



TAM-799/1-TP/104-2022.AP

Rybnik, dnia 26.10.2022 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W TRYBIE PODSTAWOWYM NA:

Przeгляд, konserwację i pomiary bezpieczeństwa elektrycznego wg wytycznych producenta Rezonansu Magnetycznego produkcji Siemens wraz z wyposażeniem na okres 36 miesięcy (zamówienie nr TAM-799-TP/104-2022.AP)

ogłoszonym w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 19.10.2022 r., nr 2022/BZP 00398852/01

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Dot. SWZ

Prosimy o podanie:

- wersji oprogramowania zainstalowanej na rezonansie magnetycznym Aera,
- daty ostatniej wymiany Coldheada,
- daty ostatniej wymiany Adsorbera.”

Odpowiedź 1:

- Wersja oprogramowania: Software: NUMARIS/4, Version: syngo MR E 11
- Coldhead – nie był wymieniany, działa od czasu uruchomienia rezonansu magnetycznego, czyli od grudnia 2016 roku
- Adsorber – był wymieniony w grudniu 2019 roku.

Pytanie 2: „Dot. SIWZ, Rozdział XVI, pkt II ppkt 30 autoryzacja

Prosimy o wyrażenie zgody, aby przy ocenie ofert w kryterium „Autoryzacja producenta” na równi traktowane było posiadanie przez Wykonawcę autoryzacji producenta, jak i certyfikatu ISO w zakresie normy 13485, co jest równoznaczne z posiadaniem takich samych standardów świadczenia usług serwisowania wyrobów medycznych do diagnostyki obrazowej, co producent aparatury medycznej, a jednocześnie nie stanowi ograniczenia zasady uczciwej konkurencji (o certyfikację w zakresie w/w normy może ubiegać się każdy podmiot, jeśli spełnia kryteria określone normą).

Prosimy o wyrażenie zgody, aby przy ocenie ofert w kryterium „Autoryzacja producenta” na równi traktowane było posiadanie przez Wykonawcę autoryzacji producenta, jak i certyfikatu ISO w zakresie normy 9001 oraz 13485, co jest równoznaczne z posiadaniem takich samych standardów świadczenia usług serwisowania wyrobów medycznych do diagnostyki obrazowej, co producent aparatury medycznej, a jednocześnie nie stanowi ograniczenia zasady uczciwej konkurencji (o certyfikację w zakresie w/w normy może ubiegać się każdy podmiot, jeśli spełnia kryteria określone normą).

Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na sytuację zaistniałą w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **obsługę serwisową 4 tomografów komputerowych marki GE**

Telefony:

Kancelaria: 32 429-12-90

Główny Księgowy: 32 429-12-99

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 32 429-12-88

Sekretariat: 32 429-12-54

Dział Organizacyjny: 32 429-26-19

Fax: 32 422-82-72

BNP Paribas Bank Polska S.A. 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

na okres 2 lat (znak: DZPU.2632.15.2022), prowadzonym przez **Wielospecjalistyczny Szpital Wojewódzki w Gorzowie Wlkp.**

W postępowaniu złożono 2 oferty:

1) **Wykonawca bez autoryzacji producenta: 1 457 740,80 zł**

2) **Autoryzowany przedstawiciel producenta: 1 935 115,20 zł**

W dniu 27.04.2022 r. Zamawiający zamieścił na swojej stronie internetowej informację o wyborze najkorzystniejszej oferty: tj. **oferty autoryzowanego przedstawiciela producenta o ponad 470 000,00 zł droższej** od oferty Wykonawcy nie posiadającego autoryzacji z powodu przyznania w kryteriach oceny ofert **20 % za 2 certyfikaty producenta tomografów.**

W niniejszym przetargu przy utrzymaniu dotychczasowych kryteriów, wykonawca nieposiadający autoryzacji aby konkurować z producentem musiałby złożyć ofertę z ceną o prawie 60% niższą, co faktycznie prowadzi do wykluczenia z udziału w postępowaniu wykonawców niezależnych od producenta, nieposiadających autoryzacji i jednocześnie doprowadzi do wzrostu kosztów dla Zamawiającego jak w przytoczonym postępowaniu w Gorzowie Wielkopolskim

Poniżej przedstawiamy kalkulację ceny dla obecnych kryteriów:

Kryteria	Punkty
1.Cena	60
2. Autoryzacja	35
3.Termin płatności	5

Wykonawca	Cena	Punkty		Punkt y	3	Punkty	Wyni k
Wykonawca - brak autoryzacji	58 000,00 zł	60	nie	0	60	5	65
Wykonawca - autoryzacja	140 000,00 zł	24,85714	tak	35	60	5	64,86

W związku z powyższym, wnosimy o modyfikację kryterium Autoryzacja producenta, na:

Autoryzacja producenta lub ISO 13485 oraz ISO 9001.

Odpowiedź 2: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3: „W celu właściwego skalkulowania ceny oferty prosimy o podanie dat ostatniej wymiany Coldhead i Adsorbera.”

Odpowiedź 3:

- Coldhead – nie był wymieniany, działa od czasu uruchomienia rezonansu magnetycznego, czyli od grudnia 2016 roku
- Adsorber – był wymieniony w grudniu 2019 roku.

Pytanie nr 4: „Czy z uwagi na zapewnienie właściwego poziomu wykonania usług, Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie następującego zapisu do SWZ:

„Za spełnienie warunku zdolności technicznej lub zawodowej do wykonania przedmiotu zamówienia, Zamawiający uzna należyte wykonanie przez Wykonawcę w okresie ostatnich 3 lat, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie usług na rzecz minimum dwóch zamawiających, potwierdzonych referencjami na wartość min. 150 000,00 zł brutto każda, których przedmiotem jest świadczenie usług serwisowych przeglądów i napraw rezonansów magnetycznych marki Siemens.”

Odpowiedź 4: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5: „**Pytanie dot. Załącznika nr 2 do SWZ, Projekt umowy § 1, ust. 6**

Prosimy o potwierdzenie, że osoby bezpośrednio wykonujące umowę mają posiadać certyfikat producenta lub certyfikat wydany przez niezależny, inny ośrodek szkoleniowy, który posiada akredytację producenta do prowadzenia szkoleń.”

Odpowiedź 5: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6: „**Pytanie dot. Załącznika nr 1.2 do SWZ, Zakres przeglądu**

Awaryjne zasilanie UPS typu Eaton 9130 nie jest urządzeniem producenta rezonansu magnetycznego. Producent UPS Eaton 9130 wskazuje dla tego typu zasilania awaryjnego serwisy, które wykonują przeglądy takiego zasilacza. Przegląd wykonywany jest w siedzibie wskazanej firmy. Ponieważ zasilanie awaryjne Eaton 9130 jest dodatkowym wyposażeniem rezonansu magnetycznego Magnetom Aera, przegląd wykonywany jest poza placówką i wg innej specyfikacji niż aparat główny prosimy o wykreślenie z zakresu ww zasilania lub wydzielenie do odrębnego zadania. Powyższe umożliwi uniknięcie ryzyka, że z powodu braku oferty spełniającej warunki wskazane w umowie w zakresie zasilacza, nie będzie możliwe złożenie oferty na rezonans magnetyczny.”

Odpowiedź 6: Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznika 1.2 SWZ: **Zakresu przeglądu z konserwacją i pomiarami bezpieczeństwa elektrycznego wg wytycznych producenta Rezonansu Magnetycznego produkcji Siemens wraz z wyposażeniem na okres 36 miesięcy. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika.**

Pytanie 7: „**Pytanie dot. Załącznika nr 2 do SWZ, Projekt umowy**

Prosimy o wyrażenie zgody na dodanie zapisu:

„W celu wykonania usług serwisowych personel Wykonawcy uzyska w nieograniczony sposób dostęp do urządzenia w uzgodnionych wcześniej przez Strony terminach. Zamawiający zapewni, że urządzenie jak również pomieszczenia, w których urządzenie jest zainstalowane nie będą zanieczyszczone krwią, innymi płynami ustrojowymi ani jakimikolwiek substancjami zanieczyszczającymi, aktywnymi biologicznie lub chemicznie. Uchybienie powyższemu obowiązkowi uprawnia Wykonawcę do odmowy wykonania usług serwisowych.”

Odpowiedź 7: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie zapisu do projektu umowy modyfikuje projekt umowy, który daje w załączeniu.

Pytanie 8: „Pytanie dot. Załącznika nr 2 do SWZ, Projekt umowy

Czy mając na uwadze fakt, że podczas realizacji umowy zostaną wytworzone przez Wykonawcę odpady, co do których istnieją wiarygodne do przyjęcia podstawy, że mogą wykazywać właściwości klasyfikujące je jako odpady medyczne zakaźne oraz odpady medyczne niebezpieczne, inne niż zakaźne, Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli:

Mając na uwadze art. 3 ust. 1 pkt. 32 ustawy o odpadach z 14 grudnia 2012 roku (tj. Dz. U. z 2021 nr 779 r, z późn. zm.), wytwórcą odpadów powstałych w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, mogących wykazywać właściwości klasyfikujące je jako odpady medyczne zakaźne oraz odpady medyczne niebezpieczne inne niż zakaźne, wraz z odpowiedzialnością za nie, będzie Zamawiający, który potwierdza, że zagospodaruje je zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa. Nie dotyczy to w szczególności odpadów sprzętu i podzespołów elektronicznych czy mechanicznych.”

Odpowiedź 8: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie zapisu do projektu umowy modyfikuje projekt umowy, który daje w załączeniu.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje termin składania ofert wyznaczony do dnia 28.10.2022 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.