



CERTYFIKAT
ISO 9001:2008



SP ZOZ ZESPÓŁ SZPITALI MIEJSKICH
ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów
tel. (032) 3499115, faks (032) 2413952
NIP: 627-19-23-530 REGON: 271503410
Dział Zamówień Publicznych
tel. (032) 3499-298, faks (032) 3499-299
po godz. 15⁰⁰ faks (032) 3499119
e-mail: zp@zsm.com.pl., <http://www.zsm.com.pl>

SP ZOZ ZSM /ZP/230/35.7/2014

Chorzów, dnia 30.10.2014r.

Alteris S. A.
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 207 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku dla SPZOZ Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie z podziałem na części”.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie w odniesieniu do pisma skierowanego przez Waszą firmę do Zamawiającego w dniu 29.10.2014r. informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego termin na składanie wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ, w tym zmian do SIWZ upłynął ostatecznie dnia 20.10.2014r.

Zgodnie z treścią art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2014r. „Prawo zamówień publicznych” z późn. zm. cyt. „Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż: pkt. 1) na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, (...) - pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert”, czyli w przedmiotowym postępowaniu do soboty dnia 18.10.2014r.

W związku z powyższym, Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1a) ustawy PZP pozostawia Państwa wniosek o udzielenie wyjaśnień i dokonanie zmian w SIWZ bez rozpatrzenia.

Niemniej jednak Zamawiający przeanalizował treść przedstawionego dokumentu.

Z treści Państwa pisma wynika, iż zapewne posiadacie Państwo dowody popełnienia przestępstwa przez takie firmy jak Antmed, Medrad czy Bayer oraz słuszny interes gospodarczy powodujący konieczność angażowania się w walkę z procederem monopolizowania rynku europejskiego przez niektóre podmioty gospodarcze, o czym świadczy m.in. poniższa Państwa opinia:

„(...) Wykonawca deklaruje, iż bierze na siebie odpowiedzialność za ewentualne uszkodzenia wstrzykiwacza spowodowane użytkowaniem przez Zamawiającego innego asortymentu niż „przetestowany i aprobowany przez autoryzowany serwis producenta urządzenia” ma prawo pozyskać usługę serwisową tego wstrzykiwacza na wolnym rynku Unii Europejskiej. Niestety prawo to jest nieegzekwowalne, ponieważ jedyną autoryzowaną organizacją serwisową w Polsce jest dystrybutor sprzętu zamiennego Antmed, czyli jednocześnie przedstawiciel producenta wstrzykiwacza MEDRAD, który stosuje (niezgodną z prawem) politykę ograniczenia dostępności do usług serwisowych w innych swoich organizacjach (np. w Czechach), co również ma znamiona czynu nieuczciwej konkurencji (...).”

Po zapoznaniu się z Państwa stanowiskiem przedstawionym w piśmie z dnia 29.10.2014r. Zamawiający jest przeświadczony o słuszności Państwa roszczeń, które powinny być dochodzone przed właściwym Sądem.

Zamawiający zwraca uwagę, że postępowanie przetargowe, z jego ustawowymi środkami odwoławczymi, nie jest odpowiednim miejscem (procesem), w którym Państwa roszczenia mogłyby zostać zaspokojone. Zamawiający nie jest arbitrem, ani też śledczym w sprawach gospodarczych, nie jest też instytucją będącą w stanie i mocy podejmować się rozstrzygnięć sporów na rynku gospodarczym. Zamawiający może ubolewać nad faktem monopolizowania rynku, ale zagadnienia opisane w Państwa piśmie wymagają głębszej analizy, procesu dowodowego, oceny biegłych lub oceny niezależnych instytucji badawczych oraz wydania wyroku w sprawie przez organ bezstronny, jakim jest właściwy Sąd.

Zamawiający pragnie zaznaczyć, że kupując na rynku asortyment, a w szczególności preparaty lub sprzęt medyczny ingerujący w organizm osoby hospitalizowanej, musi mieć gwarancję (a nie tylko domniemanie), że użyte preparaty i sprzęt nie wyrządzą szkody i nie spowodują zaistnienia „incydentu medycznego” [art. 5 ust. 2; art. 17. Ust. z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, Dz.U. 2011 Nr 112 poz. 654 z późn. zm. oraz art. 2, 4, 6, 8, 13 i 17. Ust. z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych; Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679, z 2011 r. Nr 102, poz. 586, Nr 113, poz. 657, z 2014 r. poz. 1138. z późn. zm.].

Z poważaniem,

DYREKTOR
SP ZOZ Zespół Szpitali Miejskich

Jerzy Szafranowicz