



DZP/381/18/EAT/2019

Katowice 27.05.2019

Do wszystkich Wykonawców

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy zaproszenia do składania ofert na obsługę serwisową aparatury anestezyjologicznej II

1 PYTANIE

Dotyczy części nr 2:

Zaproszenie do składania ofert; §2 Warunki realizacji umowy p. 8 „W zakresie części 2 dla osób wykonujących obsługę serwisową wymagany jest certyfikat lub inny dokument potwierdzający odbycie szkolenia potwierdzony przez producenta aparatu do znieczulania Fabius Tiro (Dräger)”:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu Wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi przeszkolenie u producenta oraz jego zaświadczenia potwierdzające uprawnienia do wykonywania usług konserwacyjnych tj. autoryzacji, 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 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012), 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 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015, a także PNEN ISO 13485:2012, 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 2012r. sygn. akt 1073/12).

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie zmienia zapisów w Zaproszeniu do składania ofert w zakresie objętym pytaniem.



2 PYTANIE

Dotyczy części nr 2:

Zgodnie z zapisami zaproszenia do składania ofert przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów zaproszenia do składania ofert. 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 aparatu do znieczulania Fabius Tiro wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:

- VALVE DISK (płatek ceramiczny) - 2 szt. (Producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- Diaphragm, cup - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- GASKET - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- BACTERIA FILTER (FILTR DRUCK) - 2 szt. (Producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- O-RING SEAL (Uszczelka gniazda parownika) - 2 szt. (Producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- Gaskets - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- VALVE DISKS - 2 szt. (Producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- DIAPHRAGMS 1 - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- DIAPHRAGMS 2 - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- SEALING WASHER - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- O-RING 105 x 4 - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 36 miesięcy)
- Batterie, Lithium 3V/260mAh - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 36 miesięcy)
- Lead-acid battery 12V/3.5AH - 2 szt. (Producent wymaga wymiany co 36 miesięcy)
- Diaphragm, Piston - 1 szt. (Producent wymaga wymiany co 36 miesięcy)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części w aparacie do znieczulania Fabius Tiro. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie.

ODPOWIEDŹ:

Przez cały okres użytkowania (2 lata) aparat był serwisowany przez autoryzowany serwis firmy Dräger, wszystkie czynności były wykonywane zgodnie z zaleceniami producenta.

3 PYTANIE

Dotyczy zadania nr 2:

Zgodnie z zapisami zaproszenia do składania ofert przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i 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 aparatu do znieczulania Fabius Tiro wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym stanem zużycia. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie czy podlegają wymianie z powodu stanu zużycia następujące części:

- Czujnik przepływu Spirolog - 1 szt.
- O2 Sensor (Czujnik tlenu) - 1 szt.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części w aparacie do znieczulania Fabius Tiro. Wykonawca na podstawie aktualnej



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie.

ODPOWIEDŹ:

Wszystkie czynności powinny być wykonywane zgodnie z zaleceniami producenta.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Małgorzata Madej
mgr Małgorzata Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

