



Sosnowiec, dn.08.02.2018r.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **usługi serwisowania i przeglądów technicznych sprzętu i aparatury medycznej.**

Znak sprawy: ZP-2200- 2/18

Wyjaśnienia Zamawiającego 1

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

Pytanie 1 – dot. pkt. IV. 2.2. SIWZ oraz pkt. V.2b. SIWZ (pakiet 14):

Czy Zamawiający uzna spełnianie warunków udziału przez Wykonawcę w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą złoży oświadczenie producenta o autoryzacji/certyfikat innego podmiotu uprawniającego do serwisowania aparatów lub oświadczenie o dysponowaniu osobami skierowanymi przez Wykonawcę do realizacji zamówienia posiadającymi wymaganą w tym zakresie wiedzę, minimum 2 letnie doświadczenie zawodowe do przeglądu technicznego sprzętu będącego przedmiotem zamówienia oraz odpowiednie umiejętności?

Uzasadnienie:

Kryterium autoryzacji producenta wprowadzone do niniejszego postępowania we wskazanych punktach SIWZ prowadzi do tego, że tylko jeden wykonawca (producent określonego sprzętu, tj. Siemens) może przystąpić do złożenia oferty w niniejszym postępowaniu, posiadając opisaną powyżej funkcjonalność, tj. oświadczenie producenta o autoryzacji i spełniając wymagania przetargu ustalone w sposób wyłączający konkurencję przez Zamawiającego. Odmowa akceptacji zaproponowanej w zapytaniu zmiany uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty przez szerszy krąg Wykonawców, którzy dysponują wykwalifikowanym i przeszkolonym personelem posiadającym umiejętności i doświadczenie w przeglądach i konserwacji sprzętu objętego zamówieniem, lecz nie dysponuje autoryzacją producenta lub certyfikatami innego podmiotu.

Trzeba jasno podkreślić, że autoryzacją dysponuje jedynie producent określonego sprzętu (Siemens), natomiast „certyfikat innego podmiotu uprawniającego do serwisowania aparatów” – jako alternatywny wymóg przetargu – w obecnych realiach rynkowych może być wydany jedynie przez podmioty upoważnione przez producenta (autoryzowanym przedstawicielem Siemens w Polsce jest – Siemens Polska). Co najistotniejsze, producent nie ma ani obowiązku ani interesu biznesowego w porozumieniu się z innymi wykonawcami co do udzielenia autoryzacji. Nadmieniamy, że producent aparatury nie udziela żadnego wsparcia podmiotom prowadzącym działalność konkurencyjną, w tym nie prowadzi certyfikowanych szkoleń w zakresie serwisowania aparatów dla inżynierów konkurencyjnych firm. Tym samym zapisy SIWZ w tej formie odnoszące się do wymagań stawianych Wykonawcom w kwestii posiadania autoryzacji/certyfikatu, eliminują krąg Wykonawców zdolnych do realizacji zamówienia z wyjątkiem producenta sprzętu.

Zaproponowana w zapytaniu zmiana znajduje przy tym swoje oparcie prawne.

Przedmiotem umowy są przecież usługi przeglądów i napraw pogwarancyjnych, a te w świetle art. 90 ustawy o wyrobach medycznych nie muszą być powierzane jedynie podmiotom upoważnionym przez wytwórcę/producenta urządzenia. Na gruncie ww. ustawy odróżnia się bowiem wyraźnie dwa etapy w ramach zasad używania i utrzymywania wyrobów – etap dostarczenia wyrobu i wprowadzenia go do obrotu, którego bezpośrednio dotyczy art. 90 (autoryzacja) oraz etap serwisowania



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 GOSPODARCZY
KRAJOWEGO REJESTRU
DOWEGO POD NUMEREM
0000476320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY

72 847 000, 00

pogwarancyjnego, przy którym można korzystać z usług producenta lub jego autoryzowanego przedstawiciela, ale nie jest to już ustawowy wymóg. Warunek autoryzacji dotyczy ściśle etapu dostarczenia wyrobu i wprowadzenia do obrotu, a zatem obejmuje takie podmioty jak producenta, importera i dystrybutora sprzętu, a nie firmy serwisowe. Serwis pogwarancyjny (w tym przeglądy) może odbywać się z udziałem firm nieposiadających autoryzacji producenta. 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”.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie w pkt. IV.2.2. SIWZ oraz pkt. V. 2b. SIWZ w zakresie odnoszącym się do pakietu 14 zaproponowanej w zapytaniu zmiany poprzez złożenie stosownego oświadczenia przez Wykonawcę. Z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w związku z czym zmienia się:

w rozdz. IV Warunki udziału w postępowaniu pkt 2 ppkt 2) na:

2) 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 co najmniej 2-letnie doświadczenie w zakresie obsługi serwisowej aparatury medycznej wykazanej w części, na którą składa ofertę, posiadający certyfikat producenta aparatu, do którego składa ofertę lub certyfikat innego podmiotu, uprawnającego do serwisowania aparatów (dotyczy Pakietu nr 1÷13)

- Wykonawca musi wykazać się dysponowaniem co najmniej jedną osobą, która będzie skierowana przez Wykonawcę do realizacji przedmiotu zamówienia, posiadającą co najmniej 2-letnie doświadczenie w zakresie obsługi serwisowej aparatury medycznej wykazanej w części, na którą składa ofertę, posiadający certyfikat producenta aparatu, do którego składa ofertę lub certyfikat innego podmiotu, uprawnającego do serwisowania aparatów **lub złoży oświadczenie o dysponowaniu osobami skierowanymi przez Wykonawcę do realizacji zamówienia posiadającymi wymaganą w tym zakresie wiedzę oraz odpowiednie umiejętności (dotyczy Pakietu nr 14)**

w rozdz. V. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, wymaganych warunków oraz braku podstaw do wykluczenia.

pkt. 2 ppkt b) na:

b) wykaz osób, skierowanych przez Wykonawcę do realizacji zamówienia, posiadających odpowiednie kwalifikacje (posiadających certyfikat producenta aparatu, do którego składa ofertę lub certyfikat innego podmiotu, uprawnającego do serwisowania aparatów – **dotyczy Pakietu nr 1-13 lub oświadczenie o dysponowaniu osobami skierowanymi przez Wykonawcę do realizacji zamówienia posiadającymi wymaganą w tym zakresie wiedzę oraz odpowiednie umiejętności (dotyczy Pakietu nr 14)**) i minimum 2 letnie doświadczenie zawodowe (do serwisowania przedmiotu zamówienie dla pakietu 1 i do przeglądu technicznego aparatury dla pakietów 2÷14 określonej w Rozdz. IV pkt 2 SIWZ – według załącznika nr 6 do SIWZ)

z up. Zorzał
KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
E. Kwaśnicka
mgr Ela Kwaśnicka