



Sosnowiec, dn.27.10.2017r.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Usługi przeglądów technicznych aparatury medycznej.**  
Znak sprawy ZP-2200- 41/17

Wyjaśnienia Zamawiającego 1

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

**Pytanie 1**

Pytanie dot. SIWZ, pkt. IV ppkt 2 lit. b – odnoszące się do pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uznanie spełnienia stawianych warunków w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, poprzez posiadanie przez Wykonawcę **certyfikatu innego podmiotu, uprawniającego do serwisowania aparatów w zakresie którego dotyczy – do którego Pakietu Wykonawca składa ofertę tj. „(...) Pakiet nr 2 – Przeglądy / serwisowanie Rezonansu Magnetycznego Achieva 1,5T”** i jednocześnie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie następującego zapisu pkt. IV ppkt 2 lit. b – odnoszącego się do pakietu nr 2 SIWZ, tj. słów cyt.: „ (...) **uprawnionego przez producenta do serwisowania aparatów (...)**”?

W świetle art. 90 ustawy o wyrobach medycznych wykonywanie usług serwisu pogwarancyjnego, przez podmioty inne niż producent lub jego autoryzowany przedstawiciel, jest w pełni dopuszczalne a użytkownik wyrobu, tj. Szpital nie jest przy tym związany żadnymi ograniczeniami wynikającymi z umowy gwarancyjnej. Na gruncie powołanej ustawy należy odróżnić dwa etapy - pierwszy, który dotyczy dostarczenia wyrobu i wprowadzenia go do obrotu i do którego stosuje się wymóg autoryzacji. Natomiast drugi etap, tj. serwisowanie pogwarancyjne sprzętu i wykonywanie jego przeglądów wymaga stosowania zaleceń producenta, przy czym autoryzacja na tym etapie nie jest już ustawowym warunkiem. Takie stanowisko od lat wyraża również Ministerstwo Zdrowia, Departament Polityki Lekowej i Farmacji w swojej interpretacji indywidualnej z 2011 roku, wskazując, iż „w szczególności art. 90 ustawy o wyrobach medycznych nie określa, że serwis mogą sprawować jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę (...) Do kierownika zakładu lub osoby użytkującej wyrób medyczny należy wybór podmiotu, który będzie wykonywał naprawy, dokonywał przeglądu i serwisował użytkowaną przez zakład opieki zdrowotnej aparaturę”.

Producent nie ma ani obowiązku, ani interesu biznesowego w porozumieniu się z wykonawcami takimi jak nasza firma, co do udzielenia autoryzacji w zakresie świadczonych usług serwisowych. Tym samym także zapis o żądaniu od Wykonawcy **certyfikatu innego podmiotu uprawnionego przez producenta do serwisowania aparatów** eliminuje wszystkich wykonawców z wyjątkiem podmiotu Phillips Polska sp. z o.o., Al. Jerozolimskie 195 B, Warszawa, który jako jedyny może spełnić wszystkie wymagania w zakresie opisanego przedmiotu zamówienia w obecnym kształcie. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie stosownej frazy w pkt. IV ppkt 2 lit. b – odnoszącego się do pakietu nr 2 SIWZ, tj. słów cyt.: „(...) **uprawnionego przez producenta do serwisowania aparatów**”. Nie przychylenie się do takiej zmiany uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę, w związku z czym **dla Pakietu nr 2** warunek zdolności technicznej lub zawodowej zostanie uznany za spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że dysponuje osobami skierowanymi przez Wykonawcę do realizacji zamówienia:

- Wykonawca musi wykazać się dysponowaniem co najmniej jedną osobą, która będzie skierowana przez Wykonawcę do realizacji przedmiotu zamówienia, **posiadającą odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie zawodowe - minimum 2 letnie doświadczenie i posiadającą certyfikat producenta aparatu, do którego składa ofertę lub certyfikat innego podmiotu uprawniającego do serwisowania/przeglądów Rezonansu Magnetycznego Achieva 1,5 T firmy Philips.**

Z up. Zarządu  
KIEROWNIK  
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
mgr Ela Kwaśniewska



SOSNOWIECKI SZPITAL  
MIEJSKI  
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY  
W SĄDZIE REJONOWYM  
KATOWICE - WSCHÓD  
W KATOWICACH  
DZIAŁ VIII GOSPODARCTWA  
KRAJOWEGO REJESTRU  
DOWEGO POD NUMEREM  
0000476320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY

72 847 000, 00

.....  
(pieczęć firmowa)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY  
o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu  
określonych przez Zamawiającego**

Przystępując do przedmiotowego postępowania  
**oświadczamy, że:**

1. Zgodnie z art. 25 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015r. poz. 2164 z późn. zm.) oświadczam, że spełniam warunki określone przez Zamawiającego w Rozdz. IV SIWZ tj:

**Pakiet nr 1**

dysponuję osobą posiadającą odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie zawodowe - minimum 2 letnie doświadczenie i posiadającą certyfikat producenta aparatu, do którego składam ofertę lub certyfikat innego podmiotu, uprawnionego przez producenta do serwisowania aparatów, w zakresie którego dotyczy tj.:

Pakiet nr 1 – Przeglądy/serwisowanie Tomografu Komputerowego Somaton Definition firmy Siemens

**Pakiet nr 2**

dysponuję osobą posiadającą odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie zawodowe - minimum 2 letnie doświadczenie i posiadającą certyfikat producenta aparatu, do którego składam ofertę lub certyfikat innego podmiotu do serwisowania aparatów, w zakresie którego dotyczy tj.:

Pakiet nr 2 – Przeglądy/serwisowanie Rezonansu Magnetycznego Achieva 1,5 T firmy Philips

**INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:**

Oświadczam, że w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w SIWZ polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....  
....

.....  
.... (wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu)\*

**\*niepotrzebne skreślić**

Data: .....

.....  
Podpis i pieczęć imienna osób uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy  
w przypadku oferty wspólnej – podpis  
pełnomocnika Wykonawców