



# SPZOZ Warszawa-Ursynów

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
W a r s z a w a - U r s y n ó w

ul. Zamiany 13, 02-786 Warszawa, Regon: 017185839, NIP: 951-19-98-375  
sekretariat: tel. 22 643 74 44; tel./fax 22 641 52 14; centrala: 22 641 67 59,  
22 641 29 94, 22 643 03 99, e-mail: biuro@zozursynow.pl, www.zozursynow.pl



**ZPORR**  
Zintegrowany Program  
Operacyjny  
Rozwoju Regionalnego



**RZETELNA Firma**  
Wyróżnienie, które  
zobowiązuje

Wyróżnienie, które  
zobowiązuje



**GAZELLE Biznesu**  
Puls Biznesu



Warszawa, dnia 20.03.2018r.

SPZOZ U/204/2018

## ZAWIADOMIENIE

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Warszawa – Ursynów zawiadamia, iż w postępowaniu prowadzonym w trybie zapytania ofertowego p.n. " wykonanie przeglądu technicznego aparatury medycznej (Nr sprawy SPZOZ U/204/2018) wpłynęły zapytania do SIWZ.

**Treść zapytań i odpowiedzi zamieszczono poniżej:**

### Zapytania z dnia 19.03.2018r.

**Pytanie 1:** dotyczy pakietu nr 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd kardiomonitorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przegląd nie uwzględnia wymiany akumulatorów (akumulatory wymieniane są sukcesywnie w miarę potrzeb).

**Pytanie 2:** dotyczy pakietu nr 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przegląd nie uwzględnia wymiany akumulatorów



**Mazowsze.**  
serce Polski



dla rozwoju Mazowsza

(akumulatory wymieniane są sukcesywnie w miarę potrzeb).

**Pytanie 3:** dotyczy pakietu nr 1, 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, jaki jest rok produkcji urządzeń wymienionych w pakiecie nr 1 i 4. Udzielenie precyzyjnych odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania / wyceny oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje:

**- pakiet nr 1**

**defibrylator SaverOne P** nr 06SP0010210 - rok produkcji 2011,

**defibrylator RESPONDER** nr 101083774 - rok produkcji 2001.

**- pakiet nr 4**

**kardiomonitor SureSings VM6**

nr US94343324 – rok produkcji 2010,

nr US94343323 - rok produkcji 2010,

nr US94341099 - rok produkcji 2010,

**kardiomonitor SureSings VM8**

nr US94343320 - rok produkcji 2010,

nr US94343817 - rok produkcji 2010,

nr US94343319 - rok produkcji 2010,

nr US94343318 - rok produkcji 2010,

nr US94343316 - rok produkcji 2010,

**centrala VSV US nr 93701568** - rok produkcji 2012,

**centrala VSV US nr 93701387** - rok produkcji 2010.

**Pytanie 5:** dotyczy warunków udziału w postępowaniu:

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 ale nie wymaga.

**Pytanie 6:** dotyczy warunków udziału w postępowaniu

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający w zakresie pakietu nr 1 i 4 dopuści do udziału w postępowaniu także Wykonawców nie posiadających zaświadczeń ze szkoleń u producenta aparatury wymienionej w ww. Pakietach, ale posiadających wymienione certyfikaty i kwalifikacje? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami, z których wynika, że na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych tego rodzaju wymagania stanowią naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ aktualnie na rynku funkcjonują podmioty gwarantujące możliwość wykonania przeglądu wg. tych samych standardów co

autoryzowany przedstawiciel producenta lub producent. Pragniemy zauważyć, że m.in. wdrożenie systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012, personel posiadający wieloletnie doświadczenie praktyczne oraz specjalistyczne (udokumentowane) wykształcenie i przeszkolenie, jak również bezpośredni dostęp do materiałów oraz części zamiennych pochodzących bezpośrednio od producenta daje ę samą gwarancję wykonania zamówienia w sposób należyty, co autoryzowany przedstawiciel producenta.

Wobec powyższego wnioskujemy o zmianę przyjętych dotychczas warunków udziału w postępowaniu i dopuszczenie do udziału wykonawców, którzy posiadają wdrożony i certyfikowany w strukturach swej działalności system norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012, uprawnienia SEP (Kategoria "E", "D") certyfikaty ze szkoleń wystawione także przez inne podmioty niż producent.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z warunkami opisanymi w ogłoszeniu.

Zastępca Dyrektora  
ds Administracji i Zamówień Publicznych  
SPZOZ Warszawa – Ursynów  
Paweł Kurek