



Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie

Kanclerz

Szczecin, dnia 20.08.2018 r.

sygn. DZP-19-2018/AK

bip.pum.edu.pl

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej kwoty, o której mowa w art. 11 ust. 8 Pzp, pn. „Dostawa i montaż krzeseł audytoryjnych oraz paneli frontowych w salach Międzywydziałowego Centrum Dydaktycznego Pomorskiego Uniwersytetu Medycznego w Szczecinie” – DZP-262-35/2018.

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Zamawiający – Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Pzp, niniejszym wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie nr 1

Zamawiający w Wymaganiach dodatkowych (pkt 17) do opisu przedmiotu Zamówienia zawarł: „W celu zabezpieczenia przed przypadkowym przycięciem palców na obydwu końcach rzędu, siedziska muszą być wyposażone w dodatkowe osłony zewnętrzne. Każde siedzisko wyposażone jest w osłonę wewnętrzną z tworzywa sztucznego”. Osłony takie stosuje się w przypadku zastosowania sprężynowego mechanizmu składania siedzisk. Natomiast w pkt 10 opisu przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga „Siedzisko uchylne z samoczynnym, nie wymagającym serwisowania systemem składania grawitacyjnym. Ze względu na awaryjność i konieczność konserwacji nie akceptuje się systemów składania siedziska tzw. sprężynowych”. Wnioskujemy zatem do Zamawiającego o wykreślenie zapisu o osłonach zewnętrznych i wewnętrznych siedziska jako sprzecznego z pkt. 10 Opisu Przedmiotu Zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje Część III SIWZ w ten sposób, że w §17 zapis:

„Wymagania dodatkowe: W celu zabezpieczenia przed przypadkowym przycięciem palców na obydwu końcach rzędu, siedziska muszą być wyposażone w dodatkowe osłony zewnętrzne. Każde siedzisko wyposażone jest w osłonę wewnętrzną z tworzywa sztucznego. Wszelkie zakończenia profili powinny być zabezpieczone zaślepkami z tworzywa sztucznego

zapewniając bezpieczeństwo, estetykę i właściwą funkcjonalność. Czynności konserwacji fotela ograniczone do minimum, czynności regulacji i smarowania wyeliminowane.”

otrzymuje nowe następujące brzmienie:

„Wymagania dodatkowe: Wszelkie zakończenia profili powinny być zabezpieczone zaślepkami z tworzywa sztucznego zapewniając bezpieczeństwo, estetykę i właściwą funkcjonalność. Czynności konserwacji fotela ograniczone do minimum, czynności regulacji i smarowania wyeliminowane.”

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wszystkich atestów i raportów wymienionych w §2 ppkt. 7 Projektu umowy wraz z ofertą, aktualnych na dzień złożenia oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający, zgodnie z treścią modyfikacji wymaga dostarczenia wszystkich atestów i raportów w ciągu 5 dni od dnia zawarcia umowy. Zamawiający modyfikuje Część II SIWZ, tj. Projekt umowy w ten sposób, że:

➤ zapis § 2 ust. 7 o treści:

„Oferowane krzesła muszą posiadać aktualne atesty i raporty, które Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć przed podpisaniem umowy:

- a) *Ocena zapalności dla układu tapicerskiego użytego do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-EN 1021-1:2014 i PN-EN 1021-2:2014 lub równoważnych, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- b) *Ocena właściwości toksycznych lotnych produktów spalania mebli dla układu tapicerskiego użytego do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-B-02855 lub równoważnej, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską*
- c) *Ocena zapalności dla sklejki użytej do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-EN 1021-1:2014 i PN-EN 1021-2:2014 lub równoważnych, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- d) *Ocena właściwości toksycznych lotnych produktów spalania mebli dla sklejki użytej do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-B-02855:1988 lub innej równoważnej, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- e) *Raport z badań wytrzymałości krzesła w zakresie bezpieczeństwa użytkowania – na poziomie min 4 (intensywny), wg normy PN:EN 12727:2004 lub równoważnej,*
- f) *Raport z badań współczynnika pomiaru pochłaniania dźwięku w komorze pogłosowej wg PN EN ISO 354:2005 wykonany w niezależnej jednostce posiadającej akredytację PCA lub akademickiej jednostce badawczej,*

- g) *Wymaga się aby producent krzesel posiadał system zarządzania jakością potwierdzony aktualnym certyfikatem ISO 9001 oraz system zarządzania środowiskiem potwierdzony aktualnym certyfikatem ISO 14001.*
- h) *Raport z badań odporności tapicerki na ścieranie metodą Martindale'a wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- i) *Atest higieniczny PZH na cały fotel wystawiony przez Państwowy Zakład Higieny."*

otrzymuje nowe następujące brzmienie:

„ Oferowane krzesła muszą posiadać aktualne atesty i raporty, które Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć **w ciągu 5 dni od dnia zawarcia umowy:**

- a) *Ocena zapalności dla układu tapicerskiego użytego do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-EN 1021-1:2014 i PN-EN 1021-2:2014 lub równoważnych, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- b) *Ocena właściwości toksycznych lotnych produktów spalania mebli dla układu tapicerskiego użytego do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-B-02855 lub równoważnej, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską*
- c) *Ocena zapalności dla sklejki użytej do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-EN 1021-1:2014 i PN-EN 1021-2:2014 lub równoważnych, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- d) *Ocena właściwości toksycznych lotnych produktów spalania mebli dla sklejki użytej do produkcji foteli, wykonana wg normy PN-B-02855:1988 lub innej równoważnej, wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- e) *Raport z badań wytrzymałości krzesła w zakresie bezpieczeństwa użytkowania – na poziomie min 4 (intensywny), wg normy PN:EN 12727:2004 lub równoważnej,*
- f) *Raport z badań współczynnika pomiaru pochłaniania dźwięku w komorze pogłosowej wg PN EN ISO 354:2005 wykonany w niezależnej jednostce posiadającej akredytację PCA lub akademickiej jednostce badawczej,*
- g) *Wymaga się aby producent krzesel posiadał system zarządzania jakością potwierdzony aktualnym certyfikatem ISO 9001 oraz system zarządzania środowiskiem potwierdzony aktualnym certyfikatem ISO 14001.*
- h) *Raport z badań odporności tapicerki na ścieranie metodą Martindale'a wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA lub inną równoważną europejską,*
- i) *Atest higieniczny PZH na cały fotel wystawiony przez Państwowy Zakład Higieny."*

➤ w § 6 ust. 1 dodaje się pkt. 9 o treści:

„9) nie dostarczenia przez Wykonawcę dokumentów wskazanych w § 2 ust. 7 w terminie lub dostarczenia dokumentów, które nie spełniają wymagań ustanowionych przez Zamawiającego.”

Pytanie nr 3

Zamawiający wymaga wykazania wyników badań pogłosowego współczynnika dźwięku dla krzeseł audytoryjnych wg. PN-EN ISO 354:2005. Badania akustyczne nie zaliczają się do grupy badań podstawowych wymaganych przez przepisy prawa i nie powinny być wymagane w sytuacji gdy nieznane są rodzaj zastosowanego materiału obiciowego, rodzaj wypełnienia, liczba zastosowanych twardych elementów krzesła. W związku z tym zwracamy się z prośbą o rezygnację z wymogu przedkładania wyników pogłosowych współczynnika pochłaniania dźwięku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ. Podnoszone przez Wykonawcę wątpliwości są niezrozumiałe ponieważ to Wykonawca zobowiązany jest na etapie złożenia oferty posiadać pełną wiedzę na temat modelu oferowanych krzeseł oraz z wszelkich parametrach technicznych materiałów użytych do produkcji krzesła.

Pytanie nr 4

Jesteśmy młodą firmą i nie posiadamy aktualnych certyfikatów ISO 9001 i ISO 14001. We wrześniu 2018 roku wszystkie obecne certyfikaty tracą ważność i nie będą już uznawane. W związku z tym zwracamy się z prośbą o rezygnację z wymogu przedkładania certyfikatów ISO 9001 i ISO 14001.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Dotyczy badań akustycznych. Proszę o udzielenie informacji czy sale posiadają badania akustyczne? Przy salach 40 lub 100 osobowych nie można mówić o żadnej akustyce zależnej od foteli. Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania badań akustycznych krzeseł audytoryjnych.

Odpowiedź:

Sal nie posiadają badań akustycznych. Wymóg dotyczący oferowanych krzeseł niezależnie od otoczenia w którym będą instalowane.

Pytanie nr 6

Zmiana w SIWZ została dokonana nieprecyzyjnie, poniżej dwa rozwiązania - jedno z nich powinno być zastosowane:

1. jeśli noga jest spawana do stopy pod kątem prostym, to konieczne jest przegięcie nogi powyżej mocowania siedziska
2. jeśli noga jest spawana do stopy pod kątem 11°, takie podgięcie jest niepotrzebne

Czy noga winna być wykonana z rury owalnej 60x30x2 mm, tak jak stosuje większość producentów?

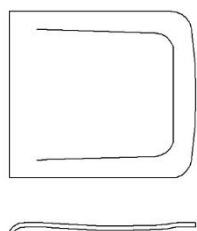
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, w zakresie wykonania nogi krzesła. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z pismem „Wyjaśnienia i Modyfikacje treści SIWZ z dnia 10.08.2018r., sygn. DZP-8-2018/AK” Wykonawca może wykonać konstrukcję nośną krzesła poprzez łączenie nogi ze stopą pod kątem prostym – bez widocznych spawów **lub** nogi bez gięcia z pochyleniem nogi do stopy pod kątem 11° - bez widocznych spawów. Sformułowanie “bez gięcia” odnosi się do opcji z zastosowaniem kąta 11°, co jest zgodne ze stwierdzeniami zawartymi w zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 7

Czy formatka siedziska powinna być profilowana 3D, zapewniająca najwyższą jakość ergonomiczną wg opracowania IWP w programie” Kryteria antropometryczne standaryzacji Mebli”, z podgięciem podkolanowym i muldą dla guzów kulszowych?

Poniżej rysunek



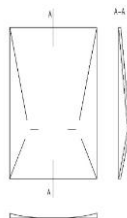
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 8

Czy formatka oparcia powinna być profilowana 3D, zapewniająca najwyższą jakość ergonomiczną wg opracowania IWP w programie” Kryteria antropometryczne standaryzacji Mebli”, profilowane wertykalnie i horyzontalnie, z kubełkowym zaokrągleniem w płaszczyźnie pionowej?

Poniżej rysunek



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp wyznacza nowy:

- termin składania ofert **23.08.2018 r. godz. 10⁰⁰.**
- termin otwarcia ofert **23.08.2018 r. godz. 11⁰⁰.**

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

W imieniu Zamawiającego:

KANCLERZ
Pomorskiego Uniwersytetu Medycznego
w Szczecinie
mgr inż. Krzysztof Goralski

