



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
63-700 Krotoszyn, ul. Młyńska 2
tel. (62) 588 03 90 fax. (62) 588 04 02
Nr KRS 000 000 2750
NIP: 621-15-36-551 REGON: 000310226
e-mail: spzoz@krotoszyn.pl
internet: <http://www.spzoz.krotoszyn.pl/>

Misja zakładu:

„Otwarci na zmiany, szanując tradycję, zapewniamy wysoką jakość opieki medycznej i wrażliwość na problemy naszych pacjentów”

Krotoszyn, dnia 17.11.2017 r.

WYJAŚNIENIA DO ZAPYTANIA OFERTOWEGO

Dotyczy: „**Usługi serwisowe aparatury medycznej firmy Dräger**”

Pytanie nr 1:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia:

Czy przegląd respiratorów wymienionych w SIWZ obejmuje również wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych?

Tak, przegląd respiratorów obejmuje również wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych zgodnie z załącznikiem nr 3 oraz załącznikiem nr 4.

Pytanie nr 2:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia

Czy przegląd aparatów do znieczuleń obejmuje także przegląd znajdujących się przy nich monitorów i modułów gazowych? Jeśli tak prosimy o wskazanie nazwy ich producenta, typ/model oraz rok produkcji.

Tak, monitory i moduły gazów znajdujące się przy aparatach do znieczulania są wykazane w oddzielnych pozycjach w załączniku nr 2.

Należy wypełnić załącznik nr 1a - wykaz kosztów posiadając się załącznikami nr 4, który uszczegółowia pakiety serwisowe.

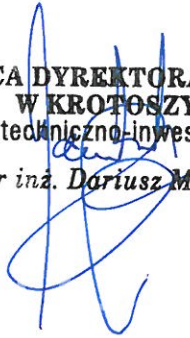
Pytanie nr 3:

Dotyczy warunków udziału w postępowaniu – wymogu posiadania przez wykonawców autoryzacji:

Czy Zamawiający dopuści do oceny w ramach przyjętych warunków udziału w postępowaniu w punkcie, w którym Zamawiający ocenia posiadanie przez Wykonawcę autoryzacji także Wykonawców jej nie posiadających, ale posiadających nw. dokumenty? 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 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.

W odpowiedzi na pytanie wskazujemy, że do niniejszego postępowania, na podstawie art. 4 pkt. 8 ustawy pzp, nie stosuje się przepisów wskazanej ustawy, w tym szczególności art. 91 ust. 3 ustawy pzp. Zamawiający zatem może wymagać od potencjalnych wykonawców, również innych dokumentów, aniżeli dopuszczalne w procedurze prawa zamówień publicznych. Wymóg autoryzacji producenta, jest wynikiem prawidłowej implementacji postanowień art. 90 ust. 4 ustawy o wyrobach medycznych, zgodnie z którym - wytwórca, importer i dystrybutor wprowadzający do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub sprowadzający na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu używania na tym terytorium wyrób, który dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa, załącza do wyrobu wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności. Zamawiający może zatem, ze względu na bezpieczeństwo sprzętu używanego w procesie świadczenia usług medycznych, wymagać aby serwisowanie odbywało się przez te podmioty, które dają rękojmię należytego wykonania zlecenia, potwierdzone przez producenta, który wprowadził dany wyrób na teren RP. Takie postępowanie jest zgodne z interesem publicznym, w rozumieniu ustawy o finansach publicznych, w powiązaniu z ustawą o wyrobach medycznych, bowiem zakłada uzyskanie najlepszych efektów, z posiadanych środków, a nadto gwarantuje bezpieczeństwo leczonych w naszej jednostce pacjentów. Zamawiający będący podmiotem leczniczym nie może pozwolić sobie na eksperymentowanie w kwestii bezpieczeństwa pacjentów.

Mając na uwadze powyższe Zamawiający nie zmienia warunków udziału w postępowaniu.


**Z-CA DYREKTORA SPZOZ
W KROTOSZYNIE**
ds. techniczno-inwestycyjnych
mgr inż. Dariusz Markowski