

Do wszystkich zainteresowanych**Dotyczy:****PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA USŁUGĘ WYKONANIA PRZEGLĄDÓW
TECHNICZNYCH I KONSERWACJI SPRZĘTU MEDYCZNEGO****Znak sprawy: WszSL/DZ-05/18**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), wyjaśniam co następuje:

PYTANIA WYKONAWCY NR 2**Pytanie nr 2**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia autoryzacji producenta lub świadectw odbycia u producenta szkoleń. Informujemy, że zgodnie z obowiązującymi standardami oraz przepisami prawa nie jest wymagane posiadanie ww. dokumentów do dokonywania przeglądów, konserwacji oraz napraw sprzętu wskazanego w SIWZ. Przyjęte w SIWZ wymagania, naruszają tym samym, w sposób rażący zasady i przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych tj. zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Informujemy, że tego rodzaju zapisy dają możliwość złożenia oferty wyłącznie jednemu wykonawcy.

Odpowiedź:

Ze względu na specyfikę sprzętu podlegającego przeglądowi, ingerującego bezpośrednio w funkcje życiowe pacjentów, wymagamy usług, włącznie z wymogiem dostępu do aktualizacji oprogramowania i oryginalnych części zamiennych.

Pytanie nr 3**Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projektu umowy:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji, systemu i standardów jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4**Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projektu umowy:**


Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia listy urządzeń kontrolno-pomiarowych wraz z ważnymi certyfikatami legalizacji? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wymagał ww. dokumentów od Wykonawcy, z którym zostanie podpisana umowa w wyniku rozstrzygnięcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego i modyfikuje treść § 1 wzoru umowy

1. Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. Zamawiający w wyniku udzielonej odpowiedzi, zmodyfikował treść SIWZ, a dokonane zmiany oznaczono kolorem czerwonym.
3. Zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 29.01.2018r. Godziny i miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Z poważaniem,


DIREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

