

Gdańsk, dnia 2 czerwca 2020 r.

D10.251.33.M.2020

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na:

„OBSŁUGĘ SERWISOWĄ APARATURY MEDYCZNEJ W COPERNICUS PL SP. Z O. O. W GDAŃSKU III”

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

ZESTAW 1

Zapytanie nr 1 dotyczy Warunków udziału w postępowaniu

W związku z wymogiem Zamawiającego aby Wykonawca był zamieszczony w wykazie podmiotów, o których mowa w art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający jako dokument potwierdzający spełnienie warunku uzna autoryzację producenta sprzętu na konserwację i serwis.

Zgodnie z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych, wymagany w punkcie 3 e. SIWZ wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych powinien zostać przez sprzedawcę sprzętu dostarczony Zamawiającemu podczas przekazania urządzenia do eksploatacji, czyli aktualnie powinien znajdować się w posiadaniu Zamawiającego. Wykaz ten natomiast może być nieaktualny lub niepełny, dlatego wnosimy o uznanie warunku za spełniony na podstawie dostarczonej autoryzacji producenta sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający uznaje autoryzację wystawioną przez producenta na rzecz Wykonawcy jako dokument potwierdzający spełnienie warunku.

ZESTAW 2

Pytanie 1: Dotyczy VIII. Warunki udziału w postępowaniu oraz podstawy wykluczenia pkt 2c pakiet 19 i 25

Zamawiający wymaga zdolności technicznej lub zawodowej, gdzie Wykonawca dysponuje n/w liczbą osób dla poszczególnych pakietów, które posiadają aktualne imienne certyfikaty wystawione przez producenta danego urządzenia, do którego serwisowania dane osoby będą skierowane. *Wnosimy o dopuszczenie do udziału w postępowaniu Wykonawców posiadających odpowiednie przeszkolenie w zakresie serwisowania aparatury będącego przedmiotem zamówienia, potwierdzone imiennymi certyfikatami wydanymi przez inne podmioty nie będące producentem sprzętu.*

Uzasadnienie:

Postawiony w SIWZ warunek w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej w postaci obowiązku posiadania przez Wykonawcę certyfikatów wydanych przez producenta urządzeń uniemożliwia udział w przedmiotowym postępowaniu jakiejkolwiek firmie konkurencyjnej wobec producenta! Producent nie ma ani obowiązku ani interesu biznesowego w porozumieniu się z innymi wykonawcami co do udzielenia autoryzacji i przeprowadzania certyfikowanych szkoleń w zakresie świadczonych usług serwisowych dla inżynierów konkurencyjnych firm. Tym samym zapisy SIWZ stawiają w uprzywilejowanej pozycji producenta sprzętu co stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 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.

Nasza firma spełnia najwyższe standardy serwisu pogwarancyjnego aparatury do diagnostyki obrazowej. Najlepiej ów fakt potwierdza zadowolająca współpraca z ponad 400 szpitalami w kraju, co znajduje odzwierciedlenie w licznych referencjach.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie zaproponowanej, z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Odpowiedź: SIWZ pozostaje bez zmian.

Pytanie 2: Dotyczy przedmioty zamówienia pakiet nr 19.

Prosimy o podanie roku produkcji aparatu będącego przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Rok produkcji 2005 r.

Pytanie 3: Dotyczy przedmioty zamówienia pakiet nr 25.

Prosimy o podanie roku produkcji aparatu będącego przedmiotem zamówienia oraz o informację czy w skład aparatu RTG Control X wchodzi również 2 skanery firmy Konica Minolta?

Odpowiedź: 2013 rok. Przedmiotem zamówienia jest sam aparat RTG.

ZESTAW 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o podanie daty produkcji respiratorów z pakietu nr 9.

Odpowiedź:

Poz.1 - rok produkcji 2012

Poz.2 - rok produkcji 2000

Poz.3 - rok produkcji 2012

Poz.4 - rok produkcji 2006

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o podanie daty ostatniego przeglądu respiratorów z pakietu nr 9.

Odpowiedź:

Poz.1 - 06.08.2018

Poz.2 - 21.12.2018

Poz.3 - 24.04.2019

Poz.4 - 02.12.2019

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przeglądów sprzętu z pakietu nr 9 w siedzibie Wykonawcy?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z umową przesyłka na koszt Wykonawcy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na objęcie obowiązkiem posiadania autoryzacji przez wykonawcę dla pakietu nr 9? Proszę swoją motywację faktem, iż jest to sprzęt ratujący życie, a posiadanie przez Wykonawcę autoryzacji gwarantuje najwyższy poziom świadczonych usług.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dla pakietu 9 dysponował, co najmniej jedną osobą, która posiada aktualny imienny certyfikat wystawiony przez producenta.

ZESTAW 4

Dot. pakietu nr 24

Z uwagi na fakt, iż w obecnej chwili na rynku nie funkcjonuje podmiot posiadający autoryzację producenta jednocześnie w obszarze obsługi urządzeń do chirurgii i dermatologii, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 24 laserów chirurgicznych tj. Litho 30W (n/s: LHT 0028-0116), Polysurge 1064 (n/s: DNL0222-0911), Quanta B (n/s: DNL 0220-0911) oraz Litho 30W (n/s: LHT0984-111)

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z formularza i harmonogramu poz. 5 i 6.

Dot. Zapisu umowy: Zamawiający w paragrafie 1 ust. 8 dodał zapis „z zastrzeżeniem ust. 15” przy czy niniejszy paragraf nie zawiera wskazanego ustępu. Prosimy o wyjaśnienie tej kwestii.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający wykreśla zapis „z zastrzeżeniem ust. 15”.

Dot. Rozdział IX, punkt 3, pp. e)

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, jakiego dokładnie dokumentu będzie wymagał Zamawiający w celu potwierdzenia spełnienia warunku, iż wykonawca jest zamieszczony w wykazie podmiotów, o którym mowa w art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia w formie oświadczenia producenta.

ZESTAW 5

Zamawiający wymaga w SIWZ oraz projekcie umowy zatrudnienia osób wykonujących usługi serwisowe na podstawie umowy o pracę.

Wobec tych zapisów wnosimy prośbę o dodanie punktu mówiącego o zatrudnieniu osób wykonujących usługi serwisowe na podstawie umowy o stałej współpracy. Firma Medical Market jest jedynym autoryzowanym serwisem aparatów marki Genoray na terenie polski co za tym idzie tylko firma Medical Market posiada certyfikaty producenta Aparatów RTG ZEN.

Odpowiedź: Wymóg zatrudnienia pracowników na podstawie umowy o pracę nie odnosi się do relacji między Wykonawcą a podwykonawcą. Zatem w sytuacji, w której Wykonawca posługuje się innym przedsiębiorcą przy realizacji zamówienia Zamawiający nie wymaga, aby strony wiązała umowa o pracę. Zamawiający nie określa wymagań, co do podstawy prawnej takiej współpracy.

ZESTAW 6

PAKIET 10 -DO WZORU UMOWY

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zapewnienie urządzenia zastępczego na czas trwania naprawy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

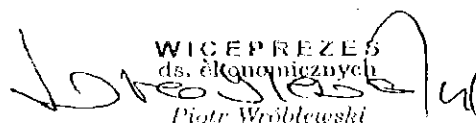
2. Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji naprawy do 30 dni bez użyczenia urządzenia zastępczego?

Odpowiedź: SIWZ bez zmian

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 pzp zmienia treść SIWZ w w/w zakresie oraz zgodnie z załączoną treścią zmodyfikowanej SIWZ. Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty. Jednocześnie Zamawiający załącza zmodyfikowany załączniki do SIWZ z uwzględnieniem wprowadzonych zmian.

Termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Zatwierdził


WICEPREZES
ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Załączniki:

- SIWZ po zmianach
- Zał. nr 1 A - formularz cenowy po zmianach
- Zał. nr 2 B - harmonogram po zmianach
- Zał. nr 6 - projekt umowy po zmianach

Sporządził Sekretarz komisji
Marta Muszyńska- Orciuch