

Siemens Healthcare Sp. z o.o., Żupnicza 11, 03-821 Warszawa, Poland

**Prezes Krajowej Izby Odwoławczej
ul. Postępu 17a
02-676 Warszawa**

Nazwisko Dział	Marta Sieńko SHS EMEA CEET POL FI BO
Telefon	+48 692 736 316
E-mail	dzp.pl@siemens-healthineers.com
Wasze pismo z Nasz znak Data	JAB1712 30.03.2020 r.

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn: „Dostawa Aparatu RTG ze skopią wraz z adaptacją pomieszczenia oraz aparatu RTG jezdnego przyłóżkowego w ramach projektu „Przebudowa i unowocześnienie wyposażenia aparaturowego Oddziałów I, IV, VIII, IX, X, XI, XII Ośrodka Pediatricznego Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi” realizowanego w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko na lata 2014-2020, Osi priorytetowej IX Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia, Działania 9.2 Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych, sprawa nr ZP/15/2020.

Odwołujący:

Siemens Healthcare Sp. z o. o.
ul. Żupnicza 11
03-821 Warszawa
e-mail: dzp.pl@siemens-healthineers.com

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Ul. Pomorska 251
92-213 Łódź
e-mail: kinga.kowalczyk@phin.pl
<https://epuap.gov.pl/wps/portal>

ODWOŁANIE

Działając na podstawie art. 180 ust. 1, 3 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późniejszymi zmianami), dalej zwana „ustawą”, Siemens Healthcare Sp. z o.o. zwana dalej „Odwołującym” wnosi odwołanie wobec czynności podjętych przez Zamawiającego – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawę aparatu RTG ze skopią wraz z adaptacją pomieszczenia oraz aparatu RTG jezdnego przyłóżkowego w ramach projektu „Przebudowa i unowocześnienie wyposażenia aparaturowego Oddziałów (...)”- ZP/15/2020, ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 18.03.2020 r., nr ogłoszenia 2020/S 055-130138, a polegających w szczególności na:

- sporządzeniu Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 – Aparat RTG ze skopią, w sposób naruszający zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców poprzez dobór parametrów granicznych charakterystycznych dla konkretnego rozwiązania proponowanego przez konkretnego producenta (aparat CombiDiagnost R90 firmy Philips Medical Systems DMC GmbH), co uniemożliwia Odwołującemu złożenie ważnej oferty, która nie podlegałaby odrzuceniu,

Siemens Healthcare Sp. z o.o.
Prezes Zarządu: Joanna Maria Miłachowska

ul. Żupnicza 11
03-821 Warszawa
Polska

Tel.: +48 228709271
Fax: +48 228708080
www.healthcare.siemens.pl

Siedziba spółki: ul. Żupnicza 11, 03-821 Warszawa, Prezes Zarządu: Joanna Miłachowska, Członek Zarządu: Emilia Tkacz
Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy: XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, Nr KRS 0000544569, Wysokość kapitału spółki: : 41 050 000,- PLN, BDO 000012393, NIP: 113-28-85-680

- określeniu sposobu oceny ofert w sposób niejednoznaczny i niosący ze sobą ryzyko znacznego przekroczenia budżetu, z pominięciem oceny jakości na co wskazuje art. 91 ust 2 pkt.1 w związku z art. 91 ust 2a.

Odwołujący zarzuca Zamawiającemu naruszenie przepisów ustawy Prawo Zamówień Publicznych w zakresie art.7 ust.1, 3, art. 29 ust. 1, 2 i 3 oraz 92 ust. 2 pkt 1 w związku z art. 92 ust. 2a, a także wnosi o:

- uwzględnienie odwołania w całości,
- dokonanie modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie wszystkich podniesionych w odwołaniu zarzutów.

Odwołującemu przysługuje prawo do skorzystania ze środków ochrony prawnej zgodnie z art. 179 ust. 1, jako że posiada interes w uzyskaniu przedmiotowego zamówienia, gdyż jest jednym z wykonawców oferujących na rynku polskim urządzenia będące przedmiotem prowadzonego przez Zamawiającego postępowania i jest zainteresowany wzięciem udziału w postępowaniu. Brak możliwości wzięcia udziału w postępowaniu naraża go na wymierną szkodę polegającą na utracie szans biznesowych.

Informację stanowiącą podstawę do wniesienia odwołania Odwołujący powziął w dniu 18.03.2020 r. – dzień zamieszczenia ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym i publikacji treści SIWZ na stronie internetowej Zamawiającego, w związku z tym niniejsze odwołanie zostało zgodnie z art. 182 ust. 2 pkt 1 wniesione w przewidzianym terminie.

UZASADNIENIE

W dniu 18.03.2020 r. opublikowane zostało ogłoszenie o wszczęciu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę aparatu RTG ze skopią wraz z adaptacją pomieszczenia oraz aparatu RTG jezdnego przyłózkowego w ramach projektu „Przebudowa i unowocześnienie wyposażenia aparaturowego Oddziałów (...)”. Po analizie wszystkich dokumentów składających się na SIWZ Odwołujący stwierdza, że Zamawiający w sposób wadliwy i niezgodny z przepisami ustawy Pzp sporządził Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia, naruszając zasady równego traktowania Wykonawców i nie utrudniania uczciwej konkurencji oraz zasady właściwego opisywania przedmiotu zamówienia, nie zachowując tym samym należytej staranności i przez to Zamawiający uniemożliwia Odwołującemu i każdemu innemu Wykonawcy oferującemu aparaty rtg inne niż aparat CombiDiagnost R90 produkcji firmy Philips Medical Systems DMC GmbH złożenie ważnej oferty w Pakiecie nr 1.

Przeprowadzona przez Odwołującego szczegółowa analiza SIWZ, w szczególności zaś Załącznika nr 1 do SIWZ – Pakiet 1, Aparat RTG ze skopią dowodzi, że Zamawiający zdefiniował wymogi w zakresie przedmiotu zamówienia w sposób naruszający zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców.

Aktualne zapisy SIWZ powodują, że wykonawca, firma Siemens Healthcare Sp. z o.o., która jest autoryzowanym przedstawicielem firmy Siemens Healthcare GmbH, światowego lidera w zakresie aparatów rentgenowskich, nie jest w stanie złożyć ważnej oferty na dostawę przedmiotu zamówienia z żadnym z produkowanych przez Siemens Healthcare GmbH aparatów.

Należy podkreślić, że zmiany, o które wnosi Odwołujący, nie prowadzą do obniżenia wymaganych parametrów i nie zmniejszają funkcjonalności przedmiotu zamówienia. Żądania Odwołującego mają na celu uzyskanie możliwości złożenia ważnej oferty i przywrócenie zasady równego traktowania, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych ofert. Opis przedmiotu zamówienia w sposób preferujący technologie tylko jednego producenta, a nie funkcjonalności urządzeń uniemożliwia wybór oferty ekonomicznie najkorzystniejszej spośród dostępnych na rynku, natomiast daje możliwość uzyskania zamówienia tylko jednemu wykonawcy. Takie opisanie przedmiotu zamówienia w sposób utrudniający możliwość pozyskania zamówienia przez innych wykonawców rażąco narusza podstawowe zasady udzielania zamówień publicznych.

Biorąc pod uwagę powyższe Odwołujący przedstawia szczegółowe zarzuty oraz żądania ich modyfikacji w zakresie załącznika nr 1 do SIWZ oraz oceny ofert.

Zarzut 1.

Odnosząc się szczegółowo do zarzutów w zakresie ograniczenia uczciwej rywalizacji konkurencyjnej, poprzez wyeliminowanie rozwiązań naszej firmy z postępowania, kwestionujemy następujące zapisy Załącznika 1 do SIWZ – Aparat RTG ze skopią:

Lp.	Paametry i warunki techniczne	Parametr wymagany	Parametry oferowane
	I. Wymagania ogólne		
8	Ochrona przed wilgocią lub równoważna	IP22 lub równoważna	
	II. Parametry techniczne urządzenia		
6	Urządzenie musi posiadać przynajmniej jeden interfejs LAN (Ethernet) 10/100/1000 Mbps oraz posiada możliwość rozbudowy o sieć WLAN 2.4GHz oraz 5GHz	Tak	
7	Urządzenie posiada interfejs WLAN 2.4GHz oraz 5GHz	Opcjonalnie	
16	Fluoroskopia ciągła i pulsacyjna	Tak	
17	Maksymalny prąd fluorskopii ciągłej ≥ 30 mA	Tak	
18	Maksymalny prąd fluorskopii pulsacyjnej ≥ 200 mA	Tak	
21	Całkowite wymiary blatu stołu $\geq 230 \times 70$ cm	Tak	
22	Możliwość wykonania zdjęcia klatki piersiowej na uniwersalnej ścianie (stole typu telekomando) z wykorzystaniem lampy telekomando przy SID ≥ 180 cm	Tak	
23	Wbudowana minimum siedmiopolowa komora automatycznej kontroli ekspozycji (AEC) zapewniająca optymalną jakość obrazu przy najniższej z możliwych dawek nawet dla trudnych projekcji, jak również możliwość dostosowania parametrów ekspozycji kV i czasu tak, aby były zoptymalizowane pod kątem gabarytów pacjenta	Tak	
25	Zakres zmian wysokości blatu stołu w pozycji poziomej ≥ 60 cm	Tak	
34	Kratka przeciwrozproszeniowa – automatyczny wybór kratki odpowiednio do odległości SID i i zaprogramowanego badania oraz zmotoryzowane, automatyczne dobieranie kratek.	Tak	
35	Maksymalna waga pacjenta bez ograniczeń ruchowych blatu stołu (przesuw poprzeczny, góra-dół, obrót stołu). ≥ 260 kg	Tak	
40	Wymiary dużego ogniska $\leq 0,8$ mm	Tak	
49	Skopia sterowana siatą, rozumiana jako skopia pulsacyjna, która zapewnia obraz doskonałej jakości przy zastosowaniu minimalnej dawki, dzięki zastosowaniu przełączanej siatkowo lampy rentgenowskiej i zintegrowanego sterowania parametrami promieniowania rentgenowskiego (kV, mA i czas) w obrębie	Tak	

	każdego pojedynczego impulsu (sterowanie wewnątrzimpulsowe).		
74	Kolimator z wbudowaną kamerą przekazującą obraz na ekran LCD przy lampie oraz na konsolę operatora	Tak	
76	Wykonywanie badań przy użyciu dwóch ognisk lampy jednocześnie w programowalnej proporcji mocy	Tak	
82	Obrót lampy względem osi pionowej min.: +/- 180 stopni	Tak	
86	Najwyższe położenie środka blatu statywu (dla promienia centralnego) od podłogi ≥ 180 cm	Tak	
88	Zintegrowany w statywie schówek na min. 2 kratki przeciwrozproszeniowe	Tak	
90	Kratka przeciwrozproszeniowa ruchoma w trakcie ekspozycji (oscylacyjna)	Tak	
94	Nadążność detektora za pozycją lampy (przywołanie detektora do pozycji lampy zawieszenia sufitowego)	Tak	
109	Ciężar detektora z bateriami, $\leq 3,2$ kg	Tak, podać	
112	Wirtualna kratka przeciwrozproszeniowa (zaawansowany algorytm usuwania promieniowania rozproszonego z obrazu w przypadku badań dowolnych obszarów anatomicznych min.: klatka piersiowa, jama brzuszna, kręgosłup)	Tak	
116	Konsola operatora wyposażona w dotykowy monitor (ekran) w sterowni; monitor o parametrach: - monitor medyczny o przekątnej min. 21 cali - Matryca min. : 1600×1200 - Luminancja :>700 cd/m ² - Kontrast: > 700:1 - monitor zgodny i kalibrowalny z krzywą DICOM -Kompensacja natężenia oświetlenia zgodnie ze standardem DICOM automatycznie dostosowana do natężenia oświetlenia w pomieszczeniu	Tak	
117	Oddzielny monitor do podglądu fluoroskopii w sterowni; monitor o parametrach: - monitor medyczny o przekątnej min. 21 cali - Matryca min : 1600×1200 - Luminancja :>700 cd/m ² - Kontrast: > 700:1 - monitor zgodny i kalibrowalny z krzywą DICOM -Kompensacja natężenia oświetlenia zgodnie ze standardem DICOM automatycznie	Tak	

	dostosowana do natężenia oświetlenia w pomieszczeniu		
122	Skala szarości obrazów dla wszystkich trybów obrazowania: ≥ 16 bit	Tak, podać	
124	Matryca detektora dla zdjęć seryjnych w radiografii cyfrowej: $\geq 2800 \times 2800$	Tak	
139	Jednoczesne wyświetlanie dwóch obrazów pacjenta (split screen)	Tak	
143	Możliwość wygenerowania i eksportu raportu poziomów dawki co najmniej w formacie kompatybilnym z Excel	Tak	
146	Współpraca ze standardem DICOM 3.0 z obsługą protokołów: Worklist Manager (WLM), Storage, MPPS, DICOM Storage commitment, - automatyczne i manualne wysyłanie badań na zdefiniowane serwery PACS (minimum 4) - możliwość samodzielnej zmiany przez Zamawiającego konfiguracji sieciowej i listy serwerów PACS	Tak	
147	UPS do ochrony konsoli akwizycyjnej w razie awarii zasilania, z czasem podtrzymania konsoli min. 30 minut	Tak	
149	Dodatkowe 2 monitory zainstalowane w Sali badań na oddzielnym, dedykowanym zawieszeniu sufitowym. Jeden monitor do podglądu fluoroskopii, drugi do wyświetlania obrazu z innych narzędzi np. endoskopii; Monitory o parametrach min.: - monitor medyczny o przekątnej min. 21 cali - Matryca min : 1600×1200 - Luminancja : $>700 \text{ cd/m}^2$ - Kontrast: $> 700:1$ - monitor zgodny i kalibrowany z krzywą DICOM -Kompensacja natężenia oświetlenia zgodnie ze standardem DICOM automatycznie dostosowana do natężenia oświetlenia w pomieszczeniu	Tak	
156	Stojak na kroplówki z hakami na dwie butelki. Stojak montowany specjalnym zatrzaskiem do blatu stołu telekomando.	Tak	
157	Materac wykorzystywany podczas fluoroskopii zwiększający wygodę pacjenta podczas badania. Materac, umieszczony w syntetycznej, zamykanej z boku osłonie, wykonany z tworzywa piankowego. Grubość materaca min. 4 cm	Tak	
	Opis przedmiotu zamówienia – przygotowanie pomieszczeń dla eksploatacji pomieszczenia		

5	Układ UPS dedykowany oferowanemu urządzeniu o parametrach zapewniających podtrzymanie zasilania przez czas niezbędny do bezpiecznego wyłączenia urządzenia – nie mniej niż 5 minut.	Tak	
---	---	-----	--

Powyższe zapisy zawierają w sobie sprzeczności z innymi punktami w tabeli lub Zamawiający żąda w tych punktach dostarczenia rozwiązań, których spełnienie przez urządzenia oferowane przez naszą firmę jest niemożliwe. Jednak niespełnienie tych wymogów nie wynika z żadnych istotnych braków, czy zapóźnienia technologicznego, ale np. z drobnych niuansów wynikających z naturalnych, niewielkich różnic występujących w technologiach stosowanych przez różnych producentów. Parametry te są realizowane przez wiele innych czynników, typowych dla danej technologii wytwarzania produktu i w żadnym stopniu nie oznaczają pogorszenia funkcjonalności użytkowej.

- Pośród tych zapisów znajdują się funkcjonalności, które oferuje tylko producent Philips Medical Systems DMC GmbH (m.in. pkt 18, 49, 76), co tym samym wyklucza konkurencję. Ponadto Zamawiający bardzo dokładnie opisuje mało istotne rozwiązania np. zatrzask przy mocowaniu uchwytu na kropłówkę uniemożliwiając zaoferowanie równoważnych systemów mocowania do stołu pacjenta. Sytuacja taka ma miejsce w wielu punktach (m.in. 74, 88, 94, 112, 143, 147, 149). Co więcej w niektórych przypadkach Zamawiający wręcz wymaga rozwiązań przestarzałych jak skopia ciągła, czy ruchome kratki przeciwrozproszeniowe, które są relikami z poprzednich generacji aparatów.

Informujemy, że jako lider na rynku aparatów rentgenowskich oferujemy rozwiązania odpowiadające wymienionym przez Zamawiającego zastosowaniom, jednak **tak postawione wymagania uniemożliwiają naszej firmie złożenie ważnej oferty z żadnym z produkowanych przez Siemens Healthcare GmbH aparatów.**

Zatem wnosimy o zmianę ich opisu ww. do poniższej postaci:

Lp.	Parametry i warunki techniczne	Parametr wymagany	Parametry oferowane
	I. Wymagania ogólne		
8	Ochrona przed wilgocią lub równoważna	IP22 lub równoważna	
	II. Parametry techniczne urządzenia		
6	Urządzenie musi posiadać przynajmniej jeden interfejs LAN (Ethernet) 10/100/1000 Mbps oraz posiada możliwość rozbudowy o sieć interfejs WLAN 2.4GHz oraz 5GHz do detektorów bezprzewodowych	Tak	
7	Urządzenie posiada interfejs WLAN 2.4GHz oraz 5GHz	Opcjonalnie	
16	Fluoroskopia ciągła i pulsacyjna	Tak	
17	Maksymalny prąd fluroskopii ciągłej ≥ 30 mA	Tak	
18	Maksymalny prąd fluroskopii pulsacyjnej ≥ 80 mA ≥ 200 mA	Tak	
21	Całkowite wymiary blatu stołu $\geq 210 \times 70$ cm $\geq 230 \times 70$ cm	Tak	
22	Możliwość wykonania zdjęcia klatki piersiowej na uniwersalnej ścianie (stole typu telekomando) z wykorzystaniem lampy telekomando przy SID ≥ 180 cm	Tak	
23	Wbudowana minimum trójpolowa siedmiopolowa komora automatycznej kontroli ekspozycji (AEC) zapewniająca optymalną jakość obrazu przy najniższej z możliwych	Tak	

	dawek nawet dla trudnych projekcji, jak również możliwość dostosowania parametrów ekspozycji kV i czasu tak, aby były zoptymalizowane pod kątem gabarytów pacjenta		
25	Zakres zmian wysokości blatu stołu w pozycji poziomej $\geq 50 \text{ cm}$ $\geq 60 \text{ cm}$	Tak	
34	Kratka przeciwrozproszeniowa – automatyczny wybór kratki odpowiednio do odległości SID i zaprogramowanego badania oraz zmotoryzowane, automatyczne dobieranie krately.	Tak	
35	Maksymalna waga pacjenta bez ograniczeń ruchowych z zachowaniem ruchu blatu stołu (przesuw poprzeczny, ruch góra-dół, obrót stołu). $\geq 260 \text{ kg}$	Tak	
40	Wymiary dużego ogniska $\leq 1,2 \text{ mm}$ $\leq 0,8 \text{ mm}$	Tak	
49	Skopia sterowana siatą, rozumiana jako skopia pulsacyjna, która zapewnia obraz doskonałej jakości przy zastosowaniu minimalnej dawki, dzięki zastosowaniu przełączanej siatkowej lampy rentgenowskiej i zintegrowanego sterowania parametrami promieniowania rentgenowskiego (kV, mA i czas) w obrębie każdego pojedynczego impulsu (sterowanie wewnątrzimpulsowe).	Tak	
74	Kolimator z wbudowaną kamerą przekazującą obraz na ekran LCD przy lampie oraz na konsolę operatora lub zewnętrzna kamera z osobnym ekranem w sterowni	Tak	
76	Wykonywanie badań przy użyciu dwóch ognisk lampy jednocześnie w programowalnej proporcji mocy	Tak	
82	Obrót lampy względem osi pionowej min.: +/- 150 stopni , +/- 180 stopni	Tak	
86	Najwyższe położenie środka blatu statywu (dla promienia centralnego) od podłogi $\geq 172 \text{ cm}$ $\geq 180 \text{ cm}$	Tak	
88	Zintegrowany w statywie lub zamontowany na ścianie schówek albo uchwyt na min. 2 kratki przeciwrozproszeniowe	Tak	
90	Kratka przeciwrozproszeniowa – ruchoma w trakcie ekspozycji (oscylacyjna)	Tak	
94	Nadążność detektora za pozycją lampy (przywołanie detektora do pozycji lampy zawieszenia sufitowego) lub jako równoważne przywołanie lampy do pozycji detektora	Tak	
109	Ciężar detektora z bateriami, $\leq 3,3 \text{ kg}$ $\leq 3,2 \text{ kg}$	Tak, podać	
112	Wirtualna kratka przeciwrozproszeniowa (zaawansowany algorytm usuwania promieniowania rozproszonego z obrazu w	Tak	

	przypadku badań dowolnych obszarów anatomicznych min.: klatka piersiowa, jama brzuszna, kręgosłup) lub rozwiązanie równoważne w postaci algorytmu/ów umożliwiającymi wykonywanie badań bez kratki z bardzo dobrą jakością		
116	Konsola operatora wyposażona w dotykowy monitor (ekran) w sterowni; monitor o parametrach: - monitor medyczny przeglądowy o przekątnej min. 19 21 cali - Matryca min. : 1280x1024 1600x1200 - Luminancja :>700 cd/m ² - Kontrast: > 700:1 - monitor zgodny i kalibrowalny z krzywą DICOM Kompensacja natężenia oświetlenia zgodnie ze standardem DICOM automatycznie dostosowana do natężenia oświetlenia w pomieszczeniu	Tak	
117	Oddzielny monitor do podglądu fluoroskopii w sterowni o ile obraz z fluoroskopii nie jest wyświetlany na podstawowym monitorze konsoli operatora; monitor o parametrach: - monitor medyczny o przekątnej min 19 21 cali - Matryca min : 1280x1024 1600x1200 - Luminancja :>700 cd/m ² - Kontrast: > 700:1 - monitor zgodny i kalibrowalny z krzywą DICOM Kompensacja natężenia oświetlenia zgodnie ze standardem DICOM automatycznie dostosowana do natężenia oświetlenia w pomieszczeniu	Opcjonalne – podać, czy oferowany	
122	Skala szarości obrazów dla wszystkich trybów obrazowania: ≥ 12 bit	Tak, podać	
124	Maksymalna matryca detektora dla zdjęć pojedynczych seryjnych w radiografii cyfrowej: ≥ 2800x2800	Tak	
139	Jednoczesne wyświetlanie min. dwóch obrazów pacjenta (split screen)	Tak	
143	Możliwość wygenerowania i eksportu raportu poziomów dawki lub współczynnika EXI co najmniej w formacie kompatybilnym z Excel	Tak	
146	Współpraca ze standardem DICOM 3.0 z obsługą protokołów: Worklist Manager (WLM), Storage, MPPS, DICOM Storage commitment, - automatyczne i manualne wysyłanie badań na zdefiniowane serwery PACS (minimum 2 minimum 4) możliwość samodzielnej zmiany przez Zamawiającego konfiguracji sieciowej i listy	Tak	

	serwerów PACS		
147	UPS do ochrony konsoli akwizycyjnej w razie awarii zasilania, z czasem podtrzymania konsoli potrzebnym do bezpiecznego zamknięcia systemu min. 30 minut	Tak	
149	Dodatkowe 2 monitory zainstalowane w Sali badań na oddzielnym, dedykowanym zawieszeniu sufitowym. Jeden monitor do podglądu fluoroskopii, drugi do wyświetlania obrazu DICOM z innych narzędzi lub źródeł np. z endoskopii lub zaimportowany z archiwum obraz CT; Monitory o parametrach min.: - monitor medyczny przeglądowy o przekątnej min. 19 cali 21 cali - Matryca min : 1280x1024 1600x1200 - Luminancja :>700 cd/m ² - Kontrast:> 700:1 - monitor zgodny i kalibrowany z krzywą DICOM -Kompensacja natężenia oświetlenia zgodnie ze standardem DICOM automatycznie dostosowana do natężenia oświetlenia w pomieszczeniu	Tak	
156	Stojak na kroplówki z hakami na min. dwie butelki. Stojak montowany specjalnym zatrzaskiem do blatu stołu telekomando.	Tak	
157	Materac wykorzystywany podczas fluoroskopii zwiększający wygodę pacjenta podczas badania. Materac, umieszczony w syntetycznej, zamykanej z boku osłonie, wykonany z tworzywa piankowego. Grubość materaca min. 4 cm	Tak	
	Opis przedmiotu zamówienia – przygotowanie pomieszczeń dla eksploatacji pomieszczenia		
5	Układ UPS dedykowany oferowanemu urządzeniu o parametrach zapewniających podtrzymanie zasilania przez czas niezbędny do bezpiecznego wyłączenia urządzenia – nie mniej niż 5 minut.	Tak	

Zarzut 2.

Zamawiający kupując skomplikowany aparat rentgenowski nie zastosował kryterium jakości w postaci punktacji technicznej, zamiast tego opisał jedno rozwiązanie w sposób jednoznaczny. Dodatkowo postępowanie w obecnej postaci zawiera mechanizm, który może spowodować bardzo proste przekroczenie budżetu po zmianach zapisów, które dopuszczają uczciwą konkurencję. Ocena kryterium gwarancji z SIWZ bez ograniczenia podania maksymalnej długości gwarancji będzie skutkowałą ofertami, które mogą znacząco przekroczyć budżet i doprowadzić do unieważnienia postępowania.

Dlatego też wnosimy o:

- Zmianę wagi kryterium: „Czas wykonania zobowiązań gwarancyjnych od momentu zgłoszenia” – z 20 % na 5% określoną wzorem:
Wartość punktowa czas = $CZ_{min} / CZ_n \times 100 \text{ pkt} \times 5\%$,
gdzie
 Cz_{min} – czas minimalny 4 dni robocze,
 Cz_n – deklarowany czas w ofercie (min. 4 dni robocze – max. 7 dni robocze).
- Zmianę kryterium: „Okres gwarancji” na: „Ocena techniczna T” z wagą 35% określaną wzorem:
 $T = T_n / T_{max} \times 100 \times 35\%$
gdzie
 T_n – to ilość punktów przyznana danej ofercie,
 T_{max} – maksymalna ilość punktów do uzyskania w tabeli;
- Wprowadzenie punktacji do istniejących zapisów punktacji oraz wprowadzenie nowych punktowanych zapisów jak w poniższych tabelach.

Dla istniejących zapisów:

Lp.	Parametry i warunki techniczne	Parametr wymagany /Punktacja	Parametry oferowane
24	Minimalna wysokość blatu stołu w pozycji poziomej ≤ 65 cm	Tak ≤ 55 cm – 10 pkt Inne – 0 pkt	
29	Ruch poprzeczny stołu min ± 15 cm	Tak $\geq +/-17$ – 5 pkt Inne – 0 pkt	
41	Moc małego ogniska ≥ 40 kW	Tak ≥ 50 kW – 10 pkt Inne – 0 pkt	
42	Moc dużego ogniska ≥ 60 kW	Tak ≥ 80 – 10 pkt Inne – 0 pkt	
67	Pojemność cieplna anody ≥ 300 kWh	Tak ≥ 800 kWh – 10 pkt Inne – 0 pkt	
68	Pojemność cieplna lampy ≥ 2000 kWh	Tak ≥ 2300 kWh – 10 pkt Inne – 0 pkt	
70	Moc ogniska małego ≥ 30 kW	Tak ≥ 50 kW – 10 pkt Inne – 0 pkt	
111	W zestawie z detektorem min. 2 baterie	Tak, podać Dodatkowo doładowywanie detektora w specjalnym uchwycie na detektor mocowanym na ścianie bez wyciągania baterii – 10 pkt Tylko dodatkowe baterie – 0 pkt	

Nowe zapisy

Lp.	Parametry i warunki techniczne	Parametr wymagany /Punktacja	Parametry oferowane
20a	Swobodny i bezpośredni dostęp do blatu stołu pacjenta z co najmniej czterech stron w pozycji poziomej ścianki, bez obudów przewyższających wysokość blatu	Opcjonalny parametr Tak – 10 pkt Nie – 0 pkt	
29a	Wysokość podnóżka dla ścianki w położeniu 90° ≤ 7 cm lub możliwość obniżenia go co najmniej do tej wysokości w celu ułatwienia pacjentom wejścia na podnóżek	Opcjonalny parametr Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
	Detektor wyposażony w rączkę zintegrowaną z obudową detektora	Opcjonalny parametr Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
85 a	Na lampie na zawieszeniu sufitowym dotykowy panel z możliwością zmiany pojedynczych parametrów ekspozycji (kV, mAs, ognisko, komora AEC) bez zmiany programu anatomicznego	Opcjonalny parametr Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
85 a	Na lampie na zawieszeniu sufitowym wyświetlenie pod jakim kątem znajduje się detektor bezprzewodowy ustawiony za pacjentem obok kąta lampy w celu łatwego ustawienia promienia centralnego prostopadle do detektora	Opcjonalny parametr Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
144 a	Dostępny zakres zdjęć kości długich dla pacjenta przy statywie co najmniej 150 cm	Opcjonalny parametr Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
144 b	Wykonywanie zdjęć kości długich na stole telekomando pacjentowi leżącemu lub półleżącemu, w przypadku, gdy nie może on ustać przy statywie	Opcjonalny parametr Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	

Wskazane powyżej okoliczności naruszają interes prawny Odwołującego w uzyskaniu zamówienia, a w szczególności w złożeniu ważnej konkurencyjnej oferty w niniejszym postępowaniu. Odwołujący jest przedstawicielem czołowego producenta aparatów rentgenowskich, a zostaje pozbawiony możliwości złożenia oferty, co prowadzi do istotnego ograniczenia konkurencji w niniejszym postępowaniu. Opis przedmiotu zamówienia zawarty w wyżej wymienionych punktach powoduje sytuację, w której brak będzie jakiegokolwiek konkurencji w postępowaniu.

Odwołujący wnosi o uwzględnienie odwołania w całości oraz dokonanie modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie podniesionych zarzutów dotyczących opisu przedmiotu zamówienia i oceny ofert.

Dodatkowo Odwołujący podkreśla, iż postępowanie o udzielenie zamówienia jest prowadzone w ramach umowy o dofinansowanie nr POIS.09.02.00-00-0105/17-00/305/2017/1494, projektu nr POIS.09.02.00-00-0105/17 finansowanego ze środków Unii Europejskiej, a opis przedmiotu zamówienia sporządzony w sposób utrudniający uczciwą konkurencję oraz nie zapewniający równego traktowania wykonawców, jak ma to miejsce w tym przypadku, jest naruszeniem skutkującym korektą finansową. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju i Finansów z dnia 22 lutego 2017 r.

zmieniającym rozporządzenie w sprawie warunków obniżenia wartości korekt finansowych oraz wydatków poniesionych nieprawidłowo związanych z udzieleniem zamówień zarówno w punkcie nr 12 taryfikatora stawek za określenie dyskryminacyjnych warunków udziału w postępowaniu, kryteriów selekcji lub kryteriów oceny ofert jak i w punkcie nr 20 za dyskryminacyjny opis przedmiotu zamówienia przewidziana jest korekta w wysokości 25%. Stwierdzone nieprawidłowości narażają Zamawiającego na stratę finansową, a co za tym idzie naruszenie interesu publicznego.

W związku z powyższym uzasadnieniem, skorzystanie ze środka ochrony prawnej przez Odwołującego jest w pełni uzasadnione i konieczne i Odwołujący podtrzymuje swoje żądania wyrażone w niniejszym odwołaniu.

Kopię odwołania Odwołujący, zgodnie z art. 180 ust. 5 przekazał w dniu 30.03.2020 r. Zamawiającemu.

Z poważaniem

Siemens Healthcare Sp. z o.o.



Signed by /
Podpisano przez:

Marta Anna Sieńko

Date / Data: 2020-
03-30 11:47

Załączniki:

- pełnomocnictwo wraz z dowodem uiszczenia opłaty skarbowej
- kopia odpisu z KRS
- dowód uiszczenia wpisu od odwołania
- kopia przekazania odwołania Zamawiającemu