



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce, dnia 05.06 2019r.

EZ/ZP/77/2019/EK

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **zakup i sukcesywną dostawę zużywalnych elementów do zestawu automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medtrad Stellant CT Dual oraz Empower MR dla potrzeb Działu Diagnostyki Obrazowej WSzZ w Kielcach.**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017r. poz. 1579), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1 do pakietów 1 i 3

W związku ze sprawą nr **EZ/ZP/77/2019/EK pakiety 1 i 3**, i żądaniem zamawiającego aby firmy biorące udział w przetargu dostarczyły dokumenty dopuszczające je do postępowania, które wystawione miałyby być przez firmę produkującą wstrzykiwacz kontrastu. Pragniemy zauważyć, że firmy te (lub ich przedstawiciele) również handlują wkładami do wstrzykiwacza kontrastu na Polskim rynku, i najprawdopodobniej wezmą one udział w powyższym postępowaniu.

Zwracamy uwagę, iż wymagania takie nie mają podstawy prawnej i są niezgodne z artykułami 7 i 25 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Jednocześnie w myśl prawa Polskiego i UE o uczciwej konkurencji takie oświadczenia mogą wystawiać jedynie niezależne firmy. Wówczas jeżeli jakkolwiek powiązana firma z producentem lub autoryzowanego przedstawicielem producenta strzykawki automatycznej do której asortyment Państwo kupując złoży ofertę w przetargu, będzie musiała zostać odrzucona.

Zapisy te nieprawnie wykluczają możliwość udziału wielu w postępowaniu przetargowym, umożliwiając równocześnie przystąpienie do przetargu wyłącznie konkretnemu podmiotowi (firmie produkującej wstrzykiwacze oraz jej przedstawicielowi w Polsce), co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji (Ustawa o Ochronie Konkurencji i Konsumentów).

Producent sprzętu oferowanego przez naszą firmę posiada wszelką niezbędną dokumentację zgodną z przepisami Ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy tj. certyfikaty Unii Europejskiej notyfikowane przez **niezależne** podmioty, Deklaracje Zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, katalogi i próbki. Wszystkie te dokumenty potwierdzają wysoką, jakość i kompatybilność oferowanego sprzętu. Zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych zamawiający może żądać jedynie dokumentów wystawionych przez **niezależne** firmy.

ROZPORZĄDZENIE PREZESA RADY MINISTRÓW

z dnia 19 lutego 2013 r.

**w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy,
oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane**



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



§ 6. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym

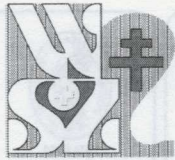
przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności:

- 1) próbek, opisów lub fotografii produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;
- 2) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym;
- 3) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z normami jakościowymi, jeżeli zamawiający odwołują się do systemów zapewniania jakości opartych na odpowiednich normach europejskich;
- 4) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z europejskimi normami zarządzania środowiskiem, jeżeli zamawiający wskazują środki zarządzania środowiskiem, które wykonawca będzie stosował podczas wykonywania zamówienia na roboty budowlane lub usługi, odwołując się do systemu zarządzania środowiskiem i audytu (EMAS) lub norm zarządzania środowiskiem opartych na europejskich lub międzynarodowych normach poświadczonych przez podmioty działające zgodnie z prawem Unii Europejskiej, europejskimi lub międzynarodowymi normami dotyczącymi certyfikacji.

Ponadto pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż producent oferowanego przez nas sprzętu zawarł informacje w katalogu o kompatybilności produktu z konkretnym wstrzykiwaczem kontrastu. Firma nasza dostarcza również próbki, dzięki którym zamawiający może sprawdzić, jakość wyrobu oraz kompatybilność produktu z posiadanym, wstrzykiwaczem.

W naszej opinii zapis taki ma na celu wykluczenie innych firm z przetargu i jest to działanie uniemożliwiające start w przetargu innych firm niż tej będącej bezpośrednio związanej z firmą produkującą te wstrzykiwacze, co może zostać uznane za działania monopolistyczne oraz utrudniające wzięcie udziału w przetargu firmom konkurencyjnym. Co więcej z naszych informacji wynika, że firma produkująca wstrzykiwacze nie posiada opracowanej procedury oraz kwalifikacji, które umożliwiłyby zbadanie wkładów konkurencji i wystawienie im dokumentów dopuszczających do startowania w przetargach. Wobec tego zdobycie takich dokumentów jest niemożliwe. Firma produkująca wstrzykiwacz wyraźnie nadużywa tutaj swojej pozycji na rynku i niejako wymusza na zamawiającym kupowanie wkładów które najprawdopodobniej są jej produkcji lub przez nią sprzedawane. Wymóg taki nie ma żadnego uzasadnienia.

Nadmieniamy, że konieczność powierzenia realizacji zamówienia konkretnemu Wykonawcy (tu: producentowi wstrzykiwacza lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi) nie może wynikać z postanowień poprzednio zawartych umów z tym Wykonawcą. W szczególności taka sytuacja nie może mieć miejsca w przypadku zobowiązań wynikających z warunków gwarancji, ponieważ w zawieranej umowie o zamówienie publiczne należy w taki sposób określać warunki gwarancji, by nie ograniczać lub wyłączać uprawnień Zamawiającego (patrz: Wyrok KIO z dnia 3 listopada 2011 r., sygn. akt. KIO/KD 81/11). Zamawiający nie ma więc prawa wymagać od Wykonawców zaferowania wkładów i złączy „przetestowanych i aprobowanych przez autoryzowany serwis producenta urządzenia”, ponieważ nie jest znana procedura atestacji wkładów stosowana przez producenta wstrzykiwacza.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Nasze stanowisko potwierdza również wyrok KIO z dnia 26 kwietnia 2011r. (KIO 752/11), gdzie wyraźnie podkreślono, że zaistnienie co najmniej możliwości utrudniania uczciwej konkurencji przez zastosowanie powołanych zapisów w SIWZ jest wystarczające do uznania, że norma wynikająca z art. 29 ust. 2 i z art. 7 ust. 1 PZP została naruszona. W ocenie KIO, z naruszeniem powołanych norm mamy do czynienia w sytuacji, gdy zamawiający określa w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia w taki sposób, że ich spełnienie jest **uzależnione wyłącznie od woli innego podmiotu (innego wykonawcy)**, a nie od czynników obiektywnych, co stawia zarazem tego wykonawcę w uprzywilejowanej pozycji w stosunku do pozostałych ograniczając jednocześnie możliwość uzyskania tego zamówienia przez innych wykonawców.

W związku z powyższym prosimy o rezygnację z zapisów wykluczających inne firmy z postępowania i wymuszających dostarczenie dokumentów dopuszczających je do przetargu, wystawionych przez firmę która nie ma do tego prawa i takich dokumentów konkurencji nie wystawi.

Pozostawienie przepisów w obecnej formie zezwoli na start tylko jednej firmie, przez co oferta może być znacznie zawyżona w porównaniu do innych tego typu przetargów gdzie zapisów takich nie dopuszczono.

W razie braku zgody prosimy o uzasadnienie oraz podanie, jakie firmy są uprawnione do wstawienia zaświadczeń których żąda zamawiający. Czyli, jaka firma posiada procedury oraz kompetencje do zbadania naszego produktu w celu określenia jego kompatybilności ze wstrzykiwaczem. Prosimy również o określenie na podstawie jakich przepisów prawa zamawiający żąda takich dokumentów?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza modyfikację Załącznika nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy poprzez wykreślenie w Pakiecie nr 1 i 3 następującego zapisu „dopuszczone przez producenta urządzenia do stosowania bez utraty gwarancji”.

Wobec powyższego Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 3 do SIWZ Wzór umowy poprzez wprowadzenie nowego **punktu nr 6 do § 3 Realizacja umowy** o następującej treści:

6. Przedmiotowe automatyczne wstrzykiwacze kontrastu - system Empower MR firma BRACC* oraz system Medrad Stellant CT Dual firma Bayer* - są objęte gwarancją producenta obowiązującą do grudnia 2020 r. Wobec tego Zamawiający wymaga dostawy elementów zużywalnych, które są kompatybilne z ww automatycznymi wstrzykiwaczami, jak również dostawa przedmiotowych materiałów zużywalnych nie może skutkować utratą gwarancji udzielonej przez producenta. W przypadku gdy gwarant ze względu na dostawy przedmiotowych elementów zużywalnych - odmówi świadczenia usług gwarancyjnych Wykonawca niniejszej umowy wstępuje automatycznie w prawa i obowiązki gwaranta i zobowiązuje się do świadczenia nieodpłatnie - w okresie posiadania przez urządzenie gwarancji - wszelkich czynności zgodnych z wymogami karty gwarancyjnej urządzenia.

* dotyczy Pakietu nr 1 lub nr 3, umowa zostanie dostosowana do właściwego pakietu.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie 2 do pakietu 1: Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1 asortymentu o wytrzymałości 350 PSI. Wymóg 400 PSI jest znacznie zawyżony i nie ma żadnego uzasadnienia.

Wstrzykiwacz kontrastu wytwarza maksymalne ciśnienie 325 PSI

W chwili obecnej narażają Państwo placówkę na bardzo duże straty finansowe spowodowane dopuszczeniem tylko jednej firmy do postępowania.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza się.

Prosimy o potwierdzenie faktu otrzymania niniejszego pisma mailem na adres edyta.kwasniewska@wszkielce.pl lub faksem pod nr (41) 366-00-14

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

SPECJALISTA
mgr Edyta Kwasniewska

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniawski