

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny  
ul. Żołnierska 180  
10 – 561 Olsztyn

***Do wiadomości  
uczestników postępowania***

**PYTANIA I ODPOWIEDZI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie do 30 tys. euro na wybór wykonawcy zadania: przegląd techniczny urządzeń medycznych, postępowanie nr DZPZ/333/60/2020

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Olsztynie informuje, iż w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie do 30 tys. euro na realizację zadania: przegląd techniczny urządzeń medycznych, do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie 1 dotyczy Warunek realizacji umowy pakiet nr 1**

Czy Zamawiający uzna za warunek za spełniony jeżeli części, które podlegają wymianie będą pochodzić od producenta naprawianego sprzętu lub od wskazanego przez niego wytwórcy bądź będą nowe oryginalne kompatybilne, nie zmieniające parametrów urządzenia?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający informuje, że uzna za warunek za spełniony.**

**Pytanie 2 dotyczy pakiet nr 1**

Proszę o potwierdzenie czy pakiet nr 1 dotyczy wstrzykiwacza marki MEDRAD?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający informuje, że pakiet nr 1 dotyczy wstrzykiwacza marki MEDRAD.**

1. Dotyczy: Część 2, poz. 3

Zgodnie z zapisami zaproszenia w ramach usługi Wykonawca wykona wszelkie potrzebne czynności charakterystyczne dla danego urządzenia, a w szczególności: przeglądy, drobne konserwacje, testy, wymianę niezbędnych części eksploatacyjnych.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów zaproszenia. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawów do wspomaganie oddechu dla noworodków CareFusion CPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu
- Akumulator
- Filtr pułapki wodnej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomaganie oddechu dla noworodków CareFusion CPAP co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

## - Alarm blendera i komponenty obejścia

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków CareFusion CPAP Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający w ramach uszczegółowienia zamówienia podaje dodatkowe informacje CareFusion CPAP zgodnie z zaleceniami producenta podczas przeglądu wymagamy wymiany następujących części:**

**- Czujnik tlenu**

**- Akumulator**

**- Filtr pułapki wodnej**

**- Alarm blendera i komponenty obejścia**

2. Dotyczy: Część 2, poz. 4

Zgodnie z zapisami zaproszenia w ramach usługi Wykonawca wykona wszelkie potrzebne czynności charakterystyczne dla danego urządzenia, a w szczególności: przeglądy, drobne konserwacje, testy, wymianę niezbędnych części eksploatacyjnych.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów zaproszenia. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Fabian co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtry wlotu gazów

- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Fabian co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Fabian gdy następujące części serwisowe osiągną określony stopień zużycia wymagana jest ich wymiana:

- Membrana zastawki wydechowej

- Czujnik przepływu

- Kable do czujnika przepływu

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Fabian Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający w ramach uszczegółowienia zamówienia podaje dodatkowe informacje Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Fabian wymagamy podczas przeglądu wymiany następujących części:**

**- Filtry wlotu gazów**

**- Czujnik tlenu**

**- Pakiet akumulatorów**

3. Dotyczy: Część 2, poz. 5

Zgodnie z zapisami zaproszenia w ramach usługi Wykonawca wykona wszelkie potrzebne czynności charakterystyczne dla danego urządzenia, a w szczególności: przeglądy, drobne konserwacje, testy, wymianę niezbędnych części eksploatacyjnych.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów zaproszenia. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Viasys Vela co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw konserwacyjny Maintenance Kit

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Viasys Vela co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Viasys Vela gdy następujące części osiągną określony stopień zużycia wymagana jest ich wymiana:

- Czujnik przepływu

- Zastawka wydechowa

- Membrana zastawki wydechowej

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Viasys Vela Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień

publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający w ramach uszczegółowienia zamówienia podaje dodatkowe informacje.**

**Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Viasys Vela wymagamy wymiany podczas przeglądu następujących części:**

**- Zestaw konserwacyjny Maintenance Kit**

**- Czujnik tlenu**

4. Dotyczy: Warunków udziału w postępowaniu – część 1 i 2.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi autoryzację, o której mowa w punkcie V zaproszenia, ale posiadających wymienione poniżej certyfikaty i kwalifikacje? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami z których wynika, że tego rodzaju wymagania stanowią naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ aktualnie na rynku funkcjonują podmioty gwarantujące możliwość wykonania przeglądu wg. tych samych standardów co autoryzowany przedstawiciel producenta lub producent. Pragniemy zauważyć, że m.in. wdrożenie systemu norm w zakresie sprzedaży, instalacji i serwisu urządzeń medycznych (nr norm PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2016), personel posiadający wieloletnie doświadczenie praktyczne oraz specjalistyczne (udokumentowane) wykształcenie i przeszkolenie, jak również bezpośredni dostęp do materiałów oraz części zamiennych pochodzących bezpośrednio od producenta daje tę samą gwarancję wykonania zamówienia w sposób należyty, co autoryzowany przedstawiciel producenta.

Wobec powyższego wnioskujemy o zmianę przyjętych dotychczas warunków udziału w postępowaniu i dopuszczenie do udziału wykonawców, którzy posiadają wdrożony i certyfikowany w strukturach swej działalności system norm PN-EN ISO 9001:2015, a także PN-EN ISO 13485:2016, uprawnienia SEP (Kategoria „E”, „D”), jak również ponad 10 letnie doświadczenie w zakresie serwisu aparatury medycznej i przeszkolony personel w zakresie serwisu aparatury medycznej innych producentów.

Niniejszy wniosek uzupełniam dodatkowo informacją, że wymóg wykazania się przez wykonawców posiadaniem autoryzacji jest postrzegany jako naruszenie zasady uczciwej konkurencji lub równego traktowania wykonawców, należy również uwzględnić stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej, która w sentencji jednego ze swych orzeczeń stwierdziła, że w zakresie odniesienia się odwołującego do art. 90 ust. 4 i następnie ustawy z 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych, należy podnieść, co wskazał również zamawiający, iż przepisy te są adresowane do podmiotów dokonujących wprowadzenia wyrobów medycznych do obrotu. Wskazać należy również, że ustawa nie określa, że działania serwisowe mogą wykonywać jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę. Tym samym nie istnieje ograniczenie możliwości w określeniu takiego wymagania przez Zamawiającego. (Por. wyrok KIO z dnia 11 czerwca 2012r. sygn. akt 1073/12).

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści serwis którego inżynierowie posiadają certyfikaty do wykonywania przeglądów danego producenta aparatury medycznej którego dotyczy postępowanie, dokument należy załączyć do oferty.**

**UWAGA: Wszystkie odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego należy traktować jako modyfikację treści Zaproszenia do złożenia oferty cenowej.**

DYREKTOR WSS W OLSZTYNIE

*Irena Kierzkowska*  
(Podpis osoby uprawnionej)