



Informacja o wyniku kontroli postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

Nazwa Beneficjenta	Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny nr 2 PUM w Szczecinie al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin
Nr/Tytuł projektu	POIS.11.03.00-00-0093/22 „Wsparcie oddziałów udzielających świadczeń z zakresu chorób układu krążenia poprzez wzmocnienie roli Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej”
Rodzaj kontroli	Kontrola planowa procedury zawierania umów.
Termin kontroli	Data rozpoczęcia kontroli: 4 sierpnia 2023 r. Data zakończenia kontroli: 31 sierpnia 2023 r.
Nazwy skontrolowanych postępowań o udzielenie zamówienia publicznego	Przebudowa pomieszczeń w budynku „M” – Kliniczne Centrum Medyczo – Terapeutyczne SPSK-2 Etap III” I etap realizacyjny „Przebudowa pomieszczeń III i IV piętra nr ogłoszenia o zamówieniu 2023/BZP 00261149/01 z dnia 15.06.2023 r.
Główne ustalenia z przeprowadzonej kontroli	Stwierdzone uchybienia/nieprawidłowości: a) Zamawiający wskazał w SWZ: „W przypadku wystąpienia w dokumentacji postępowania odniesień do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 PZP, dopuszcza się rozwiązania równoważne pod warunkiem, że wykonawca udowodni w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w art. 104-107 PZP, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Ilekroć w opisie przedmiotu zamówienia występują odniesienia do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych dodaje się po ich brzmieniu zwrot „lub równoważne”. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest zobowiązany wykazać, że oferowane przez niego rozwiązanie spełnia wymagania określone przez zamawiającego. W takim przypadku, wykonawca załącza do oferty wykaz rozwiązań równoważnych wraz z jego opisem lub normami”. Odnosząc się do norm w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający nie dopuścił jednocześnie rozwiązań równoważnych. PFU: Natężenie oświetlenia w poszczególnych pomieszczeniach zgodnie z PN-EN 12464-1. Przewidzieć system przyzywowy cyfrowy, odpowiadający zapisom normy DIN 0834. Filtry powietrza muszą spełniać wymagania zestawu norm PN-EN ISO 16890:2017. Obliczanie współczynnika SFP wg wymagań normy PN-EN 13779 – Wentylacja budynków niemieszkalnych - Wymagania dotyczące właściwości instalacji wentylacji i klimatyzacji. (Wartości dla czystych filtrów). Dopuszczalny max. poziom hałasu emitowany do pomieszczeń i na zewnątrz budynku przez urządzenia instalacji wentylacyjnej/klimatyzacji oraz zastosowanych zabezpieczeń należy wykonać z uwzględnieniem warunków Rozporządzenia Ministra Ochrony Środowiska z dnia 14 czerwca 2007 r. w dopuszczalnych poziomach hałasu w środowisku (j.t. Dz.U. z 2014 r. poz.112) oraz zgodnie z normą Pn-87/B-02151/02- Akustyka budowlana.

Montaż instalacji kanalizacji zgodnie z normą PN-ENV 13801 „Systemy przewodów rurowych z tworzyw sztucznych do odprowadzania nieczystości i ścieków (o niskiej i wysokiej temperaturze) wewnątrz konstrukcji budynku. Tworzywa termoplastyczne. Zalecana praktyka instalowania”.

Wąż hydrantowy półsztywny DN25 (20m lub 30m) zgodny z wymaganiami normy EN694 dla hydrantów przeciwpożarowych.

Wszystkie punkty poboru w obiekcie muszą być tego samego typu. Proponuje się zastosować punkty poboru w standardzie AGA zgodnie z normą SS 875 24 30.

Rury miedziane do gazów medycznych i próżni (dostarczane w postaci czystej o grubościach ścianek wymaganych przez normę PN EN 13348).

Zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 13348:2016-09, ISO 15223-1 i Dyrektywy 93/42/ECC należy stosować rurociągi o stałym, niezmywalnym środkami chemicznymi (...).

Zawory montowane na rurociągach gazów medycznych oraz próżni powinny być zgodne z normą PN-EN ISO 7396-1:2016. Przy systemach rurociągowych gazów medycznych używa się lutu twardego o wysokiej zawartości srebra typu LS 45 lub innego spełniającego wymagania normy PN-EN ISO 7396-1:2016-07, Systemy rurociągowo do gazów medycznych – Część 1: Systemy rurociągowo do sprężonych gazów medycznych i próżni. Zgodnie z wymaganiami normy PN-EN ISO 7396-1:2007 w punkcie 11.2.5 tabela 3 rurociąg powinien być podparty (...).

Rurociągi należy oznakować odpowiednimi wg normy PN-EN ISO 7396-1 barwnymi identyfikatorami z nazwą gazu, ze wskazaniem kierunku przepływu.

Oznaczenia barwne winny być zgodne z normą PN-EN 1089.

Integralną częścią instalacji gazów medycznych jest system obsługi i nadzoru instalacji gazów medycznych zgodnie z normą EN ISO 7396-1:2016.

Tym samym urządzenia te stanowią wymagania normy EN ISO 7396-1:2016, w zakresie dotyczącym awaryjnych alarmów klinicznych.

Kontrole, które należy przeprowadzić wg normy PN-EN ISO 7396-1, po wykonaniu instalacji systemu rurociągów (...).

Szafy sterownicze, AKPiA związane z urządzeniami mechanicznymi jak klimatyzacja, pompy, technologia itp. będą dostarczone razem z nimi, powinny również spełniać wymagania normy PN-IEC 439-1.

W powyższych przypadkach w OPZ (i wielu innym) Zamawiający nie użył sformułowania „lub równoważne” odnosząc się do norm. Zaleca się, aby zgodnie z art. 101 ust. 4 Pzp każdemu odniesieniu do norm towarzyszyło sformułowanie „lub równoważny”. Powyższe jest o uchybieniem formalnym nie skutkującym naliczeniem korekty finansowej.

- b) Uzasadnienie braku podziału zamówienia na części zostało zamieszczone we wniosku o wszczęcie procedury o udzielenie zamówienia publicznego z dnia 05.06.2023 r. Zgodnie z art. 91 ust. 2 Pzp: „Zamawiający wskazuje w dokumentach zamówienia powody niedokonania podziału zamówienia na części”. Obowiązek wynikający z art. 91 ust. 2 Pzp zamawiający spełni, gdy wskaże powody niedokonania podziału zamówienia na części w dokumentach postępowania, najczęściej w specyfikacji warunków zamówienia. Powołując się na opinię UZP należy stwierdzić, że zgodnie z definicją zawartą w art. 7 pkt 3 Pzp „dokumenty zamówienia” są to dokumenty sporządzone przez zamawiającego lub dokumenty, do których zamawiający odwołuje się, inne niż ogłoszenie, służące do określenia lub opisanie warunków zamówienia, w tym specyfikacja warunków zamówienia oraz opis potrzeb i wymagań. Przykładowo, dokumentami zamówienia będą zarówno wymienione wprost w treści definicji ustawowej specyfikacja warunków zamówienia oraz opis potrzeb i wymagań, jak również dokumentacja projektowa, stanowiąca opis przedmiotu zamówienia, oraz normy, oznakowania lub inne specyfikacje techniczne określające wymagane cechy materiałów, produktów lub usług, do których zamawiający odsyła w opisie przedmiotu zamówienia. Ustawa nie formułuje więc zamkniętego katalogu dokumentów zamówienia, wskazuje natomiast, że są to wszelkie dokumenty służące

	do określenia lub opisanie warunków zamówienia, niezależnie od tego, czy zostały utworzone przez zamawiającego, czy też nie. Wobec powyższego, wniosek o wszczęcie procedury o udzielenie zamówienia publicznego nie jest dokumentem, w którym Zamawiający powinien zamieścić powody niedokonania podziału zamówienia na części. Kontrolujący uznaje błąd za uchybienie formalne, które nie powoduje konieczności naliczenia korekty finansowej.
--	--

Hubert Milanowicz
Naczelnik
/dokument podpisany elektronicznie/