



Poznań, 05.11.2019 r.

ADZP-381-50/19

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu  
o udzielenie zamówienia publicznego**

**Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ**

*Szanowni Państwo,*

Uprzejmie informujemy, iż w dniach 31.10.2019 r., 04.11.2019 r., do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie: **„Usługi serwisowe (przeglądy i naprawy) sprzętu i aparatury medycznej znajdującej się na wyposażeniu SZOZ nad Matką i Dzieckiem, na okres 1 roku - (przeglądy, konserwacja i naprawy pogwarancyjne aparatury medycznej)” – znak sprawy ADZP-381-50/19,**

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie nr 1: Zadanie nr 7**

Prosimy o potwierdzenie, czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych, Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie, że Oferent spełnia warunki określone w Art. 90 ust. 5 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), z chwilą złożenia oferty?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga potwierdzenia, ponieważ Art. 90 ust. 5 odnosi się do Wytwórcy, importera i dystrybutora aparatury medycznej, a nie do firm serwisujących sprzęt i aparaturę medyczną.

**Pytanie nr 2: Zadanie nr 7**

Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych **Art. 90 Ust. 3 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650)**, Zamawiający wymaga aby do przeglądu okresowego użyte zostały oryginalne części zamienne lub zużywalne określone przez wytwórcę wyrobu – producenta oraz instrukcję obsługi?

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia „Wykonawca zobowiązuje się do stosowania w czasie przeglądów i napraw wyłącznie fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych. W przypadku braku możliwości zamontowania oryginalnych części wynikających z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, Wykonawca może po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym zamontować części zastępcze, jednak o parametrach nie gorszych od oryginalnych. Zamontowanie części zastępczych (nie oryginalnych) nie może powodować utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania”.

**Pytanie nr 3: Zadanie nr 7**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie posiadania autoryzacji producenta na serwis urządzeń będących przedmiotem przeglądu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga posiadania potwierdzeń odbytych odpowiednich szkoleń przeprowadzonych przez producenta sprzętu - dotyczy określonych w SIWZ pakietów.

**Pytanie nr 4: Zadanie nr 7**

Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych **Art. 90 Ust. 4 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650)**, Zamawiający wymaga „fachowej okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń

lub kontroli bezpieczeństwa” wykonywanej przez pracowników posiadających certyfikację (ukończone szkolenie) producenta urządzeń będących przedmiotem przeglądów okresowych?

**Odpowiedź:** Art. 90 ust. 4 odnosi się również do Wytwórcy, importera i dystrybutora aparatury medycznej. Treść: "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 – które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonane przez użytkownika – załącza do wyrobu wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności."Nie oznacza to dosłownie, że Zamawiający ma obowiązek tylko i wyłącznie korzystania z podmiotów podanych w powyższym wykazie. Zamawiający wymaga posiadania potwierdzeń odbytych odpowiednich szkoleń przeprowadzonych przez producenta sprzętu - dotyczy określonych w SIWZ pakietów.

**Pytanie nr 5:** Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 1 z Pakietu nr 10 i utworzy nowy Pakiet ?

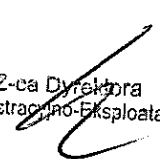
**Odpowiedź:** Zamawiający, nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 6:** Dotyczy pakietu nr 16\_Czy Zamawiający udzieli zgody na podzielenie pakietu nr 16 na dwa osobne pakiety?

**Odpowiedź:** Zamawiający, nie wyraża zgody.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Exploatacyjnych  
  
mgr inż. Marzena Krzymańska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Królska, +48 61 850 62 95, [katarzyna.krolska@szoz.pl](mailto:katarzyna.krolska@szoz.pl), [zampub@szoz.pl](mailto:zampub@szoz.pl)