



WSPRiTS/ZP/138/2020
ZP.261.12.2020

Warszawa, dnia 05 maja 2020 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w BZP nr 534601-N-2020 z dnia 27.04.2020 r. na okresowe przeglądy serwisowe i naprawy sprzętu medycznego [Nr postępowania: WSPRiTS/ZP/12/20].

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „MEDITRANS” SPZOZ w Warszawie udziela odpowiedzi na pytania:

Dotyczy Zadania 1 „Przeglądy serwisowe ssaków elektrycznych”:

1) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający poda jakich producentów są ssaki?

ODPOWIEDZ: Zamawiający posiada ssaki firmy Hersills (jeszcze na gwarancji producenta przez 24 m-ce), OB, LifeTime.

Dotyczy Zadania 3 „Przeglądy serwisowe i naprawa respiratorów Smiths VR1”:

2) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na objęcie zadania autoryzacją, prośbę swą motywujemy, że jest to sprzęt ratujący życie podobnej klasy jak ParaPac oraz Baby Pac producenta Smiths. Wykonywanie czynności serwisowych w postaci przeglądów i napraw, zgodnie z autoryzowanymi procedurami producenta stanowi gwarancję, że sprzęt medyczny objęty tego typu usługami będzie funkcjonował w sposób prawidłowy, minimalizując jednocześnie ryzyka dla zdrowia i życia pacjentów oraz osób obsługujących. To w trakcie szkoleń autoryzacyjnych producenci przekazują wiedzę z zakresu stosowania właściwych procedur, narzędzi czy części zamiennych, jak również przekazują normy w zakresie zużycia materiałów. Wykonywanie czynności serwisowych bez tej wiedzy oraz szczegółowej znajomości w zakresie specyfiki danego wyrobu medycznego może doprowadzić do niewłaściwego zużywania się poszczególnych jego elementów, co w efekcie może doprowadzić do skrócenia jego żywotności.

ODPOWIEDZ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zapisów SIWZ:

3) PYTANIE: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przedstawienie harmonogramu przeglądów urządzeń będących przedmiotem postępowania oraz wskazanie ich numerów seryjnych.

ODPOWIEDZ: Zamawiający przedstawi harmonogram przeglądów urządzeń oraz ich numery seryjne Wykonawcom, z którymi zostaną zawarte umowy o zamówienie publiczne.

4) PYTANIE: Czy w związku z obecną sytuacją epidemiologiczną w Polsce oraz zaleceniem GIS do przejścia przez pracowników na pracę zdalną, Zamawiający rozważy dopuszczenie elektronicznej formy złożenia oferty? Ustawa PZP wskazuje jedynie obowiązek prowadzenia postępowania za pomocą środków komunikacji elektronicznej w przypadku postępowań powyżej progów unijnych. Nigdzie natomiast nie ma wskazania do zaniechania tej procedury w przypadku



postępowań, które tych progów nie przekraczają. Mając na uwadze wprowadzony stan zagrożenia epidemicznego oraz w związku ze zmianą organizacji pracy w celu przeciwdziałania rozprzestrzenianiu się wirusa SARS-CoV-2 zarówno po stronie Wykonawców jak i Zamawiającego oraz występujące trudności dot. dostarczania przesyłek kurierskich prosimy o dopuszczenie elektronicznej formy złożenia oferty.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

5) PYTANIE: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi autoryzację, o której mowa w Rozdziale IV pkt 1) SIWZ, ale posiadających wymienione poniżej certyfikaty i kwalifikacje? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami z których wynika, że na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych 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”), a także 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 2012 r. sygn. akt 1073/12).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający co do zasady ma prawo określić jakich czynności i usług oczekuje. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ. Zamawiający wymaga posiadania autoryzacji producenta wyłącznie dla Wykonawców składających ofertę na zadanie nr 1.

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

Sporządziła:
Agnieszka Herda
Inspektor ds. Zamówień Publicznych
Tel. /22/ 52 51 243

DYREKTOR

Dr. n. med. dr. Karol Bielski