



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ – 12/144 /2020

Wrocław, dnia 15.04.2020 r.

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*usługa serwisu technicznego aparatury medycznej wyprodukowanej przez firmę GE Medical Systems*”

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu urządzeń wskazanych przez Zamawiającego w Załączniku nr 3 do Umowy – Zakres usług serwisowych jako Sprzęt medyczny – Grupa A tj. angiograf Innova 4100 oraz Innova 3100 i aparat RTG z ramieniem C Fluorostar.

Wskazujemy, iż przedmiot zamówienia nie jest niepodzielny, obejmuje 19 urządzeń różnych producentów o różnej specyfice działania, a tym samym nie ma powodu dla którego usługi serwisowe ww. urządzeń musiały być wykonywane przez jeden podmiot. Urządzenia będące przedmiotem zamówienia działają niezależnie, a zatem ich serwis może być wykonywany przez kilka niezależnych podmiotów.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy Pzp:

„1. Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości.”

Wskazujemy, iż sam Zamawiający w OPZ podzielił przedmiot zamówienia na 3 grupy, biorąc pod uwagę rodzaj urządzenia i zakres usług, co tym bardziej dowodzi, iż nie ma podstaw by ww. przedmiot zamówienia był wykonywany przez jednego wykonawcę.

Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że pozostawienie w obecnej formie opisu przedmiotu zamówienia spowoduje brak możliwości złożenia oferty w rzeczonym postępowaniu dla podmiotów innych niż producent urządzenia. Należy również zauważyć, iż serwis tych dwóch niezależnych urządzeń może być prowadzony jednocześnie przez dwa różne podmioty, a Zamawiający jako podmiot publiczny jest zobligowany do wydatkowania środków publicznych w sposób umożliwiający prowadzenie uczciwej konkurencji.

W związku z powyższym, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w trosce o zachowanie zasad konkurencji oraz prawidłowe wykonanie zamówienia, umożliwi składanie ofert częściowych i wydzieli do osobnego pakietu tomografu angiograf Innova 4100 oraz Innova 3100 i aparat RTG z ramieniem C Fluorostar.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielanie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 2 - Załącznik nr 3 do SIWZ

Załącznik nr 3 do umowy sprzęt medyczny Grupa A pkt A ppkt 10

Zamawiający w Załączniku nr 3 wskazał, iż Usługi będą wykonywane przez osoby posiadające certyfikat ze szkolenia serwisowego wydany przez producenta lub autoryzowany przez producenta ośrodek szkoleniowy serwisu. Wnosimy o dopuszczenie do udziału w postępowaniu Wykonawców posiadających odpowiednie przeszkolenie w zakresie serwisowania urządzeń medycznych w tym angiografów produkcji GE, potwierdzone imiennymi certyfikatami wydanymi przez podmioty niezależne od producenta, jednak od wielu lat zajmujące się szkoleniem serwisantów aparatury medycznej.

Zaznaczamy, że wymaganie certyfikatów wydanych przez producenta, stawia w uprzywilejowanej pozycji producenta sprzętu, co stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, który mówi, że: „Zamawiający przygotowuje i

przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości”.

Wskazujemy, iż pozostawienie zapisów w dotychczasowym kształcie, dopuści do udziału w postępowaniu jedynie producenta Angiografów, natomiast wykluczy z udziału w postępowaniu Wykonawców niezależnych od producenta serwisujących od wielu lat aparaty do diagnostyki obrazowej firmy GE, a tym samym posiadających wiedzę i doświadczenie pozwalające na prawidłowe wykonanie przedmiotu zamówienia.

Wskazujemy, iż wymaganie certyfikatów producenta zostało uznane na wymóg nadmierny w wyroku KIO nr 1859/19 z 4.10.2019 r. (wyrok w załączeniu - str.22-24) W ww. wyroku Izba potwierdziła, iż w sytuacji gdy na rynku funkcjonuje kilku wykonawców serwisujących z powodzeniem aparaty do diagnostyki obrazowej danego producenta, to wymóg posiadania certyfikatów wystawionych przez wytwórcę aparatu stanowi faktyczne ograniczenie konkurencji w postępowaniu. Ponadto Izba wskazała, iż art. 90 ust 4 ustawy o wyrobach medycznych nie stanowi ograniczenia w serwisowaniu urządzeń medycznych jedynie do podmiotów autoryzowanych. Izba uznała, iż art. 90 ust 4 uwm stanowi jedynie, iż wytwórca, importer i dystrybutor wprowadzający do obrotu na terytorium RP lub sprowadzający na terytorium RP w celu używania wyrób medyczny, załącza wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności określonych w tym przepisie. Należy też zauważyć, iż jest to przepis adresowany do podmiotów dokonujących wprowadzenia wyrobów medycznych do obrotu, a nie do podmiotów serwisujących sprzęt medyczny.

W konsekwencji, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w trosce o zachowanie zasad konkurencji oraz prawidłowe wykonanie zamówienia, dopuści do udziału w przetargu Wykonawców posiadających odpowiednie przeszkolenie w zakresie serwisowania urządzeń medycznych w tym angiografów produkcji GE potwierdzone imiennymi certyfikatami wydanymi przez podmioty niezależne od producenta, jednak od wielu lat zajmujące się szkoleniem serwisantów aparatury medycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 3 - Załącznik nr 3 do SIWZ

Załącznik nr 3 do umowy sprzęt medyczny Grupa A pkt A ppkt 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do udziału w postępowaniu Wykonawców, którzy zamiast zdalnej diagnostyki uszkodzeń oraz naprawy Angiografów i RTG OEC Fluorostar poprzez sieć komputerową, zapewnią naprawę urządzenia na miejscu w siedzibie Zamawiającego w czasie i zakresie przewidzianym dla wykonania zdalnej diagnostyki bez użycia części i max do 24h. Dopuszczenie diagnostyki i naprawy na miejscu, pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie co najmniej 2 ofert, gdyż obecne wymogi dopuszczają do udziału w postępowaniu jedynie producenta aparatu.

Bez wątpienia ograniczenie liczby wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia stanowi naruszenie ustawy PZP. Nie można bowiem mówić o zachowaniu zasady uczciwej konkurencji, jeśli warunki udziału w postępowaniu sprecyzowane są w sposób ograniczający krąg potencjalnych wykonawców jedynie do producenta lub podmiotów działających na rynku z ramienia producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza świadczenie usług serwisowych bez zdalnej diagnostyki z zachowaniem 24h czasem reakcji serwisu od momentu zgłoszenia awarii. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 4

Prosimy o podanie dat ostatniej wymiany lamp w Angiografach Innova 3100 i 4100.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że wymiana lamp w powyższych urządzeniach miała miejsce w XI 2015 roku w przypadku Innova 4100 oraz X 2019 roku dla Innova 3100.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

DYREKTOR SZPITALA

Prof. dr hab. Wojciech Witkiewicz
(5)

