkcjonalnością alarmową, nie jest konieczne ich dublowanie. Zgodnie z dobrą praktyką instalacyjną należy jak najbardziej upraszczać instalację, ograniczać ilość elementów w instalacji, które mogą ulec awarii. Niezależnie od powyższego ten nieuzasadniony technicznie ani praktycznie wymóg utrudnia uczciwą konkurencję (narusza przepisy ustawy PZP) wskazując na jednego producenta MZ-MEDICAL. Proszę o usunięcie zapisu, lub zmodyfikowanie w taki sposób by dopuścić panele innych firm.

Odpowiedź: Zgodnie z posiadanymi przez Zamawiającego informacjami wspomniane manometry i wakuometry za pomocą, których personel medyczny w miejscu prowadzonych czynności przy pacjencie ma możliwość natychmiastowego sprawdzenia stanu ciśnienia gazów medycznych i próżni. Wyposażenie to jest instalowane w ściennych jednostkach zasilających typu panel medyczny klasy IIb przez kilku producentów na jednolitym rynku Unii Europejskiej. Twierdzenie, że stawiany wymóg by ścienne jednostki medyczne były wyposażone w manometry i wakuometry utrudnia uczciwą konkurencję i narusza przepisy ustawy PZP jest głęboko nieuprawnione. Ponadto wg informacji z rynku medycznego wymieniona firma w zapytaniu nie jest producentem sprzętu medycznego. Wobec powyższego Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

25.

Szanowni Państwo,

w poniższym zapisie występuje błąd w ozn. paragrafu i ustępu:

1. W celu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Wykonawca przed podpisaniem Umowy wniesie zabezpieczenie w wysokości 5% wynagrodzenia Wykonawcy wskazanego w § 8 ust. 2 umowy.

Par. 8 wzoru umowy dot. zapisów o podwykonawcy. Wnosimy o jego sprostowanie.

Odpowiedź: Zamawiający uwzględni omyłkę pisarską. Poprawny zapis w punkcie 39 SWZ ppkt.1 brzmi – „ W celu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Wykonawca przed podpisaniem Umowy wniesie zabezpieczenie w wysokości 5% wynagrodzenia Wykonawcy wskazanego w § 5 ust. 1 umowy.

26. W związku z brakiem pozycji we wszystkich branżach wywóz i utylizacja gruzu (w branży sanitarnej jest el. 2 wywóz gruzu 3,845 m³),

Rzeczywista wartość wywozu i utylizacji gruzu i odpadów wielobranżowych kalkuluje się powyżej 150m³

Prosimy o dołożenie pozycji w przedmiarach robót

Odpowiedź: Przedmiar jest jedynie pomocniczy. Ilość gruzu do utylizacji po demontażu elementów budowlano – instalacyjnych jest po stronie Wykonawcy . Ilość należy oszacować na podstawie Projektu budowlano- instalacyjnego.

Dodatkowo Zamawiający modyfikuje SWZ w następującym zakresie:

zgodnie z postanowieniami umowy § 10 ust. 6 jest zobowiązany do przekazania osobom biorącym udział w realizacji umowy, informacji dotyczących Zamawiającego jako administratora danych osobowych. Zamawiający modyfikuje postanowienia umowy dodając do umowy załącznik – „ Obowiązek informacyjny (informacja dla pracowników wykonawcy/pracowników i współpracowników Partnera Biznesowego), zgodnie z art.14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej: RODO)

Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ. Wykonawcy zobowiązani są złożyć oferty z uwzględnieniem załączonej dokumentacji. Obowiązującym terminem składania i otwarcia ofert jest 05/07/2022.

Załącznik 1- Obowiązek informacyjny (informacja dla pracowników wykonawcy/pracowników i współpracowników Partnera Biznesowego)