

Chełmno, 18 grudnia 2017 r.

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

Odwołujący:

Konkret Dagmara Fik Marcin Mazurkiewicz spółka jawna
ul. Dworcowa 15A, 86-200 Chełmno
tel. 663 433 463
e-mail: szulc@konkret.net.pl

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie
ul. Młyńska 2, 63-700 Krotoszyn
tel. 62 588 04 01
faks 62 588 03 94
e-mail: donata.lopaczyk@spzoz-krotoszyn.pl
mirosław.lindner@spzoz-krotoszyn.pl

Odwołanie

Na podstawie art. 179 ust. 1 w związku z art. 180 ust. 1 prawa zamówień publicznych składamy odwołanie wobec opisu przedmiotu zamówienia w postępowaniu pn. dostawa sprzętu medycznego (znak zamawiającego: DTECH/1/13/17) prowadzonym przez Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie.

Zaskarżonej treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia – opisowi przedmiotu zamówienia w częściach nr 2, 3 i 4 – zarzucamy:

- a) naruszenie art. 7 ust. 1 prawa zamówień publicznych – poprzez przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób niezapewniający zachowania uczciwej konkurencji oraz z naruszeniem zasady proporcjonalności wymagań od wykonawców w stosunku do potrzeb zamawiającego;

WŁAŚCICIEL
Dagmara Fik

- b) naruszenie art. 29 ust. 2 prawa zamówień publicznych – poprzez opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który umożliwia złożenia ważnej oferty tylko jednemu producentowi lub jego dystrybutorom, tj. w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, podczas gdy nie znajduje to odzwierciedlenia w obiektywnie uzasadnionych potrzebach zamawiającego;
 - c) naruszenie art. 29 ust. 3 prawa zamówień publicznych – poprzez opisanie przedmiotu zamówienia przez wskazanie szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co prowadzi do wyeliminowania oferowanych przez nas produktów, pomimo że nie jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia, a zamawiający mógłby opisać przedmiot zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń;
- ewentualnie naruszenie art. 29 ust. 1 prawa zamówień publicznych – poprzez opisanie przedmiotu zamówienia w sposób niejednoznaczny i niezrozumiały dla profesjonalnych wykonawców.

W związku podniesionymi zarzutami oraz charakterem wskazanych w nich naruszeń, które mogą mieć istotny wpływ na wynik postępowania o udzielenie zamówienia wnosimy o:

- 1) uwzględnienie odwołania,
- 2) nakazanie zamawiającemu dokonania zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia zgodnie z żądaniami opisanymi w tabeli zawartej w treści odwołania.

Wprowadzenie

Zamawiający prowadzi postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego pn. dostawa sprzętu medycznego (ogłoszenie o zamówieniu nr 2017/S 235-487525 z 7 grudnia 2017 r.). Zgodnie z informacją dostępną na stronie zamawiającego specyfikacja istotnych warunków zamówienia została opublikowana na niej również 7 grudnia 2017 r.

Zgodnie z art. 182 ust. 2 pkt 1 p.z.p. w zw. z art. 185 ust. 8 p.z.p. termin na wniesienie niniejszego odwołania upływa w dniu 18 grudnia 2017 r.

Posiadamy interes w uzyskaniu zamówienia, jesteśmy dostawcą łóżek szpitalnych i szafek trzyłóżkowych oraz pragniemy ubiegać się o niniejsze zamówienie we wskazanych częściach.

Możemy ponieść szkodę na skutek niezgodnej z prawem zamówień publicznych treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wyrażającą się w braku możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi specyfikacji istotnych warunków zamówienia, a tym samym braku możliwości uzyskania zysku z realizacji zamówienia.

Uzasadnienie

I. Pośrednie wskazanie modelu Nano

Zamawiający opisał przedmiot zamówienia na łóżka w załącznikach nr 3.2 oraz 3.3 do siwz, a także przedmiot zamówienia na szafki przyłóżkowe w załączniku nr 3.4 do siwz.

Opis przedmiotu zamówienia w częściach dotyczących łóżek odpowiada rozwiązaniom i parametrom charakterystycznym dla łóżka Nano produkcji Famed Żywiec sp. z o.o. (dalej jako Famed) w sposób tak dokładny, iż dostawcy konkurencyjnych produktów nie mają możliwości złożenia swojej oferty w postępowaniu.

Poniżej wskazujemy na charakterystyczne cechy łóżka Nano stanowiące często kopię parametrów pochodzących z oryginalnego katalogu łóżka Nano:

Część 2 pkt. 4 oraz część 3 pkt 5 - Kolumnowe łóżko ICU wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze).

Firma Famed jako jedyny producent stosuje dodatek antybakteryjny w postaci jonów srebra zarówno w częściach tworzywowych, jak i w lakierze. Takie rozwiązanie jest wprost kopią folderu łóżka Nano.

Inni producenci stosują rozwiązania takie jak np. dodatek aktywnego tytanu (Promareha), który ma zadanie działać antybakteryjnie czy łóżka z elementami pokrytymi miedzią, która hamuje rozwój bakterii. Niemniej jednak, niezależnie od zastosowanej technologii łóżka muszą być poddane dezynfekcji pomiędzy pacjentami, która jest jedynym gwarantem usunięcia bakterii z powierzchni łóżka.

Należy również zwrócić uwagę na część opisu deklarującą, że chodzi o łóżka ICU (tj. do intensywnej terapii). Warto zauważyć, że zamawiający jest szpitalem powiatowym, w którym za pewne nie ma tak wielu stanowisk do intensywnej terapii ile łóżek zamawia – 104 szt. Zapis ten świadczy o automatyzmie we wklejeniu do SIWZ gotowego opisu wzorowanego na produkcie Famedu bez jakiegokolwiek weryfikacji potrzeb Zamawiającego.

Opisany wyżej wymóg zastosowania „nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze)” powtarza się również w kolejnych punktach opisu przedmiotu zamówienia.

Dla części nr 2 są to punkty 27, 32, 38 oraz 40.

Dla części nr 3 są to punkty 29, 34, 40 oraz 42.

Część 2 pkt. 21 oraz część 3 pkt 23 - Panel centralny umieszczony z tyłu łóżka i w sposób trwały przymocowany do ramy lub wysuwanej spod ramy łóżka półki. Następujące pozycje leżą uzyskiwane automatycznie, po naciśnięciu i przytrzymaniu jednego przycisku na panelu centralnym:

(...) pozycja Fowlera (jednocześnie leże łóżka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się).

Pozycja Fowlera sterowana za pomocą jednego przycisku, realizowana w opisany sposób jest charakterystycznym rozwiązaniem dla łóżka Nano produkcji Famedu. Żaden z czołowych producentów łóżek, takich jak Hill-rom, StiegelMeyer, Pardo czy Arjohuntleigh nie stosuje opisanego rozwiązania.

Część 2 pkt. 23 oraz część 3 pkt 25 - Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego.

Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego są charakterystycznym rozwiązaniem dla łóżka Nano produkcji Famed.

Część 2 pkt. 25 oraz część 3 pkt 27 - Blokowanie na panelu centralnym wszystkich funkcji elektrycznych (oprócz funkcji ratunkowych) przy pomocy odpowiednich przycisków lub pokręteł. Panel wyposażony w diodową sygnalizację o zablokowaniu wszystkich funkcji.

Dioda sygnalizująca sygnalizację o zablokowaniu wszystkich funkcji jest rozwiązaniem charakterystycznym dla łóżka Nano.

Większość producentów stosuje przyciski i pokrętła wyłączające wszystkie funkcje, jednakże tylko Famed stosuje diodową sygnalizację takiego stanu. Rozwiązanie to jest całkowicie zbędne. Wyłączenie wszystkich funkcji w zależności od producenta polega na naciśnięciu przycisku np. STOP lub ustawieniu pokrętła w pozycji wyłączającej funkcje. Nie ma potrzeby aby ten stan był sygnalizowany diodą, ponieważ personel widzi, że należy aktywować sterowanie przekręcając pokrętło lub naciskając odpowiedni przycisk. Konieczność stosowania diody jest tylko elementem mającym na celu zablokowanie konkurencji.

Część 2 pkt. 42 oraz część 3 pkt 44 - Rama leża wyposażona w (...) trzy listwy ze stali nierdzewnej do mocowania wyposażenia (jedna listwa za głową pacjenta, dwie pozostałe po bokach leża).

Trzy listwy ze stali nierdzewnej do mocowania wyposażenia, w tym listwa za głową pacjenta, są rozwiązaniem charakterystycznym dla łóżka Nano.

II. Zakres żądanej zmiany

Pragniemy podkreślić, iż zwróciliśmy się do zamawiającego o wprowadzenie zmian do opisu przedmiotu zamówienia, które usuną fragmenty w sposób nieuzasadniony ograniczające konkurencję w postępowaniu. Do dnia złożenia odwołania nie uzyskaliśmy odpowiedzi na nasz wniosek. Tym samym, w związku z upływającym terminem na złożenie odwołania, konieczne stało się podjęcie tej czynności.

Odwołujący jest autoryzowanym dystrybutorem firmy Linet Spol. s r.o. z siedzibą w Czechach, producenta łóżek szpitalnych - od najbardziej zaawansowanych łóżek ICU z systemem ważenia, przechyłami bocznymi oraz współpracujących z aparatami RTG po standardowe łóżka na sale chorych. Linet w swojej ofercie posiada blisko 20 modeli łóżek szpitalnych, jest również producentem łóżek porodowych, foteli ginekologicznych, szafek przyłóżkowych, wózków transportowych oraz materaców przeciwoleżynowych i piankowych - jest zatem producentem, który jest w stanie dostarczyć do szpitali kompleksowe rozwiązania. Linet jest obecny na rynkach całego świata od ponad 25 lat, produkując obecnie ponad 100 000 sztuk łóżek rocznie. Jest przez to jednym z największych europejskich producentów łóżek.

To wszystko jednak nie ma znaczenia, jeśli zamawiający uniemożliwia złożenia oferty zawierającej inne łóżka niż te produkcji Famedu.

W poniższej tabeli zawarto porównanie wybranych parametrów wymaganych przez zamawiającego oraz parametrów wynikających z folderu reklamowego łóżka Nano, a także innych parametrów posiadanych przez to łóżko. Wykorzystane cytaty pochodzą z oficjalnych folderów łóżek Nano, które stanowi załączniki do niniejszego odwołania.

Jednocześnie przedstawiamy w tej samej tabeli swoje propozycje wymagań (stanowiące żądanie odwołania) uwzględniające interes zamawiającego, a jednocześnie umożliwiające złożenie oferty innym wykonawcom niż dystrybutorzy łóżek Famedu. Pragniemy wskazać, iż proponowane przez nas wymagania zostały sformułowane w celu spełnienia potrzeb zamawiającego, jakie wynikają ze specyfikacji. Jeśli taka jest wola zamawiającego może on dopuścić oprócz wnioskowanych przez nas rozwiązań, również inne, które spełniają jego oczekiwania.

Tabela na stronie następnej >>

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
4.	5.	Kolumnowe łóżko ICU wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze).	„Nano zostało wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra”	Kolumnowe łóżko ICU wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze) lub łóżko szpitalne wielofunkcyjne z leżem opartym na ramionach wznoszących podpierających leże w 8 punktach, z możliwością zastosowania na sali intensywnej opieki, wytworzone w antybakteryjnej technologii (w częściach tworzywowych i lakierze). Części tworzywowe i lakierowane o gładkich powierzchniach, łatwych do szybkiej i skutecznej dezynfekcji.	Wnioskowana zmiana w żaden sposób nie pogarsza właściwości łóżka. Niezależnie od zastosowanej technologii łóżko pomiędzy pacjentami musi być dezynfekowane. W czasie dezynfekcji istotne jest aby łóżko posiadało gładkie powierzchnie w częściach tworzywowych, jak i lakierze, tak aby dezynfekcja była szybka i skuteczna. Konstrukcja ramion wznoszących, które podpierają leże w 8 gwarantuje pewne i stabilne podtrzymanie leża na każdej wysokości podobnie jak wymagane kolumny, a ramiona wznoszące gwarantują wymagany udźwignięcie łóżka oraz zapewniają szybkość i skuteczną dezynfekcję, na czym zależy zamawiającemu.
5.	6.	Szerokość całkowita łóżka z podniesionymi lub opuszczonymi poręczami bocznymi maksymalnie 980 mm.	„965 mm \pm 10 mm”	Szerokość całkowita łóżka z podniesionymi lub opuszczonymi poręczami bocznymi maksymalnie 990 mm.	Wnioskowana zmiana w żaden sposób nie pogarsza właściwości funkcjonalnych łóżka. Różnica stanowi jedynie 10 mm. Należy zwrócić uwagę, że standardową szerokością futryn w szpitalach jest 110 cm.
6.	7.	Całkowita długość łóżka min. 2200 mm	„2280 \pm 20 mm”	Całkowita długość łóżka min. 2180 mm	Wnioskowana zmiana w żaden sposób nie pogarsza właściwości funkcjonalnych łóżka. Różnica stanowi jedynie 20 mm.

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
8.	9.	Pilot ze świetlnym wskaźnikiem sygnalizującym uruchomienie danej funkcji.		Pilot ze świetlnym wskaźnikiem sygnalizującym uruchomienie danej funkcji lub pilot z podświetlanymi przyciskami.	Proponowane rozwiązanie jest praktyczne i wygodne dla pacjenta, Dzięki podświetlanym przyciskom pacjent może obsłużyć pilot, bez najmniejszego problemu, nawet nocą, bez konieczności zapalania światła na sali. Wymagane rozwiązanie przez Zamawiającego jest zbędne i niepraktyczne, naciśnięcie przycisku uruchamia daną regulację, która odbywa się świadomie i nie ma uzasadnienia aby pilot posiadał świetlny wskaźnik, który świeci się w trakcie używania funkcji. Naciskając żadaną funkcję nie musimy być o tym informowani.
10.	11.	Konstrukcja łóżka oparta na dwóch maksymalnie szeroko rozstawionych kolumnach o przekroju kołowym umożliwiającym monitorowanie pacjenta ramieniem C lub konstrukcja łóżka oparta na dwóch ramionach wznoszących, podpierających leże w 8 pkt, leże wypełnione panelami z tworzywa ABS, przeziernymi dla RTG, łóżko współpracujące z aparatem RTG.	„Ze względu na zastosowany w leżu laminat oraz budowę kolumnową umożliwiającą pełną współpracę z ramieniem C pozwalającą na diagnostykę pacjenta w łóżku”	Konstrukcja łóżka oparta na dwóch maksymalnie szeroko rozstawionych kolumnach o przekroju kołowym umożliwiających monitorowanie pacjenta ramieniem C lub konstrukcja łóżka oparta na dwóch ramionach wznoszących, podpierających leże w 8 pkt, leże wypełnione panelami z tworzywa ABS, przeziernymi dla RTG, łóżko współpracujące z aparatem RTG.	Wnioskowana zmiana – jak już wcześniej przedstawialiśmy – nie pogorszy właściwości użytkowych łóżka. Wymóg kolumnowej budowy łóżka nie ma uzasadnienia i stanowi powielenie cech łóżka Nano.
15.	17.	Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga -	„Poręcze boczne podwójne	Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga - regulacja z panelu	Wnioskowana zmiana nie pogarsza właściwości funkcjonalnych łóżka. Personel uruchamia

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		regulacja z panelu centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu min. 15°. Nie dopuszcza się innych rozwiązań, gdyż jest to funkcja antyszokowa, ratująca życie.	tworzywowe ze sterowaniem"	centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu min. 15°.	funkcję Trendelburga najczęściej za pomocą panelu centralnego. Sterowanie pozycji Trendelburga z paneli w barierkach bocznych, może stanowić zagrożenie dla pacjenta, który pomimo umieszczenia przycisków po zewnętrznej stronie barierki może uruchomić funkcję nieświadomie i narazić się na niebezpieczeństwo.
16.	18.	Elektryczna regulacja pozycji anty - Trendelburga regulacja z panelu centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu min. 15°.	„Poręcze boczne podwójne tworzywowe ze sterowaniem"	Elektryczna regulacja pozycji anty - Trendelburga regulacja z panelu centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu min. 15°.	Wnioskowana zmiana nie pogarsza właściwości funkcjonalnych łóżka. Personel uruchamia funkcję anty-Trendelburga najczęściej za pomocą panelu centralnego. Sterowanie pozycji anty-Trendelburga z paneli w barierkach bocznych, może stanowić zagrożenie dla pacjenta, który pomimo umieszczenia przycisków po zewnętrznej stronie barierki może uruchomić funkcję nieświadomie i narazić się na niebezpieczeństwo.
17.	19.	Elektryczna regulacja funkcji autokontur - jednoczesne uniesienie części plecowej do min. 70° oraz segmentu uda do min. 40°	„Maksymalny kąt uniesienia segmentu udowego 40° ± 3°"	Elektryczna regulacja funkcji autokontur - jednoczesne uniesienia części plecowej do min. 70° oraz segmentu uda do min. 34°	Wnioskowana zmiana nie pogorszy w żaden sposób właściwości funkcjonalnych łóżka, różnica dotyczy zaledwie 6 stopni, co nie będzie miało negatywnego wpływu na komfort pacjenta. Producenci stosują tu różny parametr od 30 do 46 stopni.

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
18.	20.	Elektryczna regulacja segmentu uda w zakresie od 0° do min. 40°	„Maksymalny kąt uniesienia segmentu udowego 40° ± 3°”	Elektryczna regulacja segmentu uda w zakresie od 0° do min. 34°	Wnioskowana zmiana nie pogorszy w żaden sposób właściwości funkcjonalnych łóżka, różnica dotyczy zaledwie 6 stopni, co nie będzie miało negatywnego wpływu na komfort pacjenta, a cele funkcji zostaną osiągnięte.
19.	21.	Funkcja autoregresji oparcia pleców min. 120 mm zabezpieczająca przed tzw. wypychaniem szczytu od strony nóg.		Funkcja autoregresji oparcia pleców min. 100 mm zabezpieczająca przed tzw. wypychaniem szczytu od strony nóg.	Wnioskowana zmiana w żaden sposób nie pogorsza właściwości funkcjonalnych i klinicznych łóżka. Dzięki tej funkcji materac nie wgniata się w ciało pacjenta, co pełni rolę prewencyjną przed odleżynami. Funkcja autoregresji oparcia pleców o parametrze 100mm jest wystarczająca i skutecznie zabezpiecza pacjenta przed wypychaniem szczytu od strony nóg.
20.	22.	System autoregresji min. 165 mm zmniejszający ryzyko uszkodzenia kręgosłupa i szyjki kości udowej. Nie dopuszcza się autoregresji poniżej 165 mm, która zabezpiecza tylko przed wypychaniem szczytu.		System autoregresji min. 160 mm zmniejszający ryzyko uszkodzenia kręgosłupa i szyjki kości udowej. Nie dopuszcza się autoregresji poniżej 160 mm, która zabezpiecza tylko przed wypychaniem szczytu.	Wnioskowana zmiana nie pogorszy w żaden sposób właściwości funkcjonalnych łóżka, różnica stanowi zaledwie 5 mm, co nie będzie miało negatywnego wpływu na komfort pacjenta i zabezpieczenie go przed uszkodzeniem kręgosłupa i szyjki kości udowej.
21.	23.	Panel centralny umieszczony z tyłu łóżka i	„Pilot przewodowy umożliwia regulację	Panel centralny umieszczony z tyłu łóżka i w sposób trwały przymocowany	Regulacja pozycji do badań oraz Fowlera za pomocą dwóch przycisków nie pogarsza

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		<p>w sposób trwały przymocowany do ramy lub wysuwanej spod ramy łóżka półki. Następujące pozycje leża uzyskiwane automatycznie, po naciśnięciu i przytrzymaniu jednego przycisku na panelu centralnym:</p> <ul style="list-style-type: none"> – pozycja krzesła kardiologicznego, – pozycja antyszokowa, – pozycja do badań, – pozycja Fowlera (jednocześnie leże obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się), – pozycja zerowa (elektryczny CPR). <p>Dodatkowe przyciski na panelu centralnym do</p>	<p>wszystkich elektrycznych funkcji łóżka. Panel centralny z możliwością sterowania i blokowania elektrycznych funkcji łóżka, dodatkowe przyciski: pozycja krzesła kardiologicznego, pozycja Fowlera, elektryczny CPR, pozycja do badań, pozycja antyszokowa”</p>	<p>do ramy lub wysuwanej spod ramy łóżka półki.</p> <p>Następujące pozycje leża uzyskiwane automatycznie, po naciśnięciu i przytrzymaniu jednego przycisku na panelu centralnym:</p> <ul style="list-style-type: none"> – pozycja krzesła kardiologicznego, – pozycja antyszokowa, – pozycja zerowa (elektryczny CPR) <p>oraz pozycję ustawiane za pomocą jednego lub dwóch przycisków:</p> <ul style="list-style-type: none"> – pozycja do badań, – pozycja Fowlera (jednocześnie leże łóżka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się) <p>Dodatkowe przyciski na panelu centralnym do sterowania następującymi funkcjami łóżka:</p> <ul style="list-style-type: none"> – zmiana wysokości leża, – pochylenie oparcia pleców, – pochylenie segmentu udowego, 	<p>komfortu pracy personelu. Obsługa łóżka i uzyskanie wymaganej pozycji odbywa się sprawnie i bezproblemowo, należy również zwrócić uwagę na fakt, iż są to pozycje używane w szpitalach bardzo rzadko.</p>

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łózka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		sterowania następującymi funkcjami łózka: – zmiana wysokości leża, – pochylenie oparcia pleców, – pochylenie segmentu udowego, – funkcja autokontur, – przechyty wzdużne leża.		– funkcja autokontur, – przechyty wzdużne leża.	
22.	24.	Regulacje poszczególnych funkcji elektrycznych łózka od strony personelu medycznego i pacjenta regulowane ze sterowania w barierkach bocznych oparcia pleców - tworzywowych: – regulacja wysokości leża – regulacja kąta nachylenia segmentu pleców	„Poręcze boczne podwójne tworzywowe ze sterowaniem”	Regulacje poszczególnych funkcji elektrycznych łózka od strony personelu medycznego i pacjenta regulowane ze sterowania w barierkach bocznych oparcia pleców – tworzywowych lub za pomocą pilota przewodowego dla pacjenta, umieszczonego na barierkach bocznych: – regulacja wysokości leża – regulacja kąta nachylenia segmentu pleców	Pilot dla pacjenta jest rozwiązaniem użyteczniejszym dla pacjenta niż sterowanie w barierkach bocznych.

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		<p>- regulacja kąta nachylenia segmentu ud</p> <p>- autokontur,</p> <p>oraz tylko od strony personelu:</p> <p>- przechytyów wzdłużnych leża</p> <p>Panele sterujące od strony pacjenta i personelu z przyciskami uruchamiającymi dostępność funkcji lub pilot przewodowy dla pacjenta z przyciskiem uruchamiającym dostępność funkcji</p>		<p>- regulacja kąta nachylenia segmentu ud</p> <p>- autokontur,</p> <p>oraz tylko od strony personelu:</p> <p>- przechytyów wzdłużnych leża</p> <p>Panele sterujące od strony pacjenta i personelu z przyciskami uruchamiającymi dostępność funkcji lub pilot przewodowy dla pacjenta z przyciskiem uruchamiającym dostępność funkcji</p>	
23.	25.	<p>Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego</p>		<p>Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego lub pilot z wbudowaną latarką z możliwością podświetlenia podwozia.</p>	<p>Opisane przez Zamawiającego rozwiązanie jest charakterystyczne dla łóżka Nano, produkcji Famed Żywiec. Wnosimy o wykreślenie wymogu dotyczącego alarmu akustycznego. Nie ma potrzeby wyposażania łóżka w opisane rozwiązanie z uwagi na fakt, iż standardowo nad każdym łóżkiem w salach szpitalnych znajdują się panele nadłóżkowe z wbudowanym systemem przyzywowym, wymóg alarmu akustycznego nie ma uzasadnienia w praktyce i stanowi jedynie element blokujący pozostałych oferentów. Zamawiający wymaga również podświetlenia podwozia, w naszym rozwiązaniu</p>

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
					łóżko posiada pilot z wbudowaną latarką, dzięki której pacjent może sobie oświetlić np. podwozie oraz wnętrze szafki, zatem jest to rozwiązanie praktyczniejsze, dające szerszy zakres wykorzystania funkcji aniżeli jedynie podświetlenie podwozia
25.	27.	Blokowanie na panelu centralnym wszystkich funkcji elektrycznych (oprócz funkcji ratunkowych) przy pomocy odpowiednich przycisków lub pokręteł. Panel wyposażony w diodową sygnalizację o zablokowaniu wszystkich funkcji		Blokowanie na panelu centralnym wszystkich funkcji elektrycznych (oprócz funkcji ratunkowych) przy pomocy odpowiednich przycisków lub pokręteł. Panel wyposażony w diodową sygnalizację o zablokowaniu wszystkich funkcji	Rozwiązanie to jest całkowicie zbędne. Wyłączenie wszystkich funkcji w zależności od producenta polega na naciśnięciu przycisku np. STOP lub ustawieniu pokręta w pozycji wyłączającej funkcje. Nie ma potrzeby aby ten stan był sygnalizowany diodą, ponieważ personel intuicyjnie wie, że należy aktywować sterowanie przekręcając pokrętkę lub naciskając odpowiedni przycisk. Konieczność stosowanie diody jest tylko elementem mającym na celu zablokowanie konkurencji.
27.	29.	Poręcze boczne tworzywowe, podwójne z wbudowanym sterowaniem po obu stronach barier od strony głowy pacjenta, wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu		a. Poręcze boczne tworzywowe, podwójne z wbudowanym sterowaniem po obu stronach barier od strony głowy pacjenta, wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu	Proponowane rozwiązanie jest równie korzystne co opisane przez Zamawiającego. Bariery w proponowanym łóżku w równym stopniu zabezpieczają pacjenta, tj. na tej samej długości leża, składane są jedną ręką, posiadają przycisk zwalniania barierki w górnej poprzeczce, nie wymuszają na personelu dzięki temu konieczności schylania się pod leże celem opuszczenia barierki, co w skutkach znacznie

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		<p>hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra.</p> <p>Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.</p> <p>Poręcze od strony głowy pacjenta poruszające się wraz z oparciem pleców. Poręcze w części udowej leża nie poruszające się z segmentem uda ani z segmentem podudzia. Wysokość poręczy oparcia pleców min. 430 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.</p> <p>Poręcze w części udowej leża nie poruszające się z segmentem uda ani z segmentem podudzia. Wysokość poręczy w części udowej leża min. 375 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.</p> <p>lub</p> <p>b. Poręcze boczne lakierowane, składane wzdłuż ramy leża, składane jedną ręką bez konieczności schylania się pod leże, dzięki umiejscowieniu przycisku zwalnającego barierkę w górnej części, na górnej poprzeczce. Barierki wytworzone w antybakteryjnej technologii powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów.</p>		<p>tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.</p> <p>Poręcze od strony głowy pacjenta poruszające się wraz z oparciem pleców. Poręcze w części udowej leża nie poruszające się z segmentem uda ani z segmentem podudzia. Wysokość poręczy oparcia pleców min. 430 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.</p> <p>lub</p> <p>b. Poręcze boczne lakierowane, składane wzdłuż ramy leża, składane jedną ręką bez konieczności schylania się pod leże, dzięki umiejscowieniu przycisku zwalnającego barierkę w górnej części, na górnej poprzeczce. Barierki wytworzone w antybakteryjnej technologii powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów.</p>	<p>ogranicza ryzyko urazów kręgosłupa. Nanotechnologia srebra jest rozwiązaniem charakterystycznym jedynie dla łóżka Nano.</p>

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		Wysokość poręczy w części udowej leża min. 375 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.		Wysokość poręczy 400 mm nad powierzchnią leża.	
29.	31.	Górna powierzchnia poręczy bocznych w części udowej (po ich opuszczeniu) nie wystająca ponad płaszczyznę leża, aby wyeliminować ucisk na mięśnie i tętnice ud pacjenta		Górna powierzchnia poręczy bocznych w części udowej (po ich opuszczeniu) niewystająca ponad płaszczyznę leża lub materaca, aby wyeliminować ucisk na mięśnie i tętnice ud pacjenta	Wnioskowana zmiana w żaden sposób nie wpłynie negatywnie na funkcjonalność łóżka. Łóżko zostało tak zaprojektowane aby po opuszczeniu barierki, barierki nie wystawały ponad powierzchnię materaca, celem wyeliminowania ucisku na mięśnie i tętnice ud pacjenta.
30.	32.	Możliwa opcja zainstalowania trzeciej pary tworzywowych poręczy bocznych w części podudziowej leża. Wysokość poręczy min. 400 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.		Możliwa opcja zainstalowania trzeciej pary tworzywowych poręczy bocznych w części podudziowej leża. Wysokość poręczy min. 400 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.	Wnioskowana zmiana w żaden sposób nie pogorszy właściwości użytkowych łóżka. Różnica stanowi jedynie 30 mm.
32.	34.	Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią		a. Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie	Nanotechnologia srebra jest rozwiązaniem charakterystycznym jedynie dla łóżka Nano.

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łózka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów. Dodatki antybakteryjne muszą być integralną zawartością lakieru. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powłokę lakierniczą oddzielnych środków.		namnażania bakterii i wirusów. Dodatki antybakteryjne muszą być integralną zawartością lakieru. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powłokę lakierniczą oddzielnych środków. lub b. Konstrukcja łózka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo w technologii antybakteryjnej, powodującej hamowanie namnażania bakterii i wirusów.	
33.	35.	Segmenty leża wypełnione płytą laminatową przezierną dla promieniowania RTG		Segmenty leża wypełnione płytą laminatową przezierną dla promieniowania RTG lub tworzywowymi panelami ABS, przeziernymi dla promieniowania RTG.	Wnioskowana zmiana nie zmienia funkcjonalności łózka. Leże wypełnione panelami ABS jest równie stabilne co płyta laminatowa oraz równie dobrze współpracuje z aparatami RTG.
34.	36.	Segment oparcia pleców z możliwością szybkiego poziomowania (CPR) z obu stron leża dźwigniami umieszczonymi odpowiednio w okolicy oparcia pleców		Segment oparcia pleców z możliwością szybkiego poziomowania (CPR) z obu stron leża dźwigniami umieszczonymi odpowiednio w okolicy oparcia pleców lub pod leżem. Podniesione do maksymalnego kąta oparcie pleców, po uruchomieniu	Umiejscowienie dźwigni CPR nie ma większego znaczenia. Istotne jest aby dźwignie były odpowiednio oznaczone, np. kolorem czerwonym oraz były widoczne w każdej pozycji leża, tak aby dostęp do dźwigni nigdy nie był utrudniony a obsługa była intuicyjna. Proponowane przez nas łózko spełnia te

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		Podniesione do maksymalnego kąta oparcie pleców, po uruchomieniu dźwigni CPR, pod własnym ciężarem musi opadać (na oparcie pleców nie jest wywierany żaden zewnętrzny nacisk, np. od materaca).		dźwigni CPR, pod własnym ciężarem musi opadać (na oparcie pleców nie jest wywierany żaden zewnętrzny nacisk, np. od materaca).	wymagania, zatem miejsce umieszczenia dźwigni nie ma znaczenia.
35.	37.	4 koła o średnicy min. 150 mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady. Piasty kół z tworzywowymi osłonami (widoczny tylko bieżnik)	„Średnica kół jezdnych 150 mm”	4 koła o średnicy min. 150 mm lub 125mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady. Piasty kół z tworzywowymi osłonami (widoczny tylko bieżnik)	Proponowane rozwiązanie spełnia taką samą funkcjonalność tj. mobilność i zwrotność łóżka, gwarantuje wygodny transport pacjenta zarówno po powierzchni płaskiej, jak i przy pokonywaniu progów np. przy wjeździe do windy.
36.	38.	Dźwignie uruchamiające centralną blokadę kół umieszczone w czterech narożach ramy podwozia łóżka		Dźwignie uruchamiające centralną blokadę kół umieszczone w czterech narożach ramy podwozia łóżka lub dźwignie uruchamiające centralną blokadę kół umieszczone w narożach ramy podwozia łóżka od strony nóg pacjenta.	Umieszczenie dźwigni blokady hamulca w czterech narożnikach jest rozwiązaniem zbędnym i ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji. Standardowo pacjent transportowany jest w pozycji „głową do przodu”, zatem personel znajduje się w okolicy szczytu od strony nóg. Również na sali chorych łóżko stawiane jest szczytem od strony głowy przy ścianie. Zatem w każdym przypadku personel używa blokady hamulca od strony nóg. Wnioskowane rozwiązanie w żaden sposób nie

WŁAŚCICIEL

Dagmara Fil

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
					ogranicza funkcjonalności łóżka i jest stosowane przez większość producentów.
38.	40.	Podwozie zaopatrzone w osłony z tworzywa wykonanego z zastosowaniem nanotechnologii srebra, zakrywające mechanizm centralnej blokady kół. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra.		a. Podwozie zaopatrzone w osłony z tworzywa wykonanego z zastosowaniem nanotechnologii srebra, zakrywające mechanizm centralnej blokady kół. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra. lub b. Konstrukcja podwozia, leża oraz sposobu montażu siłowników elektrycznych niewymuszająca stosowania dodatkowych, tworzywowych osłon stanowiących dodatkowy element do dezynfekcji. Własności antybakteryjne uzyskiwane bez nanoszenia na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.	Osłony są potrzebne, gdy w podstawie łóżka umieszczone zostały przez producenta siłowniki, w innym wypadku są zbędne. Wnioskowana zmiana nie wpływa niekorzystnie na walory użytkowe łóżka w odniesieniu do dezynfekcji łóżka, a nawet jest korzystniejsza od wymaganej. W praktyce im mniej elementów do dezynfekcji tym lepiej, zatem brak tworzywowej osłony podwozia zmniejsza ilość elementów koniecznych do dezynfekcji do minimum. Tworzywowa osłona generuje również wiele problemów sanitarnych, ponieważ pod osłonę dostaje się brud, woda, inne ciecze itd. Personel z reguły nie podnosi osłony podczas czyszczenia łóżka i nie kontroluje jak wygląda osłona od spodu. W związku z tym pod osłoną rozwijają się bakterie.
39.	41.	Prześwit pod podwoziem o wysokości min. 195 mm i na długości min. 1050 mm, aby umożliwić swobodny		Prześwit pod podwoziem o wysokości min. 160mm i na długości min. 1050 mm, aby umożliwić swobodny najazd podnośnika chorego.	Wnioskowana zmiana w żaden sposób nie pogarsza funkcjonalności łóżka w odniesieniu do współpracy łóżka z podnośnikiem pacjenta. Prześwit 160 mm w pełni gwarantuje możliwość

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		najazd podnośnika chorego.			podjechania podnośnikiem pod łóżko. Standardowa wysokość takiego podnośnika to 150 mm. Wymóg prześwitu o wysokości minimum 195 mm jest parametrem sztucznie zwiększonym, który nie ma uzasadnienia w praktyce. Taki wymóg ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji.
40.	42.	Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.		a. Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków. Szczyty od strony nóg i głowy poruszające się wraz z ramą leża. Możliwość wyboru akcentu kolorystycznego szczytów. lub	Nanotechnologia srebra jest rozwiązaniem charakterystycznym jedynie dla łóżka Nano.


Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		Szczyty od strony nóg i głowy poruszające się wraz z ramą leża. Możliwość wyboru akcentu kolorystycznego szczytów.		<p>b. Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa w technologii antybakteryjnej powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów.</p> <p>Szczyty od strony nóg i głowy poruszające się wraz z ramą leża.</p> <p>Możliwość wyboru akcentu kolorystycznego szczytów.</p>	
42.	44.	<p>Rama leża wyposażona w:</p> <ul style="list-style-type: none"> - krążki odbojowe w narożach leża, - sworzeń wyrównania potencjału, - trzy listwy ze stali nierdzewnej do mocowania wyposażenia (jedna listwa za głową pacjenta, dwie pozostałe po bokach leża) 		<p>Rama leża wyposażona w:</p> <ul style="list-style-type: none"> - krążki odbojowe w narożach leża, - sworzeń wyrównania potencjału, - trzy listwy ze stali nierdzewnej do mocowania wyposażenia (jedna listwa za głową pacjenta, dwie pozostałe po bokach leża) lub dwie listwy ze stali węglowej umieszczone po bokach leża, z haczykami do montażu woreczków urologicznych, - poziomnice, po jednej sztuce na obu bokach leża, w okolicy szczytu nóg 	<p>Wnioskowana zmiana nie wpływa niekorzystnie na funkcjonalność łóżka. W praktyce łóżko stawiane jest szczytem od strony głowy przy ścianie, zatem nie ma możliwości wykorzystania listwy montowanej za głową pacjenta. Proponowane przez nas rozwiązanie nie ogranicza funkcjonalności łóżka.</p>

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		- osiem haczyków do zawieszania np. woreczków na płyny fizjologiczne – po cztery haczyki z dwóch stron leża - uchwyt do podsuwaczy, - uchwyt do kaczek, - wieszak na kroplówkę, - uchwyt ręki do podnoszenia się.		- osiem haczyków do zawieszania np. woreczków na płyny fizjologiczne – po cztery haczyki z dwóch stron leża - uchwyt do podsuwaczy, - uchwyt do kaczek, - wieszak na kroplówkę, - uchwyt ręki do podnoszenia się.	
43.	45.	Stopień ochrony - IP 54		Stopień ochrony – min. IPx4	Łóżko w standardzie IPx4 jest zabezpieczone przed bryzgam wody z różnych kierunków, zatem jest to wystarczająca ochrona w warunkach szpitalnych. Ochrona w stopni IPx4, umożliwia bezproblemowe przeprowadzenie dezynfekcji i czyszczenia łóżka. Stopień ochrony IP54 jest parametrem, który na celu jedynie ograniczenie konkurencji.
46.	48.	Elementy wyposażenia łóżka: – materac o grubości min. 10 cm w tkaninie nieprzemakalnej, paroprzepuszczalnej, antybakteryjnej, trudnopalnej, antyalergicznnej, nieprzenikalnej dla roztoczy,		Elementy wyposażenia łóżka: – materac o grubości min. 10 cm w tkaninie nieprzemakalnej, paroprzepuszczalnej, antybakteryjnej, trudnopalnej, antyalergicznnej, nieprzenikalnej dla roztoczy,	Wnioskowana zmiana, jak już wyżej wskazaliśmy nie pogarsza właściwości użytkowych i funkcjonalnych łóżka w odniesieniu do poręczy bocznych.

Lp. część nr 2	Lp. część nr 3	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Cechy łóżka Nano opisane w folderze	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
		<p>antybakteryjnej, trudnopalnej, antyalergicjnej, nieprzenikalnej dla roztoczy,</p> <p>– dostosowany wymiarowo do łóżka – 1 szt.</p> <p>– poręcze boczne tworzywowe, dzielone, dwie ze sterowaniem, bez sterowania – 1 kpl lub poręcze boczne metalowe, lakierowane proszkowo, składane wzdłuża ramy leża z pilotem przewodowym, sterującym funkcjami łóżka – 1kpl</p> <p>– nożny sterownik góra/dół</p>		<p>dostosowany wymiarowo do łóżka – 1 szt.</p> <p>– poręcze boczne tworzywowe, dzielone, dwie ze sterowaniem, bez sterowania – 1 kpl lub poręcze boczne metalowe, lakierowane proszkowo, składane wzdłuża ramy leża z pilotem przewodowym, sterującym funkcjami łóżka – 1kpl</p> <p>– nożny sterownik góra/dół</p>	

Lp. część nr 4	Opis parametrów wymaganych – zaskarżony fragment	Opis parametrów wymaganych – wnioskowana treść	Uzasadnienie
14.	Szafka przejezdna wyposażona w podwójne antystatyczne koła z indywidualną blokadą.	Szafka przejezdna wyposażona w podwójne antystatyczne koła z indywidualną blokadą lub z kołami blokowanymi za pomocą dwóch kół blokowanych centralnie, za pomocą pokrętła wbudowanego w korpus szafki.	Koła blokowane centralnie są rozwiązaniem bardziej funkcjonalnym. Takie rozwiązanie też zawarł zamawiający dla kół łóżka, stąd trudno uznać, by nie miało się ono sprawdzić dla szafek.

18.	Bezpieczne obciążenie blatu bocznego min. 10 kg.	Bezpieczne obciążenie blatu bocznego min. 9 kg.	Różnica wynosi jedynie 10% pierwotnej wartości i nie wpłynie na walory użytkowe szafek, a za to istotnie zwiększy konkurencyjność postępowania.
19.	Możliwość wyboru kolorystyki blatów i szuflad szafki – dopasowana do kolorów szczytów w łózkach. Przedstawić propozycje	Możliwość wyboru kolorystyki blatów i szuflad szafki – dopasowana do kolorów szczytów w łózkach. Przedstawić propozycje	Zbyt dokładne określenie, które elementy szafki mają zawierać akcenty kolorystyczne prowadzi jedynie do ograniczenia konkurencji bez wyraźnych korzyści dla zamawiającego.

WŁAŚCICIEL

Dagmara Rik

III. Krytyczne podejście do „nanotechnologii srebra”

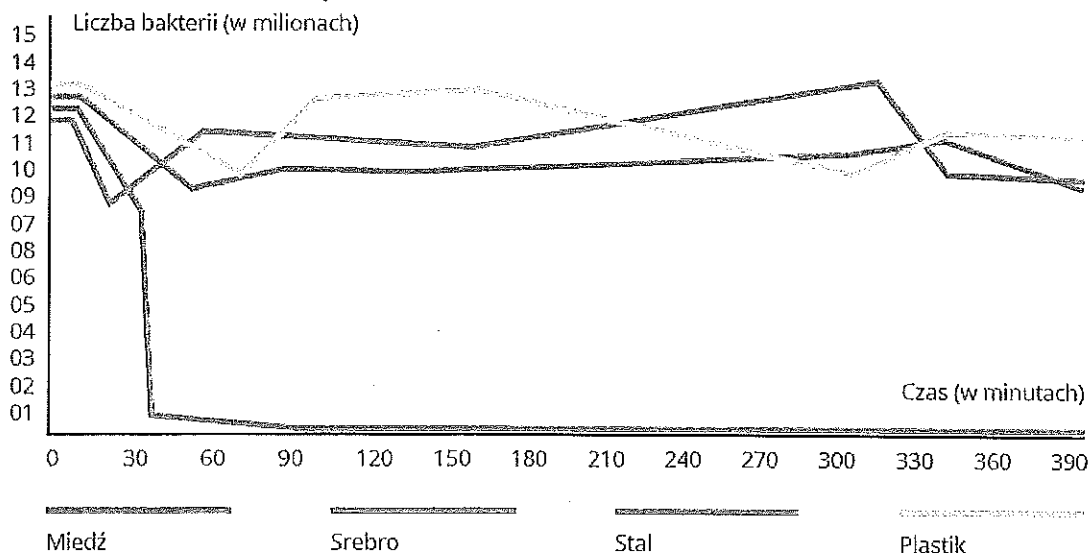
Jak wskazywaliśmy wyżej zamawiający sformułował wymaganie, by zamawiane łóżka „zostały wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze)”.

Nie jesteśmy przekonani czy zamawiający orientuje się w ogóle czego dokładnie wymaga. Co takiego zamawiający rozumie przez wytwarzanie łóżek w antybakteryjnej nanotechnologii srebra? Nie jest to żadne pojęcie techniczne czy rzeczywisty opis metody wytwarzania, jedynie marketingowa nowomowa mająca za zadanie wzbudzić przekonanie o wyższości takiego rozwiązania nad innymi sposobami antybakteryjnego zabezpieczenia łóżek.

Jest dla nas oczywiste, iż celem zamawiającego jest uzyskanie antybakteryjnych właściwości dostarczanego łóżka. W jaki sposób zamawiający ustalił jednak, iż jego potrzeby zaspokoi jedynie wskazany przez niego sposób antybakteryjnego zabezpieczenia łóżek? Co więcej, na jakich podstawach opiera się w ogóle uznając wiarygodność takiej technologii czy wręcz jej przewagę nad innymi stosowanymi w celu zabezpieczenia łóżek?

Nie ma żadnych podstaw do faworyzowania określonego sposobu zabezpieczenia łóżek kosztem innych, a tym bardziej do uczynienia go jedynym akceptowanym w niniejszym postępowaniu.

Najprostszym dowodem braku przewagi oczekiwanej przez zamawiającego technologii nad innymi jest samo stanowisko Famedu, czyli producenta łóżek Nano. W innym folderze reklamowy - prezentującym łóżka Acens i dołączonym do odwołania - powołuje się on na dane (zapewne wiarygodne w jego uznaniu skoro zostały zaprezentowane) stanowiące porównanie antybakteryjnego działania w temperaturze pokojowej różnych metod wykonania łóżek:



Z powyższego wykresu jasno wynika, iż wskazana technologia oparta na cząsteczkach srebra nie ma żadnej przewagi nad innymi porównywanymi.

Taki wniosek wydaje się wyciągać też Famed, co wynika z opisu zawartego w folderze łóżka Acens: „Łóżka Hybrydowe ACENS (Antimicrobial Copper Nanotechnology Silver) są pierwszymi, które łączą dwie skuteczne technologie, niwelujące bakterie. Miedź o właściwościach antydrobnoustrojowych została zastosowana w elementach stykowych, takich jak barierki boczne, które są najczęściej dotykane przez pacjentów i personel części łóżka. Niszczy ona do 99% bakterii i wirusów, które znajdują się na jej powierzchni. Nanotechnologia srebra, zastosowana jako komponent w częściach tworzywowych, powoduje zahamowanie namnażania bakterii i wirusów w innych, często trudnodostępnych, częściach łóżka” oraz dalej: „Zarówno określone stopy miedzi, jak i cząstki srebra, wykazują silne właściwości antydrobnoustrojowe. Powodem, dla którego użyliśmy obu tych technologii w konstrukcji łóżek ACENS jest to, że ich skuteczność zależy m.in. od temperatury i wilgotności powietrza w pomieszczeniu. Mają w tym zakresie zupełnie odmienne „preferencje”, dlatego wykorzystaliśmy oba materiały, by komplementarnie współpracowały ze sobą”.

W drugim folderze łóżka Nano Famed jest jeszcze precyzyjniejszy: „W pewnych okolicznościach (wysoka temperatura i wilgotność powietrza) nanocząstki srebra wykazują także mocne właściwości bakteriobójcze, skutecznie dezaktywując wiele groźnych wirusów”.

Wysoka temperatura i wilgotność to cechy charakterystyczne lasów tropikalnych, a nie sali łóżkowej w szpitalu. Tym samym trudno uznać, by właśnie opisywana przez zamawiającego „nanotechnologia srebra” – cokolwiek, by nie znaczyła ta nazwa – spełniała potrzeby zamawiającego.

Warto też zwrócić uwagę na dziwny opis samego procesu wytwórczego w folderze Famedu: „Nanotechnologia srebra, zastosowana jako komponent w częściach tworzywowych” – tak jakby sama nanotechnologia mogła stanowić część tworzywa. Powielił ten błąd zamawiający pisząc o nanotechnologii srebra w częściach tworzywowych i lakierze.

Wskazuje to raczej na marketingowy wymiar tego pojęcia niż opis konkretnej metody zabezpieczania antybakteryjnego części tworzywowych. Jak pisaliśmy wcześniej, nie jest to żadne pojęcie techniczne czy rzeczywisty opis metody wytwarzania. Trudno zaś uznać za zgodne z wymogami art. 29 ust. 2 oraz 3 prawa zamówień publicznych odwoływanie się do marketingowych pojęć stworzonych przez jednego z producentów działających na rynku.

Na wypadek uznania przez Izbę, iż powyższy opis ogranicza konkurencję w sposób uzasadniony potrzebami zamawiającego tj. jest zgodny z art. 29 ust. 2 oraz 3 prawa zamówień publicznych pragniemy wskazać, że zamawiający nie opisuje w żaden sposób wymogów co do pożądanej technologii. Tak jakby satysfakcjonowała go już pojedyncza cząsteczka srebra funkcjonująca w ramie łóżka.

Zgodnie zaś z art. 29 ust. 1 prawa zamówień publicznych przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.

IV. Utrudnianie uczciwej konkurencji w postępowaniu

Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób uprzywilejowujący określone rozwiązania charakterystyczne w swojej sumie dla łóżka Nano produkcji Famed. Trudno jednak uwierzyć, by potrzeby zamawiającego jako szpitala powiatowego co do łóżek szpitalnych były tak

specyficzne, by spełniał je tylko jeden model oferowany na rynku. Widać raczej, iż punktem wyjścia dla zamawiającego przy określeniu specyfikacji technicznej wymagań zamawianych łóżek nie były jego potrzeby, lecz raczej arbitralny wybór modelu, który zamawiający chciałby zakupić. Następnie model ten został opisany na tyle szczegółowo, by nie było możliwe złożenia ważnej oferty z uwzględnieniem innego produktu.

Należy zwrócić uwagę tutaj, że zgodnie z art. 29 ust. 2 p.z.p. „przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”. Jak wyjaśnił to Sąd Apelacyjny w Warszawie w swoim wyroku z dnia 24 stycznia 2012 r. (sygn. akt VI ACa 965/11): „Dyspozycją art. 29 ust. 2 ZamPublU objęte jest zaistnienie co najmniej możliwości utrudniania uczciwej konkurencji, więc spełnienie dyspozycji tego przepisu niekoniecznie musi przybierać charakter bezpośredniego godzenia w uczciwą konkurencję.

Ustawodawca w art. 29 ust. 2 zawarł wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zakazane jest więc dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia nie tylko w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, wskazując na konkretny produkt, ale i takiego, który potencjalnie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku.

Swoboda precyzowania przez zamawiającego swoich wymagań co do przedmiotu zamówienia przez szczegółowe określenie parametrów oczekiwanego towaru jest więc ograniczona, a jego wymagania muszą mieć uzasadnienie pozwalające na zrównoważenie ograniczenia konkurencji”.

Podobnie wypowiedziała się Krajowa Izba Odwoławcza w uchwale z 22 maja 2015 r. (sygn. akt KIO/KD 27/15): „Przedmiot zamówienia winien być opisany w sposób neutralny i nieutrudniający uczciwej konkurencji. Oznacza to konieczność eliminacji z opisu przedmiotu zamówienia wszelkich sformułowań, które mogłyby wskazywać konkretny produkt lub konkretnego wykonawcę, bądź które eliminowałyby potencjalnych wykonawców, uniemożliwiając im złożenie ofert lub powodowałyby sytuację, w której jeden z zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych”.

W naszej ocenie wykazaliśmy możliwość negatywnego wpływu na konkurencję w przypadku utrzymania obecnego brzmienia opisu przedmiotu zamówienia w postępowaniu. Zamawiający opisał konkretny model łóżka negatywnie wpływając na konkurencję pomiędzy dostawcami łóżek szpitalnych. Praktycznie rzecz biorąc przekreślił je w imię możliwości dowolnego wyboru zamawianego sprzętu.

Z ostrożności wskazujemy jednak, że nawet gdyby Izba uznała powyższe argumenty za niewystarczające do rozstrzygnięcia, iż zamawiający wskazał pośrednio model Nano produkcji Famed, to jednak nadmiernie rygorystyczny i szczegółowy charakter poszczególnych wymagań i tak jednoznacznie skutkuje ograniczeniem konkurencji w postępowaniu.

Warto tu przytoczyć uchwałę Krajowej Izby Odwoławczej z 2 stycznia 2015 r. (sygn. akt KIO/KD 109/14): „Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego producenta, dostawcę albo konkretny wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do parametrów technicznych, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego i które uniemożliwiają udział niektórym wykonawcom w postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania

zamówienia. Zamawiający nie może w ramach postępowania o udzielenie zamówienia formułować opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który bezpośrednio lub pośrednio godziłby w zasadę zachowania uczciwej konkurencji”.

V. Brak uzasadnienia w potrzebach zamawiającego

Tak radykalne ograniczenie konkurencji – właściwie jej wyeliminowanie – musiałoby wymagać uzasadnienia odpowiedniego do stopnia ograniczenia konkurencji w postępowaniu.

Zgodnie z utrwalonym poglądem orzecznictwa i doktryny wszelakie ograniczenia konkurencji mogą być uzasadnione potrzebami zamawiającego. Potrzeby te muszą być jednak obiektywne, a nie wynikać z samego przeświadczenia zamawiającego co do ich istnienia.

Co więcej, stopień ograniczenia konkurencji powinien być współmierny do tychże obiektywnych potrzeb zamawiającego. Zamawiający nie jest uprawniony do radykalnego ograniczenia konkurencji ze względu na swoje potrzeby, które choć mogą zostać uznane za uzasadnione, są błahie w stosunku do głównego przeznaczenia dostarczanego sprzętu.

Najprostszym przykładem są subiektywne walory estetyczne urządzenia, w niniejszym postępowaniu np. wymóg możliwości wyboru kolorystyki szuflad szafki przyłóżkowej, by były dopasowane do kolorów szczytów w łózkach. Zgodnie bowiem z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z 25 czerwca 2015 r. (sygn. akt KIO 1203/15): „Walory estetyczne, czy też organizacja pracy zamawiającego pozostają bez wpływu na ocenę efektywności pracy urządzenia i jego możliwości, istotnych z punktu widzenia uzyskanego efektu. Właściwa praca urządzenia i jego eksploatacja wyznaczać powinny granice oceny potrzeb zamawiającego jako obiektywnie uzasadnionych”.

Również inne, choćby uzasadnione, potrzeby zamawiającego mogą ograniczać konkurencję tylko w sposób współmierny do ich znaczenia. Mówiąc w skrócie: rzeczy błahie (nieistotne potrzeby zamawiającego) nie mogą decydować o rzeczach istotnych (konkurencyjność postępowania rozumiana jako możliwość złożenia oferty przez innego wykonawcę niż wskazany pośrednio w opisie przedmiotu zamówienia).

Miarodajny jest tu wyrok Sądu Apelacyjnego w Białymstoku z 8 lipca 2016 r. (sygn. akt I ACa 15/16): „W świetle art. 29 ust. 2 tej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) zamawiający jest ograniczony w swobodzie precyzowania swoich wymagań co do przedmiotu zamówienia przez szczegółowe określenie parametrów oczekiwanego towaru, a jego wymagania muszą mieć uzasadnienie pozwalające na zrównoważenie ograniczenia konkurencji”.

Zgodnie zaś z uchwałą Krajowej Izby Odwoławczej z 27 marca 2015 r. (sygn. akt KIO/KD 15/15): „Wymagania zamawiającego, na tle przepisu art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), jakkolwiek można uzasadniać potrzebami, to nie można czynić tego w oderwaniu od ich usprawiedliwienia. W przeciwnym bowiem wypadku dyspozycja wskazanego przepisu nie byłaby w ogóle realizowana. Nie można ograniczyć dostępu do zamówienia tylko z tej przyczyny, że wolą zamawiającego jest uzyskanie konkretnego produktu.”

To na zamawiającym spoczywa ciężar wykazania, iż sporządzony przez niego opis przedmiotu zamówienia, który tak radykalnie ogranicza konkurencję, jest uzasadniony jego obiektywnymi potrzebami. Wynika to z samej konstrukcji art. 29 ust. 2 p.z.p. Wykonawca ma możliwość wykazania utrudnień dla uczciwej konkurencji w postępowaniu przez nadmiernie określone wymagania zamawiającego. Jednocześnie jednak nie ma pełnej wiedzy o motywach sporządzenia przez zamawiającego takiego, a nie innego opisu przedmiotu zamówienia.

Potrzeby zamawiającego choć w dużej mierze uniwersalne, mogą również wynikać z uwarunkowań charakterystycznych dla niego. Takich, których wykonawca nie jest w stanie przewidzieć. Tym samym nie mamy możliwości wykazać, iż poszczególne zaskarżone fragmenty specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie odpowiadają żadnym z uzasadnionych potrzeb zamawiającego. Jesteśmy jednak w stanie umotywić swoje zastrzeżenia co do obecnego sformułowania wymogów wobec zamawianych łóżek, co zostało przedstawione w tabeli stanowiącej część odwołania.

Kwestię istotności należytego przedstawienia swoich potrzeb przez zamawiającego opisała Izba w wyroku z 23 maja 2016 r. (sygn. akt KIO 671/16): „Interes zamawiającego realizowany w ramach poszczególnych postępowań przetargowych i stanowiących niejednokrotnie uzasadnienie do ograniczenia konkurencji na rynku musi wynikać z obiektywnych potrzeb zamawiającego, realizowanych w interesie publicznych, których waga jest na tyle znacząca, iż uzasadnia ograniczenie wykonawcom dostępu do rynku. Analiza owych potrzeb zamawiającego musi następować w realiach konkretnego zamówienia publicznego, zaś sam zamawiający winien w sposób klarowny, a co najważniejsze przekonujący swoje potrzeby przedstawić i uprawdopodobnić. Stanowisko zamawiającego nie może ograniczyć się do niczym niepopartych ogólnych stwierdzeń o realizacji bliżej nieokreślonego celu publicznego”.

Obecny kształt opisu przedmiotu zamówienia dziwi tym bardziej, iż zgodnie z informacją zawartą w ogłoszeniu o zamówieniu przedmiotowe postępowanie ma zostać dofinansowane ze środków europejskich, a tym samym podlega dodatkowej kontroli ze względu na prawidłowość wydatkowania tych środków, również pod względem przepisów prawa zamówień publicznych. Zamawiający nie wykazuje jednak w swoim działaniu należytej staranności, by przygotowane i przeprowadzone postępowanie nie stało się podstawą do wymierzenia zamawiającemu korekty finansowej z tytułu naruszeń przy wydatkowaniu środków europejskich.

VI. Uzasadnienie wniesionego wpisu

Wnieśliśmy jeden wpis od odwołania, pomimo że dotyczy ono opisu przedmiotu zamówienia trzech części postępowania. Powyższe działanie znajduje uzasadnienie w m.in. w wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z 15 października 2012 r. (KIO 2121/12): „Postępowanie, w którym dopuszczalna jest możliwość złożenia ofert częściowych jest jednym postępowaniem, które prowadzone jest w celu zawarcia kilku (w zależności od ilości przewidzianych przez zamawiającego części) zamówień częściowych. Tym samym w ocenie Izby dopuszczalne jest wniesienie odwołania wobec czynności zamawiającego związanych z więcej niż jednym zamówieniem częściowym w ramach tego samego postępowania i uiszczenie jednego wpisu od odwołania”.

WŁAŚCICIEL
[Podpis]
Dorota Fik

Dodatkowo warto zauważyć, iż przedmiotem zaskarżenia w niniejszym postępowaniu są postanowienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia, która jest wspólna dla wszystkich części postępowania – jest to jedna czynność zamawiającego w postępowaniu, a nie kilka różnych czynności, pomimo tego, że postępowanie podzielone jest na części.

Ponadto pobieranie wpisu w postaci jego wielokrotności przeczyłoby idei jaka stoi za ostatnimi zmianami w prawie zamówień publicznych – podziale zamówień na części w celu ułatwienia uzyskiwaniu zamówień przez małych i średnich przedsiębiorców. Konieczność wnoszenia wpisu od każdej części postępowania, w której zamawiający zawarł antykonkurencyjny opis przedmiotu zamówienia w przypadku większej liczby takich części stanowiłaby utrudnienie dla takich przedsiębiorców w uzyskaniu zamówienia, a nie ułatwienie.

VII. Podsumowanie

Jak wykazano w niniejszym odwołaniu opis przedmiotu zamówienia opisuje łóżko Nano produkcji Famed Żywiec sp. z o.o. Bez zmiany specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie ma możliwości zaoferowania łóżek przez dystrybutorów łóżek innych producentów. Ten sam problem dotyczy szafek przyłóżkowych, gdyż zamawiający wymaga kolorystyki blatów i szuflad szafek zgodnej z kolorystyką frontów łóżek, co jest cechą charakterystyczną dla sprzętu jednego producenta, gdyż trudno dobrać te same kolory w przypadku sprzętu uzyskiwanego od dwóch różnych producentów.

Z uwagi na powyższe oraz brak uzasadnienia klinicznego dla formułowanych wymagań wnosimy o uwzględnienie odwołania oraz nakazanie zamawiającemu dokonania zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia zgodnie z żądaniami opisanymi w tabeli zawartej w treści odwołania.

Załączniki:

- dowód: foldery łóżek Nano produkcji Famed
- dowód: folder łóżka Acens produkcji Famed
- potwierdzenie uiszczenia wpisu w wysokości 15 000 zł
- potwierdzenie przesłania kopii odwołania zamawiającemu
- informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z KRS odwołującego