

**Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu**

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

E – mail: sekretariat@pcmg.pl

www.pcmg.pl

Tel. +48 48 664 91 00

Fax. +48 48 664 21 81

**PCMG/ZPiZ/ /KO/ /2016**

**Grójec, dnia 26.01.2016**

Numer sprawy: 1/2016

**Dotyczy:** przetargu nieograniczonego na usługę przeglądów technicznych sprzętu medycznego w Powiatowym Centrum Medycznym w Grójcu Sp. z o.o.

**WYKONAWCY  
wg rozdzielnika**

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2013, poz. 907 z późn. zmianami) odpowiada na następujące pytania wykonawcy:

**1. Pytanie 1:** Czy w ramach pakietu nr 33 możliwe jest wykonanie przeglądu wszystkich wymienionych urządzeń w jednym terminie (np. do 26.03.2016r). Pozytywna odpowiedź oznacza dużo korzystniejszą ofertę dla zamawiającego, gdyż znacząco obniża koszty dojazdu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie i modyfikuje w tym zakresie zapisy SIWZ.

**2. Pytanie 2:** Czy bezwzględnie koniecznym do spełnienia jest warunek wymieniony w pkt 6.2.3 SIWZ dotyczący dysponowania jedną osobą posiadającą przeszkolenie z zakresu serwisowania/ przeglądów aparatury medycznej wystawione przez producenta aparatury medycznej?

Urządzenia w niektórych pakietach są stare, producent już nie istnieje lub nie prowadzi szkoleń.

Ponadto żadne przepisy nie nakładają obowiązku na szpitale zlecenia tych czynności po okresie gwarancji do firm posiadających w/w uprawnienia.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ, alternatywnie Wykonawca może wykazać dysponowanie 1 osobą posiadającą przeszkolenie z zakresu serwisowania/przeglądów aparatury medycznej tożsamej lub zbliżonej co do rodzaju aparaturze ujętej w danym pakiecie.

**3. Pytanie 3:** W związku z postępowaniem przetargowym nr 1/2016 na „Usługę przeglądów technicznych sprzętu medycznego w Powiatowym Centrum Medycznym w Grójcu Sp. z o.o.” w imieniu naszej firmy, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 32. do osobnego pakietu następujących pozycji:

- Poz. 7 Pulsoxymetr Nonin 8500
- Poz. 8 Pulsoxymetr Nonin 8500A
- Poz. 9 Pulsoxymetr Nonin 8500A

Wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu umożliwi Nam złożenie oferty w niniejszym postępowaniu. Uprzejmie dziękujemy za przychylny ustosunkowanie się do naszej prośby.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu ze względu na konkurencyjność postępowania i zmodyfikuje w tym zakresie zapisy SIWZ.

**4. Pytanie 4:** Dotyczy SIWZ punkt 6.2.3: Z uwagi na różne interpretacje dotyczące uprawnień z zakresu obsługi i dozoru urządzeń elektrycznych, prosimy o odpowiedź czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że dysponuje osobami posiadającymi świadectwo kwalifikacji E uprawnienia do zajmowania się eksploatacją urządzeń instalacji sieci na stanowisku eksploatacji wydanym przez Stowarzyszenie Elektryków Polskich. Każdy z inżynierów wykonuje przegląd i pomiary samodzielnie i podejmuje decyzję o dopuszczeniu bądź nie aparatu do użytku.

**Odpowiedź:** Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że dysponuje osobami posiadającymi świadectwo

Sporządził: imię i nazwisko, stanowisko, podpis

Specjalista ds. Zaopatrzenia  
i Zamówień Publicznych  
  
mgr Jarosław Sarniak  
jaroslaw.sarniak@pcmg.pl

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu  
ul. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec  
NIP 797 201 92 61 REGON 142203546  
KRS 0000351118

Strona 1

## Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00

Fax. +48 48 664 21 81

E – mail: sekretariat@pcmg.pl

www.pcmg.pl

kwalfikacji E – uprawnienia do zajmowania się eksploatacją urządzeń instalacji sieci na stanowisku eksploatacji. Zamawiający w związku z tym zmodyfikuje zapisy SIWZ.

**5. Pytanie 5:** Dotyczy SIWZ punkt 7.1.2.1: Czy Zamawiający uzna przedstawienie referencji jako spełnienie warunku tego zapisu.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający uzna przedstawienie referencji jako spełnienie warunku z punktu 7.1.2.1 SIWZ.

**6. Pytanie 6:** Dotyczy SIWZ punkt 19.3: Czy Zamawiający usunie zapis z umowy. Faktury zakupów traktowane są jako tajemnica handlowa firmy.

**Odpowiedź:** Zamawiający usunie w/w zapis i dokona w tym zakresie modyfikacji zapisów SIWZ.

**7. Pytanie 7:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu zapisanych w pkt 6.2.3 SIWZ dopuszcza możliwość wykazania się szkoleniami zrealizowanymi u innych podmiotów aniżeli producent aparatury wskazanej w SIWZ. Czy takie szkolenia będą uznane za tożsame ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 2, Zamawiający w/w szkolenie uzna za tożsame.

**8. Pytanie 8:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu zapisanych w pkt 6.2.3 SIWZ dopuszcza możliwość wykazania się osobami, które spełniają wymagania kwalifikacyjne wyłącznie dla następujących rodzajów prac i stanowisk pracy: eksploatacji (świadectwo kwalifikacyjne „E”) – do których zalicza się stanowiska osób wykonujących prace w zakresie obsługi, konserwacji, remontów, montażu i kontrolno-pomiarowym ? Obecnie przyjęty w SIWZ opis sposobu oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu pozostaje nieproporcjonalny do przedmiotu zamówienia, co w swych konsekwencjach prowadzi do naruszenia art. 22 ust 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, który wskazuje, że opis sposobu dokonania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu powinien być związany z przedmiotem zamówienia oraz proporcjonalny do przedmiotu zamówienia. Realizacja usług będących przedmiotem zamówienia, nie obejmuje czynności w zakresie których wymagane byłoby posiadanie świadectwa kwalifikacyjnego „D” – do których zalicza się stanowiska osób kierujących czynnościami osób wykonujących prace w zakresie określonym w pkt 1 oraz stanowiska pracowników technicznych sprawujących nadzór nad eksploatacją urządzeń, instalacji i sieci.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 4, Zamawiający dopuszcza możliwość wykazania się osobami, które posiadają świadectwo kwalifikacyjne „E”.

**9. Pytanie 9:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający, z uwagi na obowiązek respektowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wyrazi zgodę na wydzielenie wskazanych poniżej pozycji i utworzenie nowych pakietów, tj.:

- wydzielenie pozycji nr 4, 5, 6 z pakietu nr 29,
- wydzielenie pozycji nr 7, 8, 9 z pakietu nr 32,
- wydzielenie pozycji nr 10, 11 z pakietu nr 32,
- wydzielenie pozycji nr 1, 2, 3, 4, 5 z pakietu nr 34,

Informujemy jednocześnie, że zgodnie z obowiązującym przepisem art. 379 § 2 Kodeksu Cywilnego świadczenie jest podzielne jeżeli może być spełnione częściowo bez istotnej zmiany przedmiotu oraz wartości. Aby zatem instytucja zamawiająca mogła zasadnie i legalnie stwierdzić, że dane zamówienie publiczne nie jest podzielne musi udowodnić, że spełnienie go w częściach doprowadzi do znacznej zmiany przedmiotu lub jego wartości, przy czym należy odnieść się do takich elementów jak *właściwości techniczne przedmiotu zamówienia, sposób jego eksploatacji (w całości lub w częściach) czy wartość prac potrzebnych do jego ponownego zespolenia* (Por. wyrok UZP sygn. akt KIO/UZP 126/07 i KIO/UZP 1177/08).

W związku z powyższym warto również zwrócić uwagę na sentencję jednego z wyroków Krajowej Izby Odwoławczej, w którym skład orzekający zwrócił uwagę, że „zgodnie z art. 83 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych zamawiający ma prawo dopuścić możliwość złożenia oferty częściowej, jeżeli przedmiot zamówienia jest podzielny. Zamawiający decyduje zatem, o tym czy dopuszcza taką możliwość czy też nie. Prawo zamawiającego w tym zakresie nie jest jednak bezwzględne, podlega ono kontroli pod względem zgodności z zasadami udzielania zamówienia, a w szczególności, czy niedopuszczenie do składania ofert częściowych, w sytuacji gdy przedmiot zamówienia jest podzielny, nie prowadzi do naruszenia zasady wynikającej z art. 7 ust. 1 w zw. z art. 22 ust. 2 ustawy, a więc równego traktowania wykonawców zapewniającego zachowanie uczciwej konkurencji”. (Por. wyrok UZP sygn. akt UZP/ZO/0-648/05).

Sporządził: imię i nazwisko, stanowisko, podpis

Specjalista ds. Zaopatrzenia  
i Zamówień Publicznych

mgr Jarosław Samiak  
jaroslaw.samiak@pcmg.pl

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu  
ul. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec  
NIP 797 201 92 61 REGON 142203546  
KRS 0000351118

## Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00

Fax. +48 48 664 21 81

E – mail: sekretariat@pcmg.pl

www.pcmg.pl

**Odpowiedź:** Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnych pakietów i zmodyfikuje w tym zakresie zapisy SIWZ.

**10. Pytanie 10:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie procentowego poziomu kar umownych o których mowa w paragrafie 12 ust 1 projektu umowy – z 1% do 0,5% ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje pierwotne zapisy projektu umowy.

**11. Pytanie 11:** Dot. SIWZ pkt. 6.2.3. Wnioskujemy o modyfikację wymogu stawianego Wykonawcy, aby wykazał dysponowanie:

„- 1 osobą posiadającą przeszkolenie z zakresu serwisowania/przebiegów aparatury medycznej wystawione przez producenta aparatury lub 1 osobą posiadającą przeszkolenie z zakresu serwisowania/przebiegów aparatury medycznej tożsamej lub zbliżonej co do rodzaju aparaturze ujętej w danym pakiecie” .

i zastąpienie go zapisem:

„- 1 osobą posiadającą przeszkolenie z zakresu serwisowania/przebiegów aparatury medycznej wystawione przez producenta aparatury ujętej w danym pakiecie.

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem Umowy oprócz przebiegów technicznych są także naprawy oraz szkolenia personelu. W naszej opinii w przypadku osób szkolonych z zakresu serwisowania/przebiegów aparatury medycznej tożsamej lub zbliżonej co do rodzaju aparaturze ujętej w danym pakiecie, czyli bez zdobytej wiedzy właściwej dla konkretnego modelu urządzenia, zachodzi duże prawdopodobieństwo braku kompetencji do wykonywania napraw, a w szczególności do szkolenia personelu medycznego z tajników obsługi urządzenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokona w/w modyfikacji ze względu na to, że w ten sposób w znacznym stopniu ograniczyłby konkurencję.

**12. Pytanie 12:** Dot. SIWZ pakiet 25. Prosimy o informację, czy z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są diatermie elektrochirurgiczne dawujące prąd do ciała pacjenta i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy posiadania aktualnego upoważnienia (autoryzacji) od wytwórcy do świadczenia usług serwisowych dla urządzeń na które składa jest oferta oraz czy będzie wymagał okazania go na każde wezwanie w ramach postępowania i realizacji? Ingerencja w aparaturę podmiotów i osób nieupoważnionych przez wytwórcę skutkować może ograniczeniem odpowiedzialności producenta za produkt.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający w pakiecie 25 będzie wymagał od Wykonawcy posiadania aktualnego upoważnienia od wytwórcy do świadczenia usług serwisowych aparatury z pakietu 25. Zamawiający w tym zakresie dokona modyfikacji zapisów SIWZ.

**13. Pytanie 13:** Umowa par.8 ust.4. Prosimy o sprostowanie odnośnika do par.5 ust.7. Wskazany ustęp nie istnieje we wzorze Umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający sprostuje w/w zapis i w tym zakresie dokona modyfikacji zapisów projektu umowy.

**14. Pytanie 14:** W pakiecie 30 jest sprzęt zakupiony w 2014 roku przez WOŚP pozycja 1, 3, 5. Urządzenia objęte są gwarancją i bezpłatnymi przeglądami do lutego 2018 roku. Firma Dräger Polska, umową sprzedaży z WOŚP, zobligowana jest do wykonywania bezpłatnych przeglądów. Zlecenie przeglądów w okresie gwarancji innej nie autoryzowanej firmie wiąże się z utratą gwarancji. Czy zamawiający wycofa z pakiety 30 pozycje 1, 3, 5?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wycofa z pakietu 30 poz. 1, 3 i 5. Zamawiający dokona w tym zakresie modyfikacji zapisów SIWZ.

**15. Pytanie 15:** Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu sprawdzenia uprawnień Wykonawcy do prowadzenia serwisu oraz zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z pakietu 15 i 30, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 2a (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ, autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający w pakiecie 15 i 30 do SIWZ będzie wymagał autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych. Zamawiający w tym zakresie dokona modyfikacji zapisów SIWZ.

**16. Pytanie 16:** Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z pakietu 15 i 30, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 2a (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ imiennych certyfikatów ze szkolenia serwisowych dokładnie na dany typ urządzenia objętego zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych.

Sporządził: imię i nazwisko, stanowisko, podpis

Specjalista ds. Zaopatrzenia  
i Zamówień Publicznych

mgr Jarosław Sarniak  
jaroslaw.sarniak@pcmg.pl

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu  
ul. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec  
NIP 797 201 92 61 REGON 142203546  
KRS 0000351118

**Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu**

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00

Fax. +48 48 664 21 81

E – mail: sekretariat@pcmg.pl

www.pcmg.pl

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagał imiennych certyfikatów ze szkoleń serwisowych dokładnie na dany typ urządzenia, gdyż w znacznym stopniu ograniczyłyby to konkurencję.

**17. Pytanie 17:** Czy zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji potencjału technicznego Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z pakietu 15 i 30, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 5 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ przedstawienia: listy urządzeń kontrolno- pomiarowych do sprawdzania aparatury medycznej wraz z aktualnymi dokumentami kalibracji? Urządzenia powinny być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanej przez producenta sprzętu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagał przedstawienia w/w listy.

**18. Pytanie 18:** Czy Zamawiający dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów oraz zgodności zapisów z instrukcji obsługi urządzenia będzie wymagał od wszystkich Wykonawców do przeprowadzenia przeglądów i napraw użycia tylko oryginalnych części zamiennych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagał od wszystkich Wykonawców użycia tylko oryginalnych części zamiennych, gdyż ograniczyłyby to w znacznym stopniu konkurencję.

**19. Pytanie 19:** Ustawa o wyrobach medycznych celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych zgodnie z wymogami producenta. Czy Zamawiający wymaga od wszystkich Wykonawców aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta dla urządzeń z pakietu 15 i 30, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi użytkownika? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z pkt 4 załącznika nr 2 do SIWZ – przegląd sprzętu medycznego polega m.in. na tym, iż zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów i terminy ich wykonania powinny być zgodne z zaleceniami producenta i obowiązującymi przepisami, w szczególności Wykonawca winien w ramach przeglądu uwzględnić wymianę wszystkich podzespołów – zgodnie z zaleceniami producenta.

**20. Pytanie 20:** Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla pakietu nr 15 i 30, na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej? Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.

Pakiet 15

Fabius GS x 2 szt

MX08152	ZESTAW 1-ROZNY FABIUS GS	szt.	2
M30455	USZCZELKA	szt.	2
M30456	USZCZELKA	szt.	2

Titus x 1 szt

Bez części

Pakiet 30

Inkubator C2000 x 1 szt

MU24903	OXYGEN SENSOR - ZESTAW 2 SZT.	op.	1
MU03664	ZAWÓR O2	szt.	1
MU12297	WENTYLATOR	szt.	1

Pompa do żywienia pozajelitowego OPTIMA x 1 szt

Bez części

**Odpowiedź:** Zgodnie z pkt 4 załącznika nr 2 do SIWZ.

Sporządził: imię i nazwisko, stanowisko, podpis

Specjalista ds. Zaopiekowania  
i Zamówień Publicznych

mgr Jarosław Samiak  
jaroslaw.samiak@pcmg.pl

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu  
ul. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec  
NIP 797 201 92 61 REGON 142203546  
KRS 0000351118

## Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00

E – mail: sekretariat@pcmg.pl

Fax. +48 48 664 21 81

www.pcmg.pl

**21. Pytanie 21:** W Sposobie obliczenia ceny oferty w punkcie 19.3. W przypadku usługi obejmującej naprawę sprzętu, Wykonawca zobowiązany jest, na żądanie Zamawiającego przedstawić fakturę na wymienione podzespoły/elementy.

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego zapisu dla pakietu 15 i 30? Jako autoryzowany serwis rozliczamy się z producentem na podstawie rabatów transferowych. Rabaty te rozliczane są w okresie rocznym. Przedstawienie faktury zakupu w czasie roku jest nie możliwe. Możemy przedstawić rozliczenia według cen katalogowych producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający zrezygnuje z tego zapisu i dokona w tym zakresie modyfikacji zapisów SIWZ.

**22. Pytanie 22:** (pakiet 28) Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz. nr 1? Oferent chcąc złożyć ofertę na pozostałe urządzenia w których się specjalizuje automatycznie zostaje odrzucony. Poza tym wydzielenie 1 pozycji z całego pakietu pozwoli innym Oferentom złożyć konkurencyjne oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydzieli poz. nr 1 do osobnego pakietu i dokona w tym zakresie modyfikacji zapisów SIWZ.

### ZATWIERDZIŁ:

.....  
(podpis kierownika Zamawiającego)  
Powiatowe Centrum Medyczne  
w Grójcu Sp. z o.o.

  
mgr Marzenna Barwińska

Sporządził: imię i nazwisko, stanowisko, podpis

Specjalista ds. Zaopatrzenia  
i Zamówień Publicznych

  
mgr Jarosław Sarniak  
jaroslaw.sarniak@pcmg.pl

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu  
ul. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec  
NIP 797 201 92 61 REGON 142203546  
KRS 0000351118

The first part of the document  
 discusses the importance of  
 maintaining accurate records  
 and the role of the  
 committee in this regard.  
 It also outlines the  
 procedures for handling  
 confidential information  
 and the need for  
 transparency in all  
 dealings.

The second part of the document  
 details the specific  
 responsibilities of the  
 committee members  
 and the process for  
 reporting to the  
 board.