

Wałbrzych 05.01.2010 r.

DZPZ-530-Zp/85/PN-59/09

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę urządzeń i sprzętu medycznego dla potrzeb SOR-u – Zp/85/PN-59/09.

ROZTRZYGNIECIE PROTESTU

Specjalistyczny Szpital im. Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu, działając zgodnie z art. 183 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2007 r. nr 223, poz. 1655), po rozstrzygnięciu protestu wniesionego w dniu 29.12.2009 r. przez AKME Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie przy ul. Postępu 1, wniesionego na czynności Zamawiającego podjęte wobec treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę urządzeń i sprzętu medycznego dla potrzeb SOR-u – Zp/85/PN-59/09

postanawia protest uznać za zasadny w części

Uzasadnienie:

Wykonawca wniósł protest wobec treści „Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia” w części dotyczącej Pakietu nr 3 – Urządzenie do szybkich przetoczeń i ogrzewania krwi lub płynów infuzyjnych oraz w zakresie Pakietu nr 6 – Urządzenie do ogrzewania pacjenta.

Protestujący zarzuca iż poprzez opis przedmiotu zamówienia jasno wskazujący na asortyment, który może zostać dostarczony tylko i wyłącznie przez jednego wykonawcę, a mianowicie firmę AxMediTec Sp. z o.o. z siedzibą w Białymstoku (zwaną dalej AxMediTec), naruszył przepisy ustawy Prawo Zamówień Publicznych (ustawa z dnia 29.01.2004 r., Dz.U.2007.223.1655) poprzez:

1. naruszenie **(poprzez jego niezastosowanie)** artykułu 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych – „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców”,
2. naruszenie **(poprzez jego niezastosowanie)** artykułu 29 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych – „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.”,
3. naruszenie **(poprzez jego niezastosowanie)** artykułu 93 ust. 1 pkt 7 ustawy Prawo Zamówień Publicznych – „Zamawiający unieważnia postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli postępowanie obarczone jest wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.”,

W związku z naruszeniem w/w przepisów Protestujący domaga się o:

- zmiany treści ogłoszenia, a co za tym idzie także treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w sposób umożliwiający przeprowadzenie postępowania zgodnie z zasadami uczciwej konkurencji albo,
- o unieważnienie postępowania z uwagi na fakt, iż jest ono obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Zamawiający postanawia co następuje:

W zakresie Pakietu nr 3 :

pkt. a „Możliwość regulacji zakres temperatur 30 – 39°C” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 3 pkt 1.2),

Jest to standardowy zakres temperatury używany przez producentów ogrzewaczy krwi i płynów infuzyjnych. Według wiedzy Zamawiającego zakres ten w zależności od producenta mieści się w maksymalnych granicach 28 - 43°C i jest podyktowany wyłącznie ograniczeniami wynikającymi z możliwości bezpiecznego ogrzewania krwi. W przypadku tak dużego zakresu Zamawiający wymaga, aby urządzenie umożliwiała użytkownikowi ustawienie temperatury o wybranej wartości i nie dopuszcza urządzeń o stałej, fabrycznie ustawionej temperaturze.

Zamawiający dopuszcza urządzenie, którego zakres pracy mieści się w przedziale 28 - 43°C pod warunkiem, że istnieje możliwość wyboru przez użytkownika żądanej temperatury.

pkt. d „Programowana wstępnie temperatura pracy 37°C” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 3 pkt 1.7),

Zamawiający określił programowaną temperaturę pracy zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 19 września 2005 r. w sprawie określenia sposobu i organizacji leczenia krwią w zakładach opieki zdrowotnej, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami (Dz. U. z dnia 3 października 2005 r.) rozdział 3, §22, pkt. 8: „Składniki krwi wymagające rozmrożenia przed przetoczeniem (FFP, krioprecypitat) należy wydawać w stanie płynnym. Rozmrażanie tych składników odbywa się w temperaturze 37 °C, przy stałej kontroli temperatury. Odpowiednie warunki rozmrażania osocza i krioprecypitatu zapewniają tzw. suche podgrzewacze, które elektronicznie regulują ilość dostarczanego ciepła, utrzymując stałą temperaturę rozmrażania, i automatycznie przerywają podgrzewanie po osiągnięciu zaprogramowanej temperatury.”

Zamawiający dopuszcza urządzenie, którego programowana wstępnie temperatura pracy wynosi 37°C +/- 1°C

pkt. e „Wydajność kompresora min. 15 l/min” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 3 pkt 2.5)

Zamawiający dopuszcza kompresor, którego wydajność zapewnia uzyskanie przepływów w wymaganym zakresie 20 - 500 ml/min.

W zakresie Pakietu nr 6:

pkt. a „Zasilanie 230 V, 50/60 Hz, 7A” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 6 pkt 1.2)

Zamawiający zmienia zapis na: *Zasilanie 230 V, 50/60 Hz.*

pkt. c „Wbudowany licznik przepracowanych godzin automatycznie informujący (wizualnie lub dźwiękowo) o konieczności dokonania przeglądu urządzenia” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 6 pkt 1.13)

Wszystkie urządzenia dostępne na rynku ze względu na fakt występowania wymiennego filtra, posiadają licznik przepracowanych godzin. Dodatkowo większość urządzeń automatycznie informuje użytkownika o tym, że ilość przepracowanych godzin osiągnęła określoną wartość, co powinno skutkować wykonaniem przeglądu i wymianą filtra. Jest to rozwiązanie znacznie ułatwiające pracę gdyż zwalnia użytkownika z konieczności ciągłego śledzenia stanu licznika i analizowania czy dana wartość już zobowiązuje do wymiany filtra.

Zamawiający zmienia zapis na: *Wbudowany licznik przepracowanych godzin.*

W nawiązaniu do Pakietu nr 3

pkt. b „Pomiar całkowitej objętości podanego płynu” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 3 pkt 1.4)

pkt. c „Pomiar aktualnego przepływu” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 3 pkt 1.5)

Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ wymaga urządzenia do szybkich przetoczeń, które umożliwi pracę z przepływami w minimalnym zakresie 20 - 500 ml/min. W takim przypadku nie jest możliwe wykorzystanie dodatkowego urządzenia np. pompy infuzyjnej, która teoretycznie mogłaby realizować opisane pomiary. Standardowa maksymalna wydajność pompy infuzyjnej przy zastosowaniu bolusa wynosi ok. 1200 ml/h czyli jedynie 20 ml/min. Jasno z tego wynika, iż zarówno pomiar całkowitej objętości jak i aktualnej prędkości przepływu musi być realizowany w urządzeniu.

W nawiązaniu do Pakietu nr 6

pkt. b „Minimum 4-zakresy temperatur:

- powietrze w temperaturze pokojowej

- 32°C

-38°C

-43°C” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 6 pkt 1.3)

Zamawiający opisał najbardziej typowy zakres temperatur dla urządzeń dostępnych na rynku. Według wiedzy zamawiającego takimi parametrami charakteryzują się np. urządzenia: WarmTouch, BairHugger, Mistral-Air, Thermacare. Fakt, że Protestujący posiada w swojej ofercie urządzenie odbiegające od ogólnie przyjętych standardów nie może być powodem do formułowania przez Zamawiającego wymogów SIWZ pod konkretne urządzenie.

pkt. d „Jednorazowe koce ogrzewające dla dorosłych - koc na całe ciało (wymiar min. 230x120cm) - 40 szt.” (załącznik nr 1 do SIWZ pakiet nr 6 pkt 2.2)

Zamawiający celowo nie precyzuje wymiarów pozostałych koców ograniczając się do podania minimalnych wymiarów jakim powinien odpowiadać koc na całe ciało dla dorosłych. Są to wymiary, które wynikają z doświadczenia Zamawiającego, który niejednokrotnie ma do czynienia z pacjentami o wzroście przekraczającym 200cm. Wobec tego wymiary największego z dostępnych koców powinny spełniać oczekiwania Zamawiającego i umożliwiać skuteczne okrycie i ogrzanie pacjenta o dowolnej wadze i wzroście.

Pouczenie:

Od rozstrzygnięcia powyższego protestu nie przysługuje Protestującemu środki ochrony prawnej z Działu VI Rozdziału 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

DYREKTOR SZPITALA
Mariola Dudziak