

Warszawa, dnia 11 kwietnia 2025 r.

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

Zamawiający: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5
im. Św. Barbary w Sosnowcu,
Plac Medyków 1, 41-200 Sosnowiec
e-mail: sekretariat@wss5.pl

Odwołujący: Getinge Polska Sp. z o.o.
ul. Żwirki i Wigury 18, 02-092 Warszawa
reprezentowany przez:
adw. Joannę Hołowińską
oraz r.pr. Roberta Piątkowskiego
Trębicki Hołowińska sp. k.
Pl. Bernardyński 2/8
02-901 Warszawa
tel.: 22 826 08 58
e-mail: j.holowinska@th.pl
r.piatkowski@th.pl

ODWOŁANIE

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Modernizacja i przebudowa oraz wyposażenie Sal Operacyjnych Centralnego Traktu Operacyjnego wraz z zapleczem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu –ETAP II””, numer postępowania: DEZP.261.15.2025, zwanego dalej: „Postępowaniem”.

Ogłoszenie o zamówieniu:	ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 1 kwietnia 2025 r. pod numerem: 209414-2025.
Czynność Zamawiającego objęta Odwołaniem:	czynność Zamawiającego z dnia 1 kwietnia 2025 r. polegająca na przygotowaniu i opublikowaniu dokumentów zamówienia w tym Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej: „SWZ”) wraz z załącznikami, w której warunki zamówienia zostały ukształtowane w sposób nieproporcjonalny, nadmiarowy, wewnętrznie sprzeczny, naruszający zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz nieproporcjonalny do potrzeb Zamawiającego
Termin:	2 kwietnia 2025 r. stanowi początkową datę biegu terminu na wniesienie odwołania na wskazaną wyżej czynność w Postępowaniu.

Działając w imieniu i na rzecz **Getinge Polska Sp. z o.o.** z siedzibą w Warszawie, adres: ul. Żwirki i Wigury 18, 02-092 Warszawa wpisanej do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000166516, NIP 1131080431, REGON 012328754,, dalej: „**Odwołujący**”, „**GETINGE**” lub „**Wykonawca**”, zgodnie z art. 513 pkt 1) w zw. z art. 515 ust. 1 pkt 1) lit. a) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320.; - dalej: „**ustawa pzp**” lub „**Prawo zamówień publicznych**”), niniejszym wnoszę odwołanie wobec niezgodnej z przepisami ustawy pzp czynności Zamawiającego polegającej na:

1. ukształtowaniu w Postępowaniu **treści warunków zamówienia** określonych w dokumentach zamówienia, w tym w rozdziale XIX Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej: „**SWZ**”) oraz w załączniku nr 14 (dalej: „**Parametry techniczne**”) do SWZ w sposób nieproporcjonalny, nadmiarowy, wewnętrznie sprzeczny, nieuzasadniony racjonalnymi potrzebami Zamawiającego oraz w sposób niezapewniający zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców

- co w efekcie stanowiło naruszenie przepisu art. 16 pkt 1), pkt 2), pkt 3) ustawy pzp w zw. z art. 17 ust. 1 ustawy pzp w zw. z art. 134 ustawy pzp, w zw. z art. 99 ust. 1, ust. 2, ust. 3, ust. 4, ust. 5, ust. 6 ustawy pzp w zw. z art. 134 oraz art. 83 ustawy pzp

zarzut ewentualny

2. sporządzeniu dokumentacji Postępowania w sposób nieprawidłowy, tj. niezgodnie z przepisami prawa zamówień publicznych i zasadami zamówień publicznych takimi jak zasada uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zasada przejrzystości oraz zasada proporcjonalności, a tym samym na prowadzeniu Postępowania w sposób sprzeczny z zapewnieniem zachowania uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, a także zasadą przejrzystości

- co w efekcie stanowiło naruszenie art. art. 255 pkt 6) ustawy pzp w związku z art. 16 ustawy pzp w zw. z art. 17 ustawy pzp w zw. z art. 99 ustawy pzp w zw. z art. 134 oraz art. 83 ustawy pzp. zw. z art. 8 ustawy pzp w zw. z art. 65 k.c

I. W związku z opisanymi powyżej naruszeniami oraz zgodnie z dyspozycją art. 516 ust. 1 pkt 9) ustawy pzp, wnoszę o uwzględnienie odwołania w całości oraz nakazanie Zamawiającemu:

1. dokonania modyfikacji SWZ w zakresie wskazanym w Odwołaniu, poprzez zmianę zaskarżonych postanowień w sposób określony w Odwołaniu (usunięcie lub ich zmianę) zgodnie z żądaniami zawartymi w Odwołaniu;
2. dokonania odpowiednich zmian w treści dokumentów Postępowania, w takim zakresie, w jakim treść postanowień pozostałej dokumentacji Postępowania będzie stała w sprzeczności z treścią SWZ zmienioną w wyniku uwzględnienia tego odwołania;
3. przedłużenie terminu składania ofert o czas niezbędny na sporządzenie oferty;

ewentualnie:

4. unieważnienia Postępowania.

II. Wnoszę o zasądzenie od Zamawiającego na rzecz Odwołującego kosztów postępowania odwoławczego, w tym kosztów zastępstwa prawnego w postępowaniu.

Informację stanowiącą podstawę wniesienia odwołania Odwołujący powziął w dniu 1 kwietnia 2025 r., tj. w dniu opublikowania przez Zamawiającego na platformie internetowej prowadzonego Postępowania treści SWZ wraz z załącznikami. Tym samym dziesięciodniowy termin na wniesienie odwołania przewidziany w art. 515 ust. 1 pkt 1) lit. a) ustawy pzp został dochowany.

Odwołujący spełnia materialnoprawną przesłankę wniesienia odwołania z art. 505 ust. 1 ustawy pzp, ponieważ ma interes w uzyskaniu zamówienia oraz może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Pzp. Odwołujący, działając w ramach prowadzonej działalności gospodarczej w obszarze objętym zakresem zamówienia, jest zainteresowany udziałem w Postępowaniu oraz złożeniem oferty w Postępowaniu.

Jednakże obecne postanowienia SWZ, sformułowane z naruszeniem wskazanych w odwołaniu przepisów prawa, uniemożliwiają Odwołującemu skuteczny udział w Postępowaniu w warunkach uczciwej konkurencji. Pozbawia to Odwołującego szans na uzyskanie przedmiotowego zamówienia oraz jego wykonanie w warunkach uczciwej konkurencji, a tym samym możliwości osiągnięcia korzyści z tytułu wykonania zamówienia.

Odwołujący wykazuje, że w następstwie ww. czynności i zaniechań czynności wymaganych przepisami Prawa zamówień publicznych może ponieść rzeczywistą szkodę majątkową, polegającą na braku możliwości złożenia oferty w Postępowaniu, a następnie jej wyboru jako oferty najkorzystniejszej, a w konsekwencji nieuzyskaniu zamówienia.

UZASADNIENIE

Zamawiający jest gospodarzem postępowania, co oznacza, że powinien działać z najwyższą starannością, aby zapewnić spełnienie w szczególności podstawowych zasad zamówień publicznych określonych w art. 16 i 17 ustawy pzp.

Odwołujący podkreśla, że specyfikacja warunków zamówienia jest jednym z istotnych dokumentów zamówienia, jakie ustawodawca wymienił w definicji wskazanej w art. 7 pkt 3) ustawy pzp. Określa bowiem zasady, jakimi będzie kierował się Zamawiający wybierając najkorzystniejszą ofertę.

Postanowienia SWZ powinny być sformułowane w sposób jasny i precyzyjny. Precyzyjne i jasne formułowanie warunków przetargu jest jedną z podstawowych gwarancji realizacji zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

I. UZASADNIENIE FAKTYCZNE

Ad zarzut 1

W dniu 1 kwietnia 2025 r. Zamawiający opublikował SWZ wraz z załącznikami, w tym załącznikiem nr 14, zawierającym Parametry techniczne zamawianych urządzeń.

Zamawiający będący gospodarzem Postępowania wprowadził do Parametrów technicznych postanowienia, które jawnie naruszają podstawowe zasady prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, takie jak zasada uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Zdaniem Odwołującego przygotowanie Parametrów technicznych w Postępowaniu we wskazany sposób jest niczym nieuzasadnione i postanowienia wskazane przez Odwołującego w dalszej części powinny ulec zmianie zgodnie z treścią żądań Odwołującego.

Odwołujący wskazuje, że analiza dokumentów zamówienia w Postępowaniu, w tym w szczególności Parametrów technicznych, prowadzi do wniosku, że przyjęte w Parametrach technicznych minimalne wymagane parametry:

- kolumny anestezjologicznej,
- kolumny chirurgicznej,
- lampy operacyjnej,
- stołu operacyjnego,

w sposób istotny wpływają na konkurencyjność i równe traktowanie wykonawców w Postępowaniu, bowiem wskazują na możliwość złożenia oferty tylko na produkty jednego producenta - BAXTER-TRUMPF.

Lektura Parametrów technicznych prowadzi do wniosku, jakoby zostały one przygotowane na podstawie jednego konkretnego modelu, tj. modelu:

- TRUPOINT (w odniesieniu do kolumn anestezjologicznej i chirurgicznej)
- HELUX PRO (w odniesieniu do lampy operacyjnej)
- TRUSYSTEM 7500 (w odniesieniu do stołu operacyjnego)

co zostanie wykazane w dalszej części uzasadnienia.

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia ani też w żadnym innym dokumencie wchodzącym w skład dokumentacji Postępowania nie przedstawił analizy potrzeb, z której wynika potrzeba sformułowania takich a nie innych minimalnych wymagań w odniesieniu do ww. produktów. Brak jest informacji skąd tak konkretne oczekiwania Zamawiającego.

Bazując na wieloletnim doświadczeniu GETINGE jako światowego lidera w sprzedaży produktów, których rodzajowo dotyczy Postępowanie, uważamy, że jest to podstawowy błąd, gdyż niewłaściwy dobór urządzeń skutkuje ich niewydolnością oraz dodatkowymi kosztami.

Zamawiający nie pozostawił przestrzeni na zaproponowanie większej ilości modeli.

Z Parametrów technicznych wynika bowiem:

1) Dotyczy kolumny anestezyjologicznej

Lp.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Wartość oferowana
	Parametry techniczne		
4.	Kolumna łatwa w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów. Ściany głowicy kolumny w formie opisanych powyżej wymiennych paneli wykonanych z anodowanego aluminium. Nie dopuszcza się ścian lakierowanych lub pokrywanych proszkowo.	TAK	
8.	Przeguby osi głównej i ramion wyposażone w wyraźne kolorystyczne oznaczenie przegubów (naniesione na dolne, poziome powierzchnie ramion lub ich końcówki), z którymi koresponduje wyraźne, kolorystyczne oznaczenie uruchamianych przegubów na przyciskach sterowniczych.	TAK	
13.	Funkcja samodzielnej aranżacji układu gniazd elektrycznych przez użytkownika (bez udziału serwisu i działu technicznego) realizowana poprzez przełożenie paneli z gniazdami pomiędzy ścianami bocznymi i tylną konsoli z natychmiastowym zapewnieniem zasilania na wszystkich 4 ścianach	TAK	
16.	System z kolumną (konsolą) nośną o przekroju nie większym niż 300mm ± 10% x 300 ± 10% mm i wysokości min. 1700 mm	TAK, PODAĆ	
18.	Głowica wyposażona w szyny akcesoryjne na dolnej i górnej powierzchni ściany głowicy po jednej stronie - 1 x pionowy drążek pomp infuzyjnych o długości 1000 mm ± 5%. Jeden drążek zawieszony na dwóch łamanych w połowie ramionach wyposażony w wieszak do wieszania min. 4 butli infuzyjnych, z możliwością zmiany wysokości położenia butli. Wieszak w formie haków	TAK, PODAĆ	

	mocowanych do listwy wszystkie po jednej jej stronie. Możliwość instalacji drążka na wszystkich ścianach głowicy		
19.	Głowica kolumny wyposażona w: 1 x półka z 2 znormalizowanymi szynami bocznymi i zintegrowaną z nią szufladą. Półka o wymiarach 530mm x 480mm ± 5% Półki o kształtach zaokrąglonych, bez ostrych krawędzi i kantów – 2 ochraniacze z elastycznego tworzywa sztucznego zabezpieczające tylną końcówkę szyny bocznej. Frontowe końcówki szyn bocznych zabezpieczone zintegrowanymi z nimi końcówkami rączek do sterowania i pozycjonowania opisanymi poniżej. 1x półka z wysuwaną powierzchnią przystosowaną pod klawiaturę komputera Wysięgnik na monitor z regulacją położenia wysokości – dwuramienny łamany montowany do głowicy kolumny. 1x schowek na nadmiar kabli montowany w głowicy zlicowany z głowicą z zasilaniem	TAK, PODAĆ	
20.	Zamontowany na plecach konsoli zestaw sterowniczy kolumny: dwa zorientowane pionowo, równoległe do prawej i lewej krawędzi konsoli (równoległe do osi długiej konsoli); umieszczone na plecach konsoli uchwyty do pozycjonowania kolumny i sterowania hamulcami. Uchwyty powinny być przenoszone i wpinane w taki sposób, aby możliwe było ich rozlokowanie przez użytkownika, w dowolnej chwili, wzdłuż całej długości konsoli od góry do dołu konsoli na plecach konsoli i ścianach bocznych konsoli (ale z wyłączeniem lokalizacji kolidujących z półką i innymi elementami kolumny). Wpięcie uchwyty w system szybkostrzałkowy zapewnia jego automatyczne podłączenie do systemu sterowania hamulcami.	TAK	
22.	Winda zrealizowana lub jako mechanizm unoszący całą głowicę (tj. umieszczony pomiędzy końcowym ramieniem a konsolą) i osłonięty miechem karbowanym w kolorze szarym, białym lub kremowym (zharmonizowany w ten sposób z kolorem ramienia) lub jako uchwyt poruszający się w pionowych prowadnicach zintegrowanych ze ścianą frontową głowicy (mechanizm napędzający windę jest ukryty wewnątrz głowicy).	TAK	
23.	Możliwość instalowania dodatkowego wyposażenia (półek, szyn montażowych, wysięgników, uchwytów, itp.). Kolumna musi posiadać możliwość zainstalowania wymienionego dodatkowego wyposażenia samodzielnie przez użytkownika bez udziału	TAK	

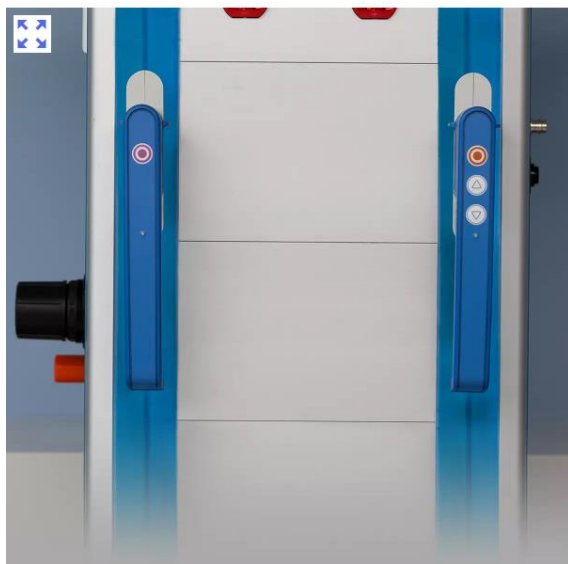
	serwisu technicznego, na wszystkich czterech ścianach kolumny, na dowolnej wysokości ustawianej płynnie lub z krokiem 25mm ± 5mm (z wyłączeniem lokalizacji kolidujących z innymi elementami głowicy).		
--	--	--	--

Tak postawione wymogi uniemożliwiają złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Odnosząc się do poszczególnych wierszy tabeli:

4.	Kolumna łatwa w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów. Ściany głowicy kolumny w formie opisanych powyżej wymiennych paneli wykonanych z anodowanego aluminium. Nie dopuszcza się ścian lakierowanych lub pokrywanych proszkowo.	TAK	
----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestezjologiczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

Żaden inny producent takiego asortymentu produktowego nie posiada wymiennych paneli aluminiowych – anodowanych w swoich rozwiązaniach. Rozwiązanie, które nie zwiększa funkcjonalności urządzenia, gdyż w praktyce nikt na Sali Operacyjnej w trakcie czy też przed zabiegiem nie rekonfiguruje urządzenia. Zapis taki ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji.

8.	Przeguby osi głównej i ramion wyposażone w wyraźne kolorystyczne oznaczenie przegubów (naniesione na	TAK	
----	--	-----	--

	dolne, poziome powierzchnie ramion lub ich końcówki), z którymi koresponduje wyraźne, kolorystyczne oznaczenie uruchamianych przegubów na przyciskach sterowniczych.		
--	--	--	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestezjologiczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

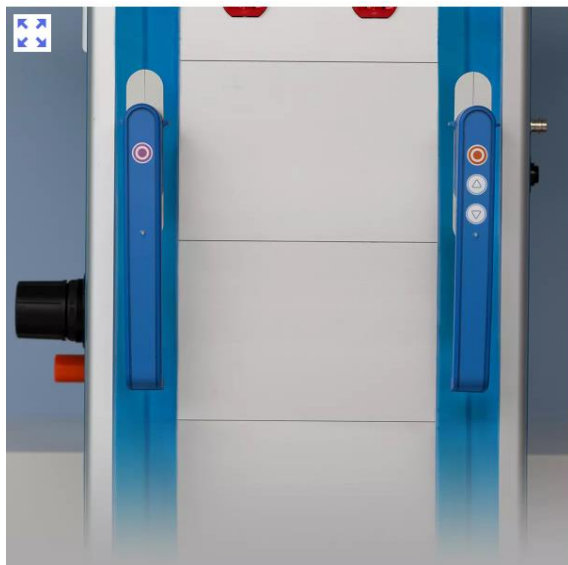
[Poproś O Więcej Informacji >](#)

Zapis taki ogranicza możliwość złożenia oferty innym wykonawcom posiadającym inne rozwiązania technologiczne. Zwracamy uwagę iż producenci tacy jak Getinge czy Draeger nie stosują w swoich kolumnach żadnych oznaczeń kolorystycznych przegubów, gdyż ich znacznie bardziej od opisanego rozwiązania ergonomiczne, zapewniają lepsze i łatwiejsze pozycjonowanie kolumny bez konieczności stosowania przestarzałych rozwiązań.

13.	Funkcja samodzielnej aranżacji układu gniazd elektrycznych przez użytkownika (bez udziału serwisu i działu technicznego) realizowana poprzez przełożenie paneli z gniazdami pomiędzy ścianami bocznymi i tylną konsoli z natychmiastowym zapewnieniem zasilania na wszystkich 4 ścianach	TAK	
-----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestezjologiczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

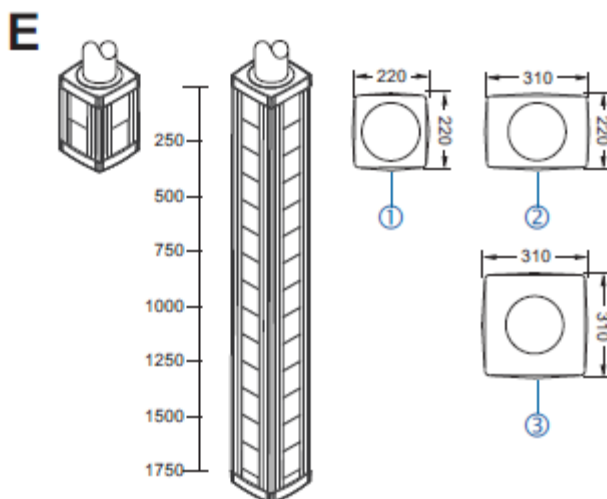
Żaden inny producent takiego asortymentu produktowego nie posiada wymiennych paneli aluminiowych – anodowanych w swoich rozwiązaniach. Rozwiązanie, które nie zwiększa funkcjonalności urządzenia, gdyż w praktyce nikt na Sali Operacyjnej w trakcie czy też przed zabiegiem nie rekonfiguruje urządzenia. Zapis taki ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji.

16.	System z kolumną (konsolą) nośną o przekroju nie większym niż 300mm ± 10% x 300 ± 10% mm i wysokości min. 1700 mm	TAK, PODAĆ	
-----	---	------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestezjologiczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy wycinek instrukcji obsługi o numerze 1625126_04_04 EN TruPort User Manual I 01/09/2016:

Figure 6



6.1.3 TruPort support arm head

Support arm head

E: support arm heads are available with different lengths and diameters.

Length dimensions:

- 250 mm to 1750 mm;
- the grid for the length dimensions is 250 mm.

Charger (W x D):

- ① TruPort S: 220 x 220 mm (not available in all markets)
- ② TruPort M: 310 x 220 mm
- ③ TruPort L: 310 x 310 mm

All extensions with two adaptors (e.g. platforms) are available in two different system widths for the M/MPC Rails:

- System width L = 310 mm
- System width S = 220 mm

Wycinek ten wyraźnie wskazuje, iż produkt firmy Baxter-Trumpf spełnia ten wymóg z rozwiązaniem TruPort L, która to głowica ma przekrój 310x310mm i długość 1750mm. Jest to zapis z bardzo małą tolerancją wielkości parametru uniemożliwiający złożenie oferty na jakikolwiek inny produkt. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu. Konkretnie określony wymiar głowicy u jednego producenta nie oznacza iż głowice kolumny innych producentów o wymiarach odbiegających od wymaganych będą mniej funkcjonalne i ergonomiczne podczas codziennego użytkowania.

18.	Głowica wyposażona w szyny akcesoryjne na dolnej i górnej powierzchni ściany głowicy po jednej stronie - 1 x pionowy drążek pomp infuzyjnych o długości 1000 mm ± 5%. Jeden drążek zawieszony na dwóch łamanych w połowie ramionach wyposażony w wieszak do wieszania min. 4 butli infuzyjnych, z możliwością zmiany wysokości położenia butli. Wieszak w formie haków mocowanych do listwy wszystkie po jednej jej stronie. Możliwość instalacji drążka na wszystkich ścianach głowicy	TAK, PODAĆ	
-----	---	------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestezjologiczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)

Informacje ogólne

Jednostka zasilająca TruPort™ została zaprojektowana, by sprostać aktualnym wyzwaniom rozwijających się oddziałów intensywnej terapii i sal operacyjnych oraz przygotować je na to, co przyniesie przyszłość.

Wybierz konfigurację, której potrzebujesz dzisiaj i zmień ją, gdy Twoje potrzeby się zmienią. Konstrukcja modułowa jednostki TruPort™ umożliwia dowolne wymienianie wszystkich modułów do zasilania, podłączania do sieci niskiego napięcia czy modułów gazów medycznych nawet po montażu wyrobu. Dzięki temu możliwe jest częste dostosowywanie jednostki.

- **System hamulców elektromagnetycznych** – hamulce elektromagnetyczne (z barwnymi oznaczeniami na ramionach urządzenia) są bezobsługowe oraz zapewniają wysoką siłę hamowania. Dzięki zasilaniu elektrycznemu nie wymagają dodatkowych instalacji sprężonego powietrza.
- **Komponenty do każdego zastosowania** – do szyny MPC można podłączyć uchwyty sterujące, stojaki na kroplówki, sprzęt, półki, szuflady i wiele więcej. **Możliwość mocowania na każdym poziomie i z każdej strony głowicy bez konieczności użycia dodatkowych narzędzi.**
- **Dowolnie konfigurowany moduł główny** – lepszy dostęp dla pacjenta dzięki możliwości rekonfiguracji modułów w obrębie ścian głowicy. Konstrukcja wyrobu ułatwia rozmieszczenie i zmianę położenia modułów nawet po montażu.

Modułowy

Możliwość podłączenia dowolnych modułów zasilających lub modułów gazów, gdy zachodzi taka potrzeba.

Elastyczny

Elastyczny
Możliwość podłączenia komponentów i akcesoriów po każdej z 4 stron głowicy.

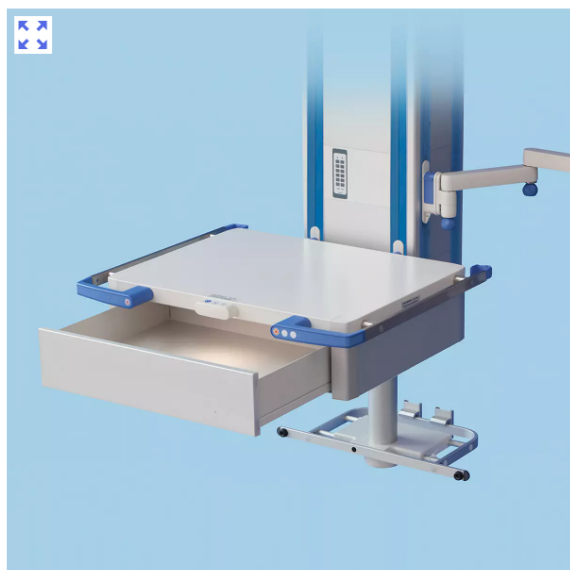
Podobnie jak w przypadku wielkości głowicy, tak w przypadku funkcjonalności montażu akcesoriów na wszystkich ścianach głowicy – jest to kolejny zapis ograniczający konkurencję. Założeniem funkcjonalnym kolumny sufitowej jest to aby w jak najbardziej funkcjonalny sposób rozlokować sprzęt niezbędny podczas operacji. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu i w wielu przypadkach możliwość montażu akcesoriów na dwóch czy trzech stronach głowicy – spełnia taką samą funkcjonalność jak w przypadku niektórych rozwiązań innych wytwórców. Wskazanie konkretnego rozwiązania jest zatem formą ograniczenia konkurencji.

19.	Głowica kolumny wyposażona w: 1 x półka z 2 znormalizowanymi szynami bocznymi i zintegrowaną z nią szufladą. Półka o wymiarach 530mm x 480mm ± 5% Półki o kształtach zaokrąglonych, bez ostrych krawędzi i kantów – 2 ochraniacze z elastycznego tworzywa sztucznego zabezpieczające tylną końcówkę szyny bocznej. Frontowe końcówki szyn bocznych zabezpieczone zintegrowanymi z nimi końcówkami rączek do sterowania i pozycjonowania opisanymi poniżej. 1x półka z wysuwaną powierzchnią przystosowaną pod klawiaturę komputera Wysięgnik na monitor z regulacją położenia wysokości –	TAK, PODAĆ	
-----	---	------------	--

	dwuramienny łamany montowany do głowicy kolumny. 1x schowek na nadmiar kabli montowany w głowicy zlicowany z głowicą z zasilaniem		
--	--	--	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestetyczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

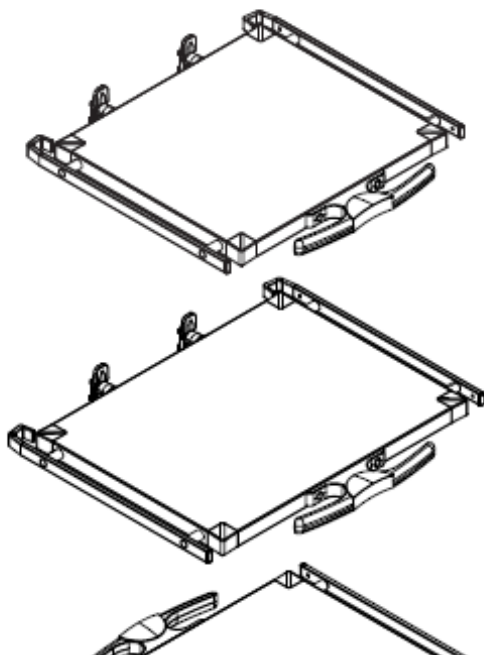
Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

Wskazanie konkretnych wymiarów półek, określenia konkretnych rozwiązań zabezpieczenia szyn bocznych czy rozwiązań dotyczących schowków na przewody po raz kolejny w tym OPZ wskazuje na konkretne rozwiązanie firmy Baxter-Trumpf. Określenie tak konkretnych wymagań nie ma jednak żadnego znaczenia od strony użytkowej. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu i w wielu przypadkach stosując inne wymiary półek, sposób porządkowania przewodów czy sposobów osłony końcówek szyn bocznych półek – spełnia taką samą funkcjonalność jak w przypadku niektórych rozwiązań innych wytwórców. Wskazanie konkretnego rozwiązania jest zatem formą ograniczenia konkurencji.

Dodatkowo w odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy wycinek instrukcji obsługi o numerze 1625126_04_04 EN TruPort User Manual I 01/09/2016 – potwierdzający wymiar półki tego produktu:

Figure 47



14.2.4 ML platforms

Intended use:

Platforms on the support arm head for system width L

Description:

Platform of various widths without/with operating handle.

Operating handle without or with control buttons for the brake and motor or both.

Base with a maximum of 2 drawers.

Area of application:

TruPort M / L

Material no.:

1851042 - 530 ML platform

1851045 - 630 ML platform

1851208 - ML platform operating handle

Special features:

Own weight 530 x 480: 8.2 kg

Own weight 630 x 480: 8.7 kg

Maximum additional load 530 x 480: 50 kg

Maximum additional load 630 x 480: 50 kg

20.	Zamontowany na plecach konsoli zestaw sterowniczy kolumny: dwa zorientowane pionowo, równolegle do prawej i lewej krawędzi konsoli (równolegle do osi długiej konsoli); umieszczone na plecach konsoli uchwyty do pozycjonowania kolumny i sterowania hamulcami. Uchwyty powinny być przenoszone i wpinane w taki sposób, aby możliwe było ich rozłokowanie przez użytkownika, w dowolnej chwili, wzdłuż całej długości konsoli od góry do dołu konsoli na plecach konsoli i ścianach bocznych konsoli (ale z wyłączeniem lokalizacji kolidujących z półką i innymi elementami kolumny). Wpięcie uchwyty w system szybkozatrzaskowy zapewnia jego automatyczne podłączenie do systemu sterowania hamulcami.	TAK	
-----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestetyczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)

Informacje ogólne

Jednostka zasilająca TruPort™ została zaprojektowana, by sprostać aktualnym wyzwaniom rozwijających się oddziałów intensywnej terapii i sal operacyjnych oraz przygotować je na to, co przyniesie przyszłość.

Wybierz konfigurację, której potrzebujesz dzisiaj i zmień ją, gdy Twoje potrzeby się zmienią. Konstrukcja modułowa jednostki TruPort™ umożliwia dowolne wymienianie wszystkich modułów do zasilania, podłączania do sieci niskiego napięcia czy modułów gazów medycznych nawet po montażu wyrobu. Dzięki temu możliwe jest częste dostosowywanie jednostki.

- **System hamulców elektromagnetycznych** – hamulce elektromagnetyczne (z barwnymi oznaczeniami na ramionach urządzenia) są bezobsługowe oraz zapewniają wysoką siłę hamowania. Dzięki zasilaniu elektrycznemu nie wymagają dodatkowych instalacji sprężonego powietrza.
- **Komponenty do każdego zastosowania** – do szyny MPC można podłączać uchwyty sterujące, stojaki na kroplówki, sprzęt, półki, szuflady i wiele więcej. **Możliwość mocowania na każdym poziomie i z każdej strony głowicy bez konieczności użycia dodatkowych narzędzi.**
- **Dowolnie konfigurowany moduł główny** – lepszy dostęp dla pacjenta dzięki możliwości rekonfiguracji modułów w obrębie ścian głowicy. Konstrukcja wyrobu ułatwia rozmieszczenie i zmianę położenia modułów nawet po montażu.



Podobnie jak w przypadku wielkości głowicy, tak w przypadku funkcjonalności montażu akcesoriów na wszystkich ścianach głowicy – jest to kolejny zapis ograniczający konkurencję. Założeniem funkcjonalnym kolumny sufitowej jest to aby w jak najbardziej funkcjonalny sposób rozlokować sprzęt niezbędny podczas operacji. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu i w wielu przypadkach możliwość montażu akcesoriów na dwóch czy trzech stronach głowicy – spełnia taką samą funkcjonalność jak w przypadku niektórych rozwiązań innych wytwórców. Wskazanie konkretnego rozwiązania jest zatem formą ograniczenia konkurencji.

22.	Winda zrealizowana lub jako mechanizm unoszący całą głowicę (tj. umieszczony pomiędzy końcowym ramieniem a konsolą) i osłonięty miechem karbowanym w kolorze szarym, białym lub kremowym (zharmonizowany w ten sposób z kolorem ramienia) lub jako uchwyt poruszający się w pionowych prowadnicach zintegrowanych ze ścianą frontową głowicy (mechanizm napędzający windę jest ukryty wewnątrz głowicy).	TAK	
-----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestezjologiczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Powyższy opis wskazuje na konkretne rozwiązanie. Zamawiający wskazuje nawet konkretny kolor „miecha karbowanego”. I tutaj po raz kolejny powstaje pytanie – jaki wpływ na funkcjonalność urządzenia ma taki opis. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, iż każdy z producentów kolumn na świecie ma swój przebadany i certyfikowany system windowy do unoszenia aparatu do znieczuleń i jego zastosowanie zapewnia bezpieczną i ergonomiczną pracę zespołu operacyjnego. Oprócz powyższych rozwiązań popularne są też rozwiązania z windą zamontowaną pod głowicą kolumny czy unoszeniem całej głowicy za pomocą uchylnego ramienia. Określenie sposobu unoszenia aparatu a tym bardziej konkretnego koloru jakiegokolwiek elementu głowicy – nie ma żadnego znaczenia dla użytkownika urządzenia – a jedynie ograniczenie konkurencji w Postępowaniu.

23.	Możliwość instalowania dodatkowego wyposażenia (pólek, szyn montażowych, wysięgników, uchwytów, itp.). Kolumna musi posiadać możliwość zainstalowania wymienionego dodatkowego wyposażenia samodzielnie przez użytkownika bez udziału serwisu technicznego, na wszystkich czterech ścianach kolumny, na dowolnej wysokości ustawianej płynnie lub z krokiem 25mm ± 5mm (z wyłączeniem lokalizacji kolidujących z innymi elementami głowicy).	TAK	
-----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna anestezjologiczna uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)

Informacje ogólne

Jednostka zasilająca TruPort™ została zaprojektowana, by sprostać aktualnym wyzwaniom rozwijających się oddziałów intensywnej terapii i sal operacyjnych oraz przygotować je na to, co przyniesie przyszłość.

Wybierz konfigurację, której potrzebujesz dzisiaj i zmień ją, gdy Twoje potrzeby się zmienią. Konstrukcja modułowa jednostki TruPort™ umożliwia dowolne wymienianie wszystkich modułów do zasilania, podłączania do sieci niskiego napięcia czy modułów gazów medycznych nawet po montażu wyrobu. Dzięki temu możliwe jest częste dostosowywanie jednostki.

- **System hamulców elektromagnetycznych** – hamulce elektromagnetyczne (z barwnymi oznaczeniami na ramionach urządzenia) są bezobsługowe oraz zapewniają wysoką siłę hamowania. Dzięki zasilaniu elektrycznemu nie wymagają dodatkowych instalacji sprężonego powietrza.
- **Komponenty do każdego zastosowania** – do szyny MPC można podłączyć uchwyty sterujące, stojaki na kroplówki, sprzęt, półki, szuflady i wiele więcej. Możliwość mocowania na każdym poziomie i z każdej strony głowicy bez konieczności użycia dodatkowych narzędzi.
- **Dowolnie konfigurowany moduł główny** – lepszy dostęp dla pacjenta dzięki możliwości rekonfiguracji modułów w obrębie ścian głowicy. Konstrukcja wyrobu ułatwia rozmieszczenie i zmianę położenia modułów nawet po montażu.



Podobnie jak w przypadku wielkości głowicy, tak w przypadku funkcjonalności montażu akcesoriów na wszystkich ścianach głowicy – jest to kolejny zapis ograniczający konkurencję. Założeniem funkcjonalnym kolumny sufitowej jest to aby w jak najbardziej funkcjonalny sposób rozlokować sprzęt niezbędny podczas operacji. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu i w wielu przypadkach możliwość montażu akcesoriów na dwóch czy trzech stronach głowicy – spełnia taką samą funkcjonalność jak w przypadku niektórych rozwiązań innych wytwórców. Wskazanie konkretnego rozwiązania jest zatem formą ograniczenia konkurencji.

Wniosek:

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametrów kolumny anestezjologicznej wskazanych w wierszach 4, 8, 13, 16, 18, 19, 20, 22 oraz 23 Parametrów technicznych.

2) Dotyczy kolumny chirurgicznej

Lp.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Wartość oferowana	Sposób oceny – parametr jakościowy
	Parametry techniczne			
3.	Kolumna sufitowa dwuramienna o zasięgu pierwszego ramienia 900 mm ± 5% i drugiego 1000 mm ± 5% i sumarycznym zasięgu nie mniejszym niż 1855 mm (wszystkie wymiary zdejmowane w osiach łóżysk).	TAK, PODAĆ		

5.	Elektro-pneumatyczne, elektromagnetyczne lub pneumatyczne zwalnianie hamulców mechanicznych przegubu stropowego i pośredniego. Konstrukcja hamulców zapewniająca ich zablokowanie w przypadku braku sprężonego powietrza. Konstrukcja hamulców musi dopuszczać przemieszczenie kolumny podczas braku sprężonego powietrza – hamulce muszą posiadać regulację siły zahamowania tak aby możliwe było wyregulowanie siły koniecznej do przemieszczenia kolumny w przypadku braku sprężonego powietrza. Przeguby stopowy i pośredni muszą mieć oznaczania kolorystyczne naniesione w nieścieralny sposób na spodnią część ramienia w postaci barwnych okręgów..	TAK		
6.	Drugie ramie kolumny uchylne, zmotoryzowane. Silnik elektryczny napędzający ramię kolumny zabudowany wewnątrz ramienia. Zakres ruchu ramienia góra dół min. 700 mm $\pm$ 5%	TAK, PODAĆ		
9.	Głowica kolumny wysokości $\geq$ 1500 mm	TAK, PODAĆ		
10.	Głowica kolumny o wymiarach nie większych niż 300mm $\pm$ 10% x 300 $\pm$ 10% mm	TAK, PODAĆ		
11.	Głowica kolumny wyposażona w: - 4 x półka o wymiarze 630mm x 480mm mocowana do głowicy w sposób umożliwiający jej przemieszczanie. Jedna z półek ze zintegrowaną szufladą. Półki z możliwością repositionowania jej samodzielnie przez użytkownika bez udziału serwisu technicznego, możliwość zamontowania na wszystkich czterech ścianach kolumny, na dowolnej wysokości ustawianej płynnie lub z krokiem 25mm $\pm$ 5mm (z wyłączeniem lokalizacji kolizyjnych z innymi elementami głowicy). Jedna z półek posiada dedykowane miejsce pod klawiaturę komputera. - Wysięgnik na monitor z regulacją położenia wysokości – dwuramienny łamany montowany do głowicy kolumny. - 1x schowek na nadmiar kabli montowany w głowicy zlicowany z głowicą z zasilaniem	TAK		
12.	Jedna z półek wyposażona w umieszczony na frontowej krawędzi centralny, dwuręczny uchwyt do pozycjonowania kolumny. W środkowej części uchwytu zintegrowane przyciski do sterowania hamulcami oraz przycisk do regulacji wysokości.	TAK		
14.	Głowica o konstrukcji modułowej. Płaszczyzny głowicy składające się z paneli o wysokości 100mm $\pm$ 50mm każdy. Panele z gniazdami elektrycznymi, przygotowaniami do gniazd niskoprądowych, punktami PE, gniazdami	TAK, PODAĆ		

	gazowymi w ilości dobranej dla spełnienia wymogów ilości poszczególnych gniazd opisanych we wcześniejszych punktach specyfikacji. Głowica musi być też wyposażona w pewną ilość paneli „ślepych” dla zapewnienia możliwości repositionowania paneli. Każdy panel z możliwością samodzielnego repositionowania przez użytkownika (z wyłączeniem lokalizacji kolizyjnych z innymi elementami wyposażenia kolumny) pomiędzy wszystkimi czterema ścianami kolumny (tj. na plecy, front, prawą i lewą stronę).			
15.	Gniazda gazów medycznych typ AGA – system złączy gazowych stosowany u Zamawiającego. Dopuszcza się składanie ofert równoważnych tj. kompatybilnych z tym systemem złączy. Gniazda zlokalizowane na bocznej ścianie głowicy kolumny, oznaczone kolorystycznie wg norm stosownie do rodzaju gazu i opisane. Każdy panel z możliwością samodzielnego repositionowania przez użytkownika (z wyłączeniem lokalizacji kolizyjnych z innymi elementami wyposażenia kolumny) pomiędzy wszystkimi czterema ścianami kolumny (tj. na plecy, front, prawą i lewą stronę) Minimalne wymogi dotyczące wyposażenia w gniazda gazowe: - 2 x Sprężone powietrze - 2 x Próżnia	TAK, PODAĆ		
17.	Możliwość instalowania dodatkowego wyposażenia (półek, szyn montażowych, wysięgników, uchwytów, itp.). Kolumna musi posiadać możliwość zainstalowania wymienionego dodatkowego wyposażenia samodzielnie przez użytkownika bez udziału serwisu technicznego, na wszystkich czterech ścianach kolumny, na dowolnej wysokości ustawianej płynnie lub z krokiem 25mm ± 5mm (z wyłączeniem lokalizacji kolidujących z innymi elementami głowicy)	TAK		
18.	Kolumna łatwa w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów. Ściany głowicy kolumny w formie opisanych powyżej wymiennych paneli wykonanych z anodowanego aluminium. Nie dopuszcza się ścian lakierowanych lub pokrywanych proszkowo.	TAK		

Tak postawione wymagania są charakterystyczne dla produktu TRUPOINT i uniemożliwiają złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Odnosząc się szczegółowo do poszczególnych wierszy tabeli:

5.	Elektro-pneumatyczne, elektromagnetyczne lub pneumatyczne zwalnianie hamulców mechanicznych przegubu stropowego i pośredniego. Konstrukcja hamulców zapewniająca ich zablokowanie w przypadku braku sprężonego powietrza. Konstrukcja hamulców musi dopuszczać przemieszczenie kolumny podczas braku sprężonego powietrza – hamulce muszą posiadać regulację siły zahamowania tak aby możliwe było wyregulowanie siły koniecznej do przemieszczenia kolumny w przypadku braku sprężonego powietrza. Przeguby stopowy i pośredni muszą mieć oznaczenia kolorystyczne naniesione w nieścieralny sposób na spodnią część ramienia w postaci barwnych okręgów.	TAK	
----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

Zapis taki ogranicza możliwość złożenia oferty innym wykonawcom posiadającym inne rozwiązania technologiczne. Zwracamy uwagę iż producenci tacy jak Getinge czy Draeger nie stosują w swoich kolumnach żadnych oznaczeń kolorystycznych przegubów, gdyż ich znacznie bardziej od opisanego rozwiązania ergonomiczne, zapewniają lepsze i łatwiejsze pozycjonowanie kolumny bez konieczności stosowania przestarzałych rozwiązań.

6.	Drugie ramie kolumny uchylne, zmotoryzowane. Silnik elektryczny napędzający ramię kolumny zabudowany wewnątrz ramienia. Zakres ruchu ramienia góra dół min. 700 mm ± 5%	TAK, PODAĆ	
----	---	---------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)

	Jednostka TruPort™ – średnie obciążenie	Jednostka TruPort™ z napędem automatycznym – średnie obciążenie	Jednostka TruPort™ – duże obciążenie	Jednostka TruPort™ z napędem automatycznym – duże obciążenie	Jednostka TruPort™ – wersja bez ramion
Długość ramion	1200 mm (47 cali), 1465 mm (58 cali), 1730 mm (68 cali), 1995 mm (79 cali), 2260 mm (89 cali), 2430 mm (96 cali), 2600 mm (102 cale) 3200 mm	1600 mm (36 cale), 1865 mm (73 cale), 2130 mm (84 cale), 2300 mm (91 cali)	1200 mm (47 cali), 1465 mm (58 cali), 1730 mm (68 cali), 1995 mm (79 cali), 2260 mm (89 cali), 2430 mm (96 cali), 2600 mm (102 cale) 3200 mm	1600 mm (36 cale), 1865 mm (73 cale), 2130 mm (84 cale), 2300 mm (91 cali)	Długość rury pionowej: 100 do 1500 mm z krokiem 50mm
Głowica podtrzymująca (rozmiar)	220 mm × 310 mm (8,7 cala × 12,1 cala) 310 mm × 310 mm (12,1 cala × 12,1 cala) w poziomie wyłącznie: 310 mm × 310 mm (12,1 cala × 12,1 cala)				
Długości głowicy podtrzymującej (w pionie)	500 mm (20 cali), 750 mm (30 cali), 1000 mm (40 cali), 1250 mm (50 cali), 1500 mm (60 cali) 1750 mm	500 mm (20 cale), 750 mm (30 cale), 1000 mm (40 cale), 1250 mm (50 cali) 1500 mm (60 cali) 1750 mm	500 mm (20 cali), 750 mm (30 cali), 1000 mm (40 cali), 1250 mm (50 cali), 1500 mm (60 cali) 1750 mm	500 mm (20 cali), 750 mm (30 cali), 1000 mm (40 cali), 1250 mm (50 cali), 1500 mm (60 cali) 1750 mm	500 mm (20 cali), 750 mm (30 cali), 1000 mm (40 cali), 1250 mm (50 cali), 1500 mm (60 cali) 1750 mm
Długości głowicy podtrzymującej (w poziomie)	500 mm (20 cali), 750 mm (30 cali)				
Obrót	330°				
Ruch w pionie	-	maks. 700 mm (27,5 cala)	-	maks. 700 mm (27,5 cala)	-

Kolejnym parametrem, który jednoznacznie wskazuje na opis produktu Baxter-Trumpf TruPort jest wskazanie konkretnego rozwiązania zabudowania silnika odpowiedzialnego za ruch pionowy ramienia uchylnego – zmotoryzowanego. To kolejny parametr w którym Zamawiający wymaga konkretnego rozwiązania technicznego, podczas gdy czołowi producenci kolumn na świecie osiągają co najmniej taką samą użyteczność urządzenia stosując silnik zabudowany pod przegubem pośrednim ramion. Zwracamy też uwagę iż wartość tego parametru wymieniona w

milimetrach jest identyczna z wartością oferowaną przez produkt TruPort – co ma swoje potwierdzenie w specyfikacji technicznej na oficjalnej stronie producenta.

9.	Głowica kolumny wysokości ≥ 1500 mm.	TAK, PODAĆ	
----	---	---------------	--

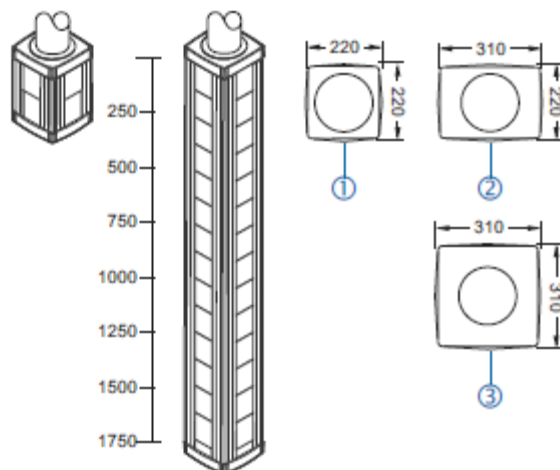
W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy wycinek instrukcji obsługi o numerze 1625126_04_04 EN TruPort User Manual I 01/09/2016:



6 Description of devices and functions

Figure 6

E



6.1.3 TruPort support arm head

Support arm head

E: support arm heads are available with different lengths and diameters.

Length dimensions:

- 250 mm to 1750 mm;
- the grid for the length dimensions is 250 mm.

Charger (W x D):

- ① TruPort S: 220 x 220 mm (not available in all markets)
- ② TruPort M: 310 x 220 mm
- ③ TruPort L: 310 x 310 mm

All extensions with two adaptors (e.g. platforms) are available in two different system widths for the M/MPC Rails:

- System width L = 310 mm
- System width S = 220 mm

Wycinek ten wyraźnie wskazuje, iż produkt firmy Baxter-Trumpf spełnia ten wymóg z rozwiązaniem TruPort L, która to głowica ma przekrój 310x310mm i długość 1500mm. Jest to zapis z bardzo małą tolerancją wielkości parametru uniemożliwiający złożenie oferty na jakikolwiek inny produkt. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu. Konkretnie określony wymiar głowicy u jednego producenta nie oznacza iż głowice kolumny innych producentów o wymiarach odbiegających od wymaganych będą mniej funkcjonalne i ergonomiczne podczas codziennego użytkowania.

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

10.	Głowica kolumny o wymiarach nie większych niż $300\text{mm} \pm 10\% \times 300 \pm 10\%$ mm.	TAK, PODAĆ	
-----	---	---------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia

złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPORT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

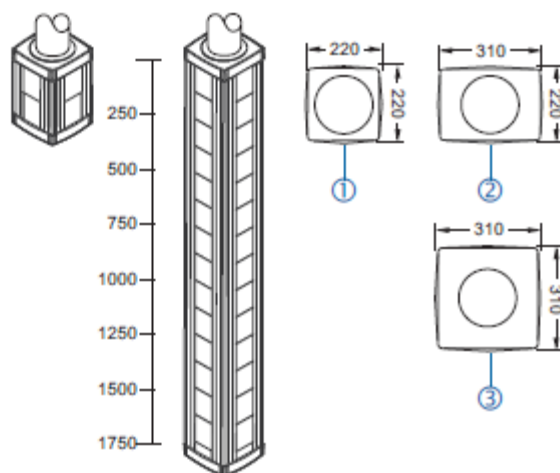
W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy wycinek instrukcji obsługi o numerze 1625126_04_04 EN TruPort User Manual I 01/09/2016:



6 Description of devices and functions

Figure 6

E



6.1.3 TruPort support arm head

Support arm head

E: support arm heads are available with different lengths and diameters.

Length dimensions:

- 250 mm to 1750 mm;
- the grid for the length dimensions is 250 mm.

Charger (W x D):

- ① TruPort S: 220 x 220 mm (not available in all markets)
- ② TruPort M: 310 x 220 mm
- ③ TruPort L: 310 x 310 mm

All extensions with two adaptors (e.g. platforms) are available in two different system widths for the M/MPC Rails:

- System width L = 310 mm
- System width S = 220 mm

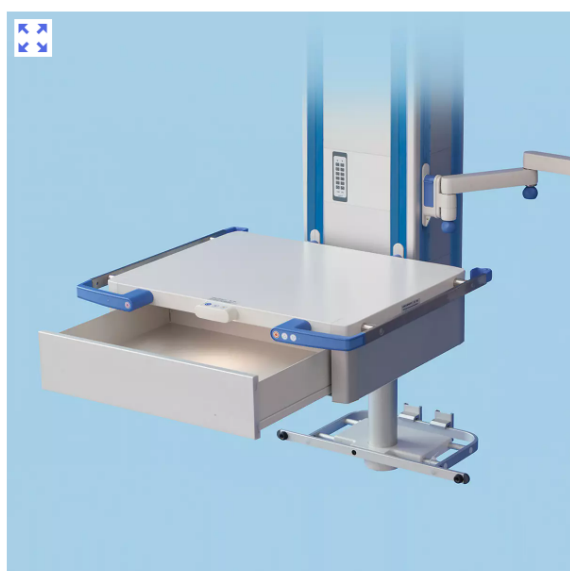
Wycinek ten wyraźnie wskazuje, iż produkt firmy Baxter-Trumpf spełnia ten wymóg z rozwiązaniem TruPort L, która to głowica ma przekrój 310x310mm i długość 1500mm. Jest to zapis z bardzo małą tolerancją wielkości parametru uniemożliwiający złożenie oferty na jakikolwiek inny produkt. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu. Konkretnie określony wymiar głowicy u jednego producenta nie oznacza iż głowice kolumny innych producentów o wymiarach odbiegających od wymaganych będą mniej funkcjonalne i ergonomiczne podczas codziennego użytkowania.

11.	Głowica kolumny wyposażona w: - 4 x półka o wymiarze 630mm x 480mm mocowana do głowicy w sposób umożliwiający jej przemieszczanie. Jedna z półek ze zintegrowaną szufladą. Półki z możliwością repozycjonowania jej samodzielnie przez użytkownika bez udziału serwisu technicznego, możliwość zamontowania na wszystkich czterech ścianach kolumny, na dowolnej wysokości ustawianej płynnie lub z krokiem 25mm ± 5mm (z wyłączeniem lokalizacji kolizyjnych z innymi elementami głowicy). Jedna z półek posiada dedykowane miejsce pod klawiaturę komputera.	TAK	
-----	---	-----	--

	- Wysięgnik na monitor z regulacją położenia wysokości – dwuramienny łamany montowany do głowicy kolumny. - 1x schowek na nadmiar kabli montowany w głowicy zlicowany z głowicą z zasilaniem		
--	---	--	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

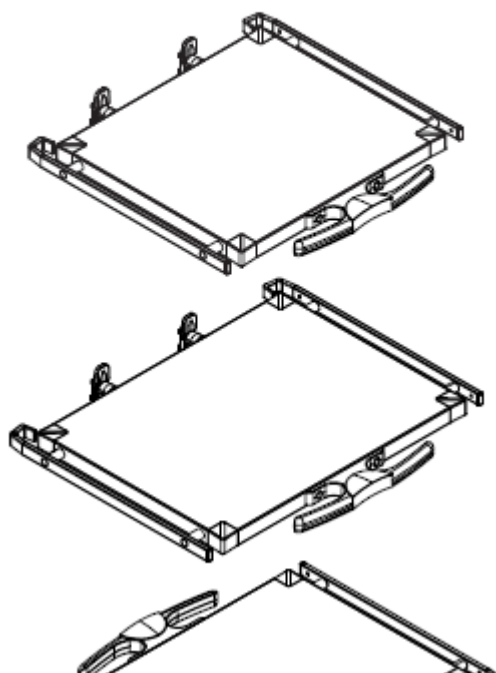
Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

Wskazanie konkretnych wymiarów półek, określenia konkretnych rozwiązań zabezpieczenia szyn bocznych czy rozwiązań dotyczących schowków na przewody po raz kolejny w tym OPZ wskazuje na konkretne rozwiązanie firmy Baxter-Trumpf. Określenie tak konkretnych wymagań nie ma jednak żadnego znaczenia od strony użytkowej. Zwracamy uwagę iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu i w wielu przypadkach stosując inne wymiary półek, sposób porządkowania przewodów czy sposobów osłony końcówek szyn bocznych półek – spełnia taką samą funkcjonalność jak w przypadku niektórych rozwiązań innych wytwórców. Wskazanie konkretnego rozwiązania jest zatem formą nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji.

Dodatkowo w odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy wycinek instrukcji obsługi o numerze 1625126_04_04 EN TruPort User Manual I 01/09/2016 – potwierdzający wymiar półki tego produktu:

Figure 47



14.2.4 ML platforms

Intended use:

Platforms on the support arm head for system width L

Description:

Platform of various widths without/with operating handle.
Operating handle without or with control buttons for the brake and motor or both.
Base with a maximum of 2 drawers.

Area of application:

TruPort M / L

Material no.:

1851042 - 530 ML platform
1851045 - 630 ML platform
1851208 - ML platform operating handle

Special features:

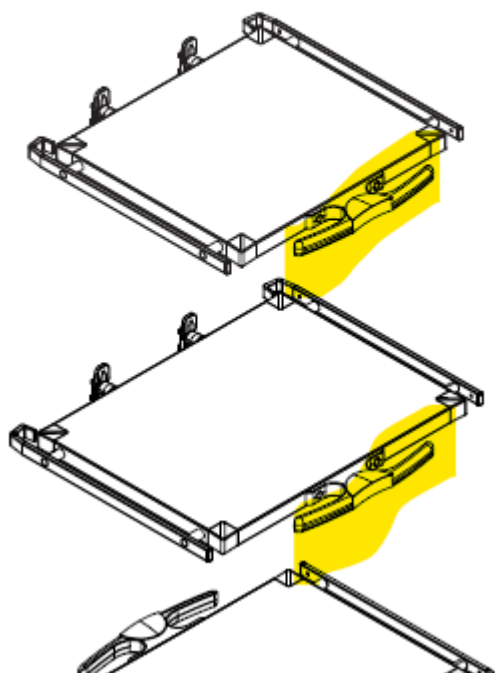
Own weight 530 x 480: 8.2 kg
Own weight 630 x 480: 8.7 kg
Maximum additional load 530 x 480: 50 kg
Maximum additional load 630 x 480: 50 kg

12.	Jedna z półek wyposażona w umieszczony na frontowej krawędzi centralny, dwuręczny uchwyt do pozycjonowania kolumny. W środkowej części uchwytu zintegrowane przyciski do sterowania hamulcami oraz przycisk do regulacji wysokości.	TAK	
-----	---	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPORT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPORT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy wycinek instrukcji obsługi o numerze 1625126_04_04 EN TruPort User Manual I 01/09/2016:

Figure 47



14.2.4 ML platforms

Intended use:

Platforms on the support arm head for system width L

Description:

Platform of various widths without/with operating handle.
Operating handle without or with control buttons for the brake and motor or both.
Base with a maximum of 2 drawers.

Area of application:

TruPort M / L

Material no.:

1851042 - 530 ML platform
1851045 - 630 ML platform
1851208 - ML platform operating handle

Special features:

Own weight 530 x 480: 8.2 kg
Own weight 630 x 480: 8.7 kg
Maximum additional load 530 x 480: 50 kg
Maximum additional load 630 x 480: 50 kg

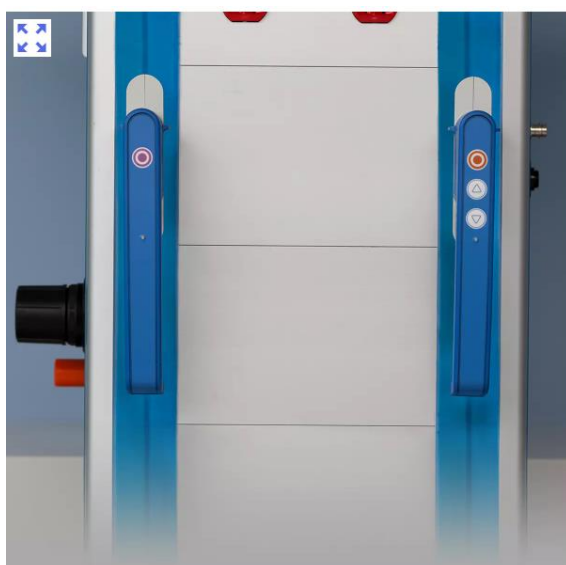
Konkretne rozwiązanie wskazane przez Zamawiającego nie ma żadnego uzasadnienia funkcjonalnego. Różni producenci tego typu sprzętu stosują różne rozwiązania – w postaci na przykład podwójnych uchwytów zamocowanych na froncie półki, pilotów kablowych i tym podobnych. Co więcej – nowoczesne rozwiązania takich firm jak na przykład Getinge czy Draeger nie wymagają stosowania przycisków do sterowania hamulcami gdyż stosują technologię czujników dotykowych zwalniających hamulec bezpośrednio po pochwyceniu rączki. Najważniejsze z punktu widzenia Zamawiającego nie jest więc wymaganie konkretnego rozwiązania technicznego – a raczej zapewnienie konkretnej funkcjonalności dla użytkownika.

14.	Głowica o konstrukcji modułowej. Płaszczyzny głowicy składające się z paneli o wysokości 100mm ± 50mm każdy. Panele z gniazdami elektrycznymi, przygotowaniami do gniazd niskoprądowych, punktami PE, gniazdami gazowymi w ilości dobranej dla spełnienia wymogów ilości poszczególnych gniazd opisanych we wcześniejszych punktach specyfikacji. Głowica musi być też wyposażona w pewną ilość paneli „ślepych” dla zapewnienia możliwości repositionowania paneli. Każdy panel z możliwością samodzielnego repositionowania przez użytkownika (z wyłączeniem lokalizacji kolizyjnych z innymi elementami wyposażenia	TAK, PODAĆ	
-----	---	---------------	--

	kolumny) pomiędzy wszystkimi czterema ścianami kolumny (tj. na plecy, front, prawą i lewą stronę)		
--	---	--	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

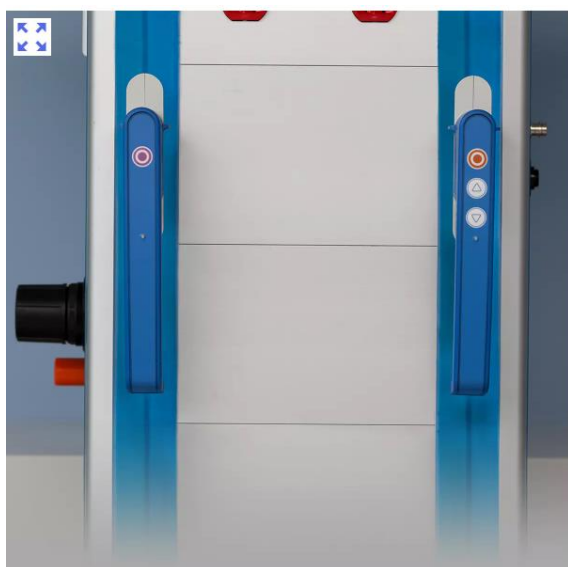
Żaden inny producent takiego asortymentu produktowego nie posiada wymiennych paneli aluminiowych o wysokości 125mm – anodowanych w swoich rozwiązaniach. Rozwiązanie, które nie zwiększa funkcjonalności urządzenia, gdyż w praktyce nikt na Sali Operacyjnej w trakcie czy też przed zabiegiem nie rekonfiguruje urządzenia. Zapis taki ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji.

15.	Gniazda gazów medycznych typ AGA – system złączy gazowych stosowany u Zamawiającego. Dopuszcza się składanie ofert równoważnych tj. kompatybilnych z tym systemem złączy. Gniazda zlokalizowane na bocznej ścianie głowicy kolumny, oznaczone kolorystycznie wg norm stosownie do rodzaju gazu i opisane. Każdy panel z możliwością samodzielnego repozycjonowania przez użytkownika (z wyłączeniem lokalizacji kolizyjnych z innymi elementami wyposażenia kolumny) pomiędzy wszystkimi czterema ścianami kolumny (tj. na plecy,	TAK, PODAĆ	
-----	---	-----------------------	--

	front, prawą i lewą stronę) Minimalne wymagania dotyczące wyposażenia w gniazda gazowe: - 2 x Sprężone powietrze - 2 x Próżnia		
--	--	--	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Whosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi Klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

Żaden inny producent takiego asortymentu produktowego nie posiada wymiennych paneli aluminiowych – anodowanych w swoich rozwiązaniach. Rozwiązanie, które nie zwiększa funkcjonalności urządzenia, gdyż w praktyce nikt na Sali Operacyjnej w trakcie czy też przed zabiegiem nie rekonfiguruje urządzenia. Zapis taki ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji.

17.	Możliwość instalowania dodatkowego wyposażenia (półek, szyn montażowych, wyciągników, uchwytów, itp.). Kolumna musi posiadać możliwość zainstalowania wymienionego dodatkowego wyposażenia samodzielnie przez użytkownika bez udziału serwisu technicznego, na wszystkich czterech ścianach kolumny, na dowolnej wysokości ustawianej płynnie lub z krokiem 25mm ± 5mm (z wyłączeniem lokalizacji kolidujących z innymi elementami głowicy)	TAK	
-----	---	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazując takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)

Informacje ogólne

Jednostka zasilająca TruPort™ została zaprojektowana, by sprostać aktualnym wyzwaniom rozwijających się oddziałów intensywnej terapii i sal operacyjnych oraz przygotować je na to, co przyniesie przyszłość.

Wybierz konfigurację, której potrzebujesz dzisiaj i zmień ją, gdy Twoje potrzeby się zmienią. Konstrukcja modułowa jednostki TruPort™ umożliwia dowolne wymienianie wszystkich modułów do zasilania, podłączania do sieci niskiego napięcia czy modułów gazów medycznych nawet po montażu wyrobu. Dzięki temu możliwe jest częste dostosowywanie jednostki.

- **System hamulców elektromagnetycznych** – hamulce elektromagnetyczne (z barwnymi oznaczeniami na ramionach urządzenia) są bezobsługowe oraz zapewniają wysoką siłę hamowania. Dzięki zasilaniu elektrycznemu nie wymagają dodatkowych instalacji sprężonego powietrza.
- **Komponenty do każdego zastosowania** – do szyny MPC można podłączać uchwyty sterujące, stojaki na kropłówki, sprzęt, półki, szuflady i wiele więcej. Możliwość mocowania na każdym poziomie i z każdej strony głowicy bez konieczności użycia dodatkowych narzędzi.
- **Dowolnie konfigurowany moduł główny** – lepszy dostęp dla pacjenta dzięki możliwości rekonfiguracji modułów w obrębie ścian głowicy. Konstrukcja wyrobu ułatwia rozmieszczenie i zmianę położenia modułów nawet po montażu.

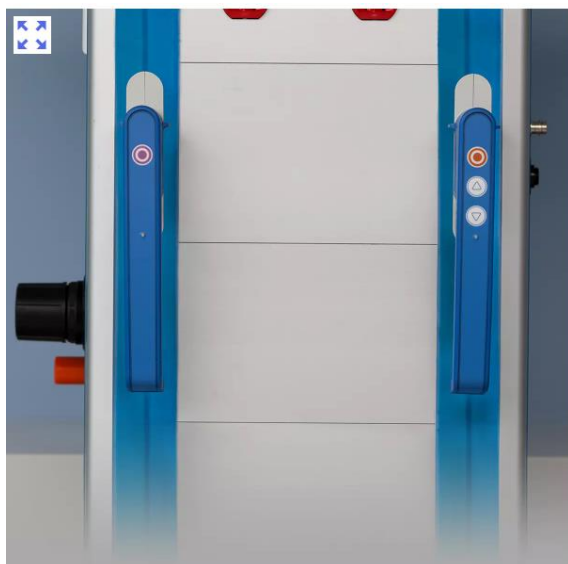


Podobnie jak w przypadku wielkości głowicy, tak w przypadku funkcjonalności montażu akcesoriów na wszystkich ścianach głowicy – jest to kolejny zapis w nieuzasadniony sposób ograniczający konkurencję. Założeniem funkcjonalnym kolumny sufitowej jest to aby w jak najbardziej funkcjonalny sposób rozlokować sprzęt niezbędny podczas operacji. Zwracamy uwagę, iż każdy wytwórca tego typu sprzętu ma swoją technologię produkcji opartą na jak najlepszej ergonomii sprzętu i w wielu przypadkach możliwość montażu akcesoriów na dwóch czy trzech stronach głowicy – spełnia taką samą funkcjonalność jak w przypadku niektórych rozwiązań innych wytwórców. Wskazanie konkretnego rozwiązania jest zatem formą nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji.

18.	Kolumna łatwa w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów. Ściany głowicy kolumny w formie opisanych powyżej wymiennych paneli wykonanych z anodowanego aluminium. Nie dopuszcza się ścian lakierowanych lub pokrywanych proszkiem.	TAK	
-----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest kolumna chirurgiczna jest charakterystyczny dla produktu TRUPOINT i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUPOINT. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

W odniesieniu do powyższego zapisu przedstawiamy zdjęcie produktu z oryginalnej strony producenta wskazujący takie rozwiązanie (<https://www.hillrom.pl/pl/products/fcs-700-boom/>)



Jednostka zasilająca TruPort™

Swoboda umożliwiająca rozwój.

Bez względu na to, czy jest to oddział intensywnej terapii czy sala operacyjna, możliwość dostosowania jest kwestią o kluczowym znaczeniu, ponieważ są to obszary cechujące się wysoką zmiennością. Zespoły opieki muszą szybko dostosowywać się do zaistniałej sytuacji. Zbyt często jednak ich decyzje są ograniczone skomplikowaną i kosztowną infrastrukturą. Jednostka zasilająca TruPort™ daje większą swobodę i pozwala na dostosowanie sprzętu tak, by sprostał on wymaganiom dotyczącym opieki nad pacjentami.

Uwaga: niektóre produkty/elementy opcjonalne nie są dostępne w sprzedaży w niektórych krajach. Sprawdź dostępność produktów, kontaktując się z lokalnym przedstawicielem firmy Hillrom lub klikając opcję „Poproś o więcej informacji” w celu skontaktowania się z działem obsługi klienta firmy Hillrom.

[Poproś O Więcej Informacji >](#)

Żaden inny producent takiego asortymentu produktowego nie posiada wymiennych paneli aluminiowych – anodowanych w swoich rozwiązaniach. Rozwiązanie, które nie zwiększa funkcjonalności urządzenia, gdyż w praktyce nikt na Sali Operacyjnej w trakcie czy też przed zabiegiem nie rekonfiguruje urządzenia. Zapis taki ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji.

Wniosek:

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametrów kolumny chirurgicznej wskazanych w wierszach 3, 5, 6, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 17 oraz 18 Parametrów technicznych

3) Dotyczy lampy operacyjnej

Lp.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Wartość oferowana	Sposób oceny – parametr jakościowy
	Parametry techniczne			
2.	Lampa operacyjna dwuczaszowa ze zintegrowaną kamerą. Możliwość zmiany geometrii pola świetlnego, konfigurowalna głębokość oświetlenia, funkcja światła matrycowego oraz aktywne zarządzanie cieniem. Lampa diodowa LED (ciepłe oraz zimne diody LED). Lampa	TAK		

	dwuczaszowa oraz panel sterowania na czasach. Powierzchnia lampy łatwa do czyszczenia. Możliwość zamocowania kamery w czaszy lampy operacyjnej oraz połączenia z monitorem mocowanym na ścianie.			
5.	Ramiona obrotowe (wszystkich głowic i ramienia monitora) zawieszone na jednej, wspólnej osi głównej. Nie dopuszcza się zawieszania ramienia pod jedną z czasz na osobnej osi jako tandem z osią pozostałych czasz.	TAK		
7.	Lampa przystosowana do montażu i współpracy z nawiewem laminarnym (czasza nie może być pełna, zamkniętej konstrukcji). Czasza w kształcie koncentrycznych okręgów lub sześciokąta foremnego z otworem w środku	TAK		
12.	Konstrukcja pozwalająca na łatwe przemieszczanie i precyzyjne ustawianie w żądanym położeniu. Segmenty matrycy zlokalizowane względem siebie współosiowo (jako dwa pierścienie – zewnętrzny i wewnętrzny z wyraźnym odstępem pomiędzy nimi) lub na planie wieloboku foremnego w wyraźnym otworze wewnątrz czaszy zawierającym rękkojęść do pozycjonowania czaszy i montowania kamery.	TAK		
14.	Wielkość plamy świetlnej zmienna poprzez system elektroniczno-elektromechaniczny poprzez sterylizowalny uchwyt w osi geometrycznej czaszy lub z panelu kontrolnego z ekranem dotykowym	TAK, PODAĆ		
15.	Lampa ze zintegrowanym oświetleniem endoskopowym w postaci: Możliwości zmniejszenia natężenia światła do 10% wyjściowej jasności (tzw. tryb endo) lub regulacja oświetlenia głównej matrycy czaszy w trakcie zabiegów endoskopowych w zakresie nie mniejszym niż 50 - 300 Lx	TAK, PODAĆ		
16.	Temperatura barwowa regulowana w przedziale min od 3500K do 5000K	TAK, PODAĆ		
21.	Kamera 4K o parametrach min.: - ZOOM 20x optyczny i 12x cyfrowy - automatyczna i ręczna ekspozycja - automatyczny i ręczny balans bieli - autofocus - zamrażanie obrazu - zmotoryzowana rotacja obrazu - rozdzielczość 3840x2160 pikseli - format obrazu 16:9 - migawka 1/1 do 1/10000s	TAK, PODAĆ		
23.	Współczynnik rozpoznawania barw każdej czaszy $R_a \geq 97\%$	TAK, PODAĆ		
27.	Wskaźnik ostrzegający o wysokiej intensywności natężenia oświetlenia włączany automatycznie przy osiągnięciu 80% maksymalnego	TAK		

	sumarycznego natężenia dla obu czasz w celu zmniejszenia ryzyka poparzenia termicznego pacjenta Funkcja z możliwością wyłączenia. Identyfikator na czaszy lampy jak i na panelu dotykowym do sterowania lampą.			
28.	Ustawianie za pomocą sterylnego uchwytu w centralnej części czaszy lampy następujących funkcji lampy operacyjnej (do wyboru przez użytkownika -funkcja ustawiana przez serwis): – natężenie oświetlenia lub - wielkość pola światła lub - temperatura barwy światła Funkcja sterowana poprzez czujnik dotykowy na uchwycie sterylnym	TAK		
30.	Zasilanie 230V, 50/60 Hz. Całkowity pobór mocy elektrycznej lampy nie więcej niż 160 W.	TAK		

Tak postawione wymagania są charakterystyczne dla produktu HELUX PRO i uniemożliwiają złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Odnosząc się szczegółowo do poszczególnych wierszy tabeli:

2.	Lampa operacyjna dwuczaszowa ze zintegrowaną kamerą. Możliwość zmiany geometrii pola świetlnego, konfigurowalna głębokość oświetlenia, funkcja światła matrycowego oraz aktywne zarządzanie cieniem. Lampa diodowa LED (ciepłe oraz zimne diody LED). Lampa dwuczaszowa oraz panel sterowania na czaszach. Powierzchnia lampy łatwa do czyszczenia. Możliwość zamocowania kamery w czaszy lampy operacyjnej oraz połączenia z monitorem mocowanym na ścianie.	TAK	
----	---	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

5.	Ramiona obrotowe (wszystkich głowic i ramienia monitora) zawieszone na jednej, wspólnej osi głównej. Nie dopuszcza się zawieszania ramienia pod jedną z czasz na osobnej osi jako tandem z osią pozostałych czasz.	TAK	
----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia

złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Opis ten wyklucza możliwość złożenia oferty przez firmy oferujące rozwiązania gdzie ramię monitora zawieszone jest na oddzielnej osi, co znacznie zwiększa ergonomię urządzenia. Opisanie rozwiązanie jest bardzo problematyczne szczególnie w przypadku niskich sal operacyjnych. Po raz kolejny Zamawiający celowo ogranicza konkurencję poprzez wskazanie konkretnego rozwiązania technicznego, nie biorąc pod uwagę parametrów użytkowych urządzenia.

7.	Lampa przystosowana do montażu i współpracy z nawiewem laminarnym (czasza nie może być pełna, zamkniętej konstrukcji). Czasza w kształcie koncentrycznych okręgów lub sześciokąta foremnego z otworem w środku.	TAK	
----	---	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Opisany w tym punkcie kształt czaszy jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO co potwierdza poniższe zdjęcie z oficjalnej broszury produktowej dostępnej na stronie producenta: <https://www.hillrom.com/en/products/helux-pro-surgical-light/>



Każdy producent lamp operacyjnych w toku badań projektuje czasze lamp w taki sposób aby spełniały one wszelkie wymogi obowiązujących norm i przepisów. Dotyczy to także współpracy z nawiewem laminarnym. Każda czasza lampy jest poddawana testom laboratoryjnym i musi spełnić wymogi aby otrzymać certyfikat. Nie sam kształt czaszy czy zamknięta lub otwarta budowa wpływa na skuteczność przepływu laminarnego – a określenie konkretnego kształtu zamyka możliwość złożenia oferty na produkt o co najmniej takich samych parametrach funkcjonalnych.

12.	Konstrukcja pozwalająca na łatwe przemieszczanie i precyzyjne ustawianie w żądanym położeniu. Segmenty matrycy zlokalizowane względem siebie współosiowo (jako dwa pierścienie – zewnętrzny i wewnętrzny z wyraźnym odstępem pomiędzy nimi) lub na planie	TAK	
-----	---	-----	--

	wieloboku foremnego w wyraźnym otworem wewnątrz czaszy zawierającym rękojeść do pozycjonowania czaszy i montowania kamery.		
--	--	--	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Opisany w tym punkcie kształt czaszy jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO co potwierdza poniższe zdjęcie z oficjalnej broszury produktowej dostępnej na stronie producenta: <https://www.hillrom.com/en/products/helux-pro-surgical-light/>



Każdy producent lamp operacyjnych w toku badań projektuje czasze lamp w taki sposób aby spełniały one wszelkie wymogi obowiązujących norm i przepisów. Dotyczy to także łatwości ich przemieszczania i ustawienia w żądanym położeniu. Każda czasza lampy jest poddawana testom laboratoryjnym i musi spełnić wymogi aby otrzymać certyfikat. Nie sam kształt czaszy czy zamknięta lub otwarta budowa wpływa na skuteczność jej pozycjonowania – a określenie konkretnego kształtu zamyka możliwość złożenia oferty na produkt o co najmniej takich samych parametrach funkcjonalnych.

14.	Wielkość plamy świetlnej zmienna poprzez system elektroniczno-elektromechaniczny poprzez sterylizowalny uchwyt w osi geometrycznej czaszy lub z panelu kontrolnego z ekranem dotykowym	TAK, PODAĆ	
-----	--	-----------------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

15.	Lampa ze zintegrowanym oświetleniem	TAK,	
-----	-------------------------------------	-------------	--

	endoskopowym w postaci: Możliwości zmniejszenia natężenia światła do 10% wyjściowej jasności (tzw. tryb endo) lub regulacja oświetlenia głównej matrycy czaszy w trakcie zabiegów endoskopowych w zakresie nie mniejszym niż 50 - 300 Lx.	PODAĆ	
--	--	-------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Opisany w tym punkcie system możliwości zmniejszenia natężenia światła do 10% nominalnej jasności w trybie endoskopowym jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO co potwierdza poniższe zdjęcie z oficjalnej broszury produktowej dostępnej na stronie producenta: <https://www.hillrom.com/en/products/helux-pro-surgical-light/>

TECHNICAL SPECIFICATIONS

Illumination level Ec in 1 m (lx)	160,000 lux
Focusable light field size (d10) in 1 m / 39.37"	6.3-9.8" (16-25 cm)
Color temperature [K]	3,500 4,000 4,500 5,000
Color rendering index (Ra)	max. 97
Dimming range [%]	< 10% Endo 30-100%
Depth of illumination (L1+L2) at 20% Ec / 2nd Edition	76" with ALC Plus (193 cm)
Remaining illumination with 1 Mask	92%
Remaining illumination with Tube and 1 Mask	91%
Remaining illumination with 2 Masks	68%
Remaining illumination with Tube and 2 Masks	66%
Remaining illumination with Tube	98%
IP Rating	54

Taki opis parametru zamyka możliwość złożenia oferty innym producentom lamp operacyjnych, posiadających znacznie lepsze rozwiązania funkcjonalne – na przykład posiadające w czaszach lamp dedykowane diody to oświetlenia endoskopowego w innym kolorze (np. zielonym lub niebieskim) z możliwością obniżenia natężenia tego światła do wartości maksymalnej 500 lux. W przypadku procedur endoskopowych wykonywanych w warunkach zaciemnienia – jak najniższe natężenie światła jest wskazane aby uzyskać jak najlepszą możliwość obrazowania. Rozwiązanie Baxter-Trumpf Helux Pro posiada natężenie endoskopowe o wartości 16.000 lux co jest około 30 krotnością oświetlenia pomieszczenia biurowego – więc znacznie gorszym pod względem funkcjonalnym.

16.	Temperatura barwowa regulowana w przedziale min od 3500K do 5000K	TAK, PODAĆ	
-----	---	---------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Opisany w tym punkcie zakres regulacji temperatury barwowej jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO co potwierdza poniższe zdjęcie z oficjalnej broszury produktowej dostępnej na stronie producenta: <https://www.hillrom.com/en/products/helux-pro-surgical-light/>

TECHNICAL SPECIFICATIONS	
Illumination level Ec In 1 m (lx)	160,000 lux
Focusable light field size (d10) In 1 m / 39.37"	6.3-9.8" (16-25 cm)
Color temperature [K]	3,500 4,000 4,500 5,000
Color rendering Index (Ra)	max. 97
Dimming range [%]	< 10% Endo 30-100%
Depth of Illumination (L1+L2) at 20% Ec / 2nd Edition	76" with ALC Plus (193 cm)
Remaining Illumination with 1 Mask	92%
Remaining Illumination with Tube and 1 Mask	91%
Remaining Illumination with 2 Masks	68%
Remaining Illumination with Tube and 2 Masks	66%
Remaining Illumination with Tube	98%
IP Rating	54

Taki opis parametru zamyka możliwość złożenia oferty innym producentom lamp operacyjnych, których zakres regulacji temperatury barwowej różni się od wymaganego przez Zamawiającego, mimo iż nie ma to realnego wpływu na parametry funkcjonalne urządzenia.

21.	Kamera 4K o parametrach min.: - ZOOM 20x optyczny i 12x cyfrowy - automatyczna i ręczna ekspozycja - automatyczny i ręczny balans bieli - autofocus - zamrażanie obrazu - zmotoryzowana rotacja obrazu - rozdzielczość 3840x2160 pikseli - format obrazu 16:9 - migawka 1/1 do 1/10000s	TAK, PODAĆ	
-----	--	---------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

23.	Współczynnik rozpoznawania barw każdej czaszy Ra $\geq 97\%$	TAK, PODAĆ	
-----	--	---------------	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Opisany w tym punkcie zakres współczynnika rozpoznawania barw (Ra) jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO co potwierdza poniższe zdjęcie z oficjalnej broszury produktowej dostępnej na stronie producenta: <https://www.hillrom.com/en/products/helux-pro-surgical-light/>

TECHNICAL SPECIFICATIONS

Illumination level Ec In 1 m (lx)	160,000 lux
Focusable light field size (d10) In 1 m / 39.37"	6.3-9.8" (16-25 cm)
Color temperature [K]	3,500 4,000 4,500 5,000
Color rendering Index (Ra)	max. 97
Dimming range [%]	< 10% Endo 30-100%
Depth of Illumination (L1+L2) at 20% Ec / 2nd Edition	76" with ALC Plus (193 cm)
Remaining Illumination with 1 Mask	92%
Remaining Illumination with Tube and 1 Mask	91%
Remaining Illumination with 2 Masks	68%
Remaining Illumination with Tube and 2 Masks	66%
Remaining Illumination with Tube	98%
IP Rating	54

Taki opis parametru zamyka możliwość złożenia oferty innym producentom lamp operacyjnych, których produkty mają nieznacznie niższy parametr (o 1-2 jednostki). Taka różnica nie wpływa niekorzystnie na parametry użytkowe lampy – a różnica jest zauważalna jedynie podczas pomiaru specjalistycznym sprzętem fotooptycznym w warunkach laboratoryjnych.

27.	Wskaźnik ostrzegający o wysokiej intensywności natężenia oświetlenia włączany automatycznie przy osiągnięciu 80% maksymalnego sumarycznego natężenia dla obu czasz w celu zmniejszenia ryzyka poparzenia termicznego pacjenta Funkcja z możliwością wyłączenia. Identyfikator na czaszy lampy jak i na panelu dotykowym do sterowania lampą.	TAK	
-----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

28.	Ustawianie za pomocą sterylnej uchwyty w centralnej części czaszy lampy następujących funkcji lampy operacyjnej (do wyboru przez użytkownika -funkcja ustawiana przez serwis): – natężenie oświetlenia lub - wielkość pola światła lub - temperatura barwy światła Funkcja sterowana poprzez czujnik dotykowy na uchwycie sterylnym.	TAK	
-----	--	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

30.	Zasilanie 230V, 50/60 Hz. Całkowity pobór mocy elektrycznej lampy nie więcej niż 160 W.	TAK	
-----	---	-----	--

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest lampa operacyjna jest charakterystyczny dla produktu HELUX PRO i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem HELUX PRO. Wnosimy o usunięcie powyższego parametru.

Wniosek:

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametrów lampy operacyjnej wskazanych w wierszach 2, 5, 7, 14, 15, 16, 21, 23, 27, 28 oraz 30 Parametrów technicznych

4) Dotyczy stołu operacyjnego

KOLUMNA SYSTEMU

Lp.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Wartość oferowana	Sposób oceny – parametr jakościowy
	Parametry techniczne			
9.	Możliwość ustawienia min. 4 różnych prędkości ruchów stołu (25%, 50%, 75%, 100) z poziomu pilota.	TAK/NIE		TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt

Tak postawiony wymóg jest charakterystyczny dla produktu TRUSYSTEM 7500 i promuje jedynie rozwiązania jednego producenta czyli BAXTER-TRUMPF z modelem TRUSYSTEM 7500.

Zamawiający wskazuje na konkretne rozwiązanie konkretnego producenta, jednocześnie nie przyznając dodatkowych punktów za rozwiązania lepsze o szerszej skali regulacji niż czterostopniowa właściwa dla stołu TRUSYSTEM 7500.

Wniosek:

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametru stołu operacyjnego dla kolumny systemu wskazanego w wierszu 9 Parametrów technicznych.

BLATY SYSTEMU

1) Błat ogólnochirurgiczny

Lp.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Wartość oferowana	Sposób oceny – parametr jakościowy
	Parametry techniczne			
6.	Płyta nożna – podnóżki dzielone, z możliwością rozchylenia na boki, regulowane w zakresie min. $\pm 80^\circ$	TAK		
7.	System mocowań segmentów blatów takich jak segmenty nóg i podgłówki mocowane za pomocą systemu typu zaczep/hak. Nie dopuszcza się systemów typu bolec i gniazdo wpustowe czy systemów mocowanych za pomocą dokręcanych śrub.	TAK		
8.	Kodowanie uchwytów i gniazd zabezpiecza przed skonfigurowaniem np. zbyt długiego blatu. Jedno kliknięcie po prostym osadzeniu elementu w gnieździe powinno stanowić bezpieczne połączenie	TAK/NIE		TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt
13.	Regulacja przechyłów bocznych min. $\pm 30^\circ$.	TAK, PODAĆ		

Tak postawiony wymóg w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest Stół operacyjny, którego elementem jest blat ogólnochirurgiczny, jest charakterystyczny dla produktu TRUSYSTEM 7500 i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUSYSTEM 7500.

Wniosek:

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametrów stołu operacyjnego dla blatu ogólnochirurgicznego wskazanych w wierszach 6, 7, 8, 13 Parametrów technicznych.

2) Błat karbonowy do chirurgii kręgosłupa

Lp.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Wartość oferowana	Sposób oceny – parametr jakościowy
	Parametry techniczne			
21.	Blat jednosegmentowy zbudowany z karbonowych belek z możliwością dołączania różnego rodzaju podpór specjalistycznych pod tułów.	TAK		
22.	Blat do operacji kręgosłupa z otwartą ramą tj. dwie równoległe belki karbonowe które dzięki wolnej przestrzeni pomiędzy nimi zapewniają lepszą wentylację pacjenta w ułożeniu na brzuchu i redukują ucisk narządów wewnętrznych na naczynia krwionośne.	TAK		
23.	Blat z możliwością dołączania do belek akcesoriów do fiksacji głowy poprzez specjalne zaczepy wbudowane na stałe od strony głowy (bez konieczności dokładania oddzielnych zacisków montażowych czy adapterów).	TAK		
24.	Blat posiadający na pewnym odcinku między belkami specjalną osłonę zabezpieczającą przed np. wciągnięciem obłożeń operacyjnych z ogranicznikiem zabezpieczającym przesuwanie osłony.	TAK/NIE		TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt
25.	Blat posiadający przesuw wzdłużny 800 mm przy kolumnie wbudowanej w podłogę.	TAK, PODAĆ		
28.	Całkowita wysokość blatu min. 250 mm nie wliczając dodatkowych komponentów do stabilizacji tułowia.	TAK/NIE		TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt
29.	Możliwość dołączania do blatu różnego typu stabilizatorów poszczególnych części tułowia poprzez mocowania szybkozłączkami do szyn karbonowych blatu.	TAK		
30.	Blat zapewniający zakres regulacji Trendelenburga i antyTrendelenburga $\pm 20^\circ$ i zakres przechyłów bocznych $\pm 15^\circ$ realizowanych dzięki ruchomości kolumny stołu.	TAK, PODAĆ		
32.	Wyposażenie blatu karbonowego do chirurgii kręgosłupa: • 1 płyta podpierająca głowę pacjenta na którą montuje się poduszkę przeciwodle-żynową (poduszka pod twarz w zestawie) • 1 przezierna płyta podpierająca klatkę piersiową montowana do karbonowej ramy blatu • 3 zestawy podpór biodra (zestaw mały, średni, duży) – po dwie poduszki w każdym zestawie montowane do karbonowej ramy blatu • 2 podpory uda (lewa i prawa) • regulowane we wszystkich płaszczyznach podpory pod ręce montowane do karbonowej	TAK		

	ramy blatu poprzez adapter do mocowania podpór 2 szt. • 4 adaptery szyn bocznych do mocowania akcesoriów • 6 dodatkowe przeziernie płyty, które po zamontowaniu do ramy blatu tworzą płaski całkowicie przezierny blat z możliwością ułożenia pacjenta na plecach wraz z materacami • Kompletna przezierna klamra głowy typu DORO • Uchwyt do montażu klamr i podstaw pod głowę wielopozycyjny na przegubach wraz z adapterami łączącymi klamry z uchwytem			
--	--	--	--	--

W powyższych punktach Zamawiający opisał dokładnie blat firmy BAXTER-TRUMPF który na stronie internetowej producenta figuruje jako „Carbon Spine OR Tabletop” – Blat stołu operacyjnego Carbon Spine – czyli do zabiegów w obrębie kręgosłupa, lub jak nazwał to Zamawiający w załączniku nr 14 do SWZ - Blat karbonowy do chirurgii kręgosłupa.

Już po otwarciu strony internetowej:

<https://www.hillrom.eu/en/products/ts-7500-carbon-spine/>

pojawia się zdjęcie w/w produktu, które nawet dla osób, które nie są chirurgami/operatorami, pozwalają zidentyfikować i łatwo przypisać elementy powyższego opisu do zdjęcia znajdującego się na stronie (zdjęcie ze strony zamieszczone poniżej)



W opisie, jaki Zamawiający przygotował, dotyczącym blatu karbonowego do chirurgii kręgosłupa, znajduje się następujący fragment:

„Błat jednosegmentowy zbudowany z karbonowych belek z możliwością dołączania różnego rodzaju podpór specjalistycznych pod tułów.”

Z łatwością można zidentyfikować, że blat składa się z dwóch belek z dołączanymi różnorodnymi akcesoriami. Dalej czytamy:

„Błat do operacji kręgosłupa z otwartą ramą tj. dwie równoległe belki karbonowe które dzięki wolnej przestrzeni pomiędzy nimi zapewniają lepszą wentylację pacjenta w ułożeniu na brzuchu i redukują ucisk narządów wewnętrznych na naczynia krwionośne”

Tu również Zamawiający wskazuje że blat musi składać się z dwóch belek, potwierdzenie materiału z którego muszą być wykonane belki ma swoje potwierdzenie w samej nazwie produktu „CARBON Spine OR Tabletop” czyli wykonany z karbonu.

Dalej Zamawiający wskazuje, że konstrukcja z belek ma zapewniać lepszą wentylację i redukować ucisk narządów wewnętrznych, co można uzyskać na blatach innych producentów w tym na blatach GETINGE przy użyciu odpowiednich akcesoriów, poduszek i pozycjonerów, które Zamawiający mimo jedynej w swoim rodzaju konstrukcji blatu firmy TRUMPF BAXTER i tak wymaga jako element wyposażenia blatu do chirurgii kręgosłupa stanowiący element dostawy.

Kolejny punkt załącznika nr 14 do SWZ opisujący produkt firmy TRUMPF BAXTER o treści:

„Błat z możliwością dołączania do belek akcesoriów do fiksacji głowy poprzez specjalne zaczepy wbudowane na stałe od strony głowy (bez konieczności dokładania oddzielnych zacisków montażowych czy adapterów)”, również znajduje swoje odzwierciedlenie na w/w stronie i na zawartym tam zdjęciu. Widzimy od czoła blatu adapter do którego można założyć opisane przez Zamawiającego akcesoria.

W kolejnym wymogu Zamawiający wskazuje konkretnie parametr oferowany przez firmę BAXTER TRUMPF w blacie „CARBON Spine OR Tabletop”:

„Błat posiadający przesuw wzdłużny 800 mm przy kolumnie wbudowanej w podłogę”

Zamawiający wskazuje konkretną wartość przesuwu wzdłużnego 800mm, wykluczając tym samym możliwość zaoferowania rozwiązania lepszego, np. przesuwu wzdłużnego 1000mm lub innego większego zakresu niż wymagany, który zapewniłby znacznie lepsze możliwości obrazowania pacjenta np. aparatem RTG typu ramie C powszechnie użytkowanego na blokach operacyjnych przy zabiegach kręgosłupowych.

Konkretną wartość 800mm przesuwu wzdłużnego spełnia jedynie blat TRUMPF BAXTER czego potwierdzenie również możemy znaleźć na w/w stronie producenta klikając zakładkę „Technical Specifications” – „specyfikacja techniczna” gdzie znajdujemy odzwierciedlenie stawianych przez Zamawiającego wymogów:

← ↻ 🔍 <https://www.hillrom.eu/en/products/ts-7500-carbon-spine/> aa 🔍 A⁺ ☆ ⚙️ 🔄 🏠 Aktualizuj

Technical Specifications

Dig deeper into product attributes to see how we can fit your requirements.

Tabletop Dimensions	80.7" x 17" x 10.6" (2050 mm x 432 mm x 270 mm)
Patient Weight Capacity	496 lb (225 kg) in zero position; 396 lb (180 kg) with longitudinal shift
Height Adjustment	Mobile column: 20.1 in - 41.7 in (510 mm - 1,060 mm) / Stationary Column: 19.3 in - 40.9 in (490 mm - 1,040 mm) / Floor Mounted Column: 20.5 in - 42.1 in (520 mm - 1,070 mm)
Longitudinal Slide	Mobile column: 23" (600 mm) Stationary Column / 31.5" (800 mm) Floor Mounted Column / 31.5" (800 mm)
Adjustment Speed of Longitudinal Slide	Mobile Column: 3.1" in/s (80 mm/s) / Stationary Column: 3.1" in/s (80 mm/s) / Floor Mounted Column: 3.1" in/s (80 mm/s)
X-ray Area (Cranial)	Mobile Column: 56.7" x 17" (1442 mm x 432 mm) / Stationary Column: 56.7" x 17" (1442 mm x 432 mm) / Floor Mounted Column: 56.7" x 17" (1442 mm x 432 mm)
Trendelenburg	Mobile column: ± 20° / Stationary Column: ± 20° / Floor Mounted Column: ± 20°
Tilt	Mobile column: ± 15° / Stationary Column: ± 15° / Floor Mounted Column: ± 15°

Longitudinal Slide

Mobile column: 23" (600 mm) Stationary Column / 31.5" (800 mm) Floor Mounted Column / 31.5" (800 mm)

Tłumaczenie:

„Przesuw wzdłużny

Kolumna mobilna: 23" (600mm) Kolumna stacjonarna/ 31,5" (800mm) Kolumna mocowana do podłogi / 31,5" (800mm)"

Dla przypomnienia wskazujemy, że w opisie kolumny stołu w punkcie 4 Zamawiający wymaga zaoferowania kolumny stacjonarnej.

Jest to kolejne potwierdzenie tego że Zamawiający przygotował SWZ w taki sposób aby możliwe było zaoferowanie rozwiązań firmy TRUMPF BAXTER, wykluczając jednocześnie rozwiązania np. firmy GETINGE która mogłaby zaoferować równie funkcjonalny stół operacyjny z blatem karbonowym z większym przesuwem wzdłużnym i lepszą przeziernością blatu dla promieni RTG.

Kolejny punkt którego potwierdzenie można znaleźć na w/w stronie TRUMPF BAXTER :

„Możliwość dołączania do blatu różnego typu stabilizatorów poszczególnych części tułowia poprzez mocowania szybkozłączkami do szyn karbonowych blatu.”

Jest zdjęcie ze strony na którym zaprezentowano sposób montażu akcesoriów TRUMPF:



Carbon Spine OR Tabletop

A flexible specialty tabletop for spine surgery on the TS 7500 OR Table.

The Carbon Spine OR Tabletop is an ergonomic and flexible solution designed for complex spine surgery procedures. Its low tabletop height and open foot room give you ideal access to the patient. And a vast variety of special pads, components and accessories offer flexible positioning for various anatomies—enhancing ergonomics for both the patient and your clinical team.

From general to specialty, transform your OR to accommodate multiple functions with a single column—the TS 7500 OR Table—and a wide range of exchangeable tabletops.

Attention: Not all products/options are available in all countries. Please check availability with your local Hillrom representative or click on Request More Information to contact Hillrom customer service.

[Request More Information >](#)

Na zdjęciu widać tzw. „gołym okiem”, że akcesorium mocowane jest za pomocą szybkozłącza na belce karbonowej blatu.

Kolejny wymóg stawiany przez Zamawiającego, który wskazuje konkretne wartości właściwe dla produktu TRUMPF BAXTER, nie podając zakresu ewentualnej tolerancji czy też nie wprowadzając wartości minimalnego wymogu jest punkt 30 opisu blatu do chirurgii kręgosłupa:

„Błat zapewniający zakres regulacji Trendelenburga i antyTrendelenburga $\pm 20^\circ$ i zakres przechyłów bocznych $\pm 15^\circ$ realizowanych dzięki ruchomości kolumny stołu.”

Tu również wskazać należy, że jest to konkretne rozwiązanie właściwe dla blatu BAXTER TRUMPF o nazwie „CARBON Spine OR Tabletop” którego potwierdzenie znajdziemy na stronie

<https://www.hillrom.eu/en/products/ts-7500-carbon-spine/>

w zakładce „Technical Specifications” – „specyfikacja techniczna”

← ↻ 🏠 https://www.hillrom.eu/en/products/ts-7500-carbon-spine/ 🔍 ⌵ ⚙️ 🔄 🔄 Aktualizuj Technical Specifications Dig deeper into product attributes to see how we can fit your requirements.	
Tabletop Dimensions	80.7" x 17" x 10.5" (2050 mm x 432 mm x 270 mm)
Patient Weight Capacity	496 lb (225 kg) in zero position; 396 lb (180 kg) with longitudinal shift
Height Adjustment	Mobile column: 20.1 in - 41.7 in (510 mm - 1,060 mm) / Stationary Column: 19.3 in - 40.9 in (490 mm - 1,040 mm) / Floor Mounted Column: 20.5 in - 42.1 in (520 mm - 1,070 mm)
Longitudinal Slide	Mobile column: 23" (600 mm) Stationary Column / 31.5" (800 mm) Floor Mounted Column / 31.5" (800 mm)
Adjustment Speed of Longitudinal Slide	Mobile Column: 3.1" in/s (80 mm/s) / Stationary Column: 3.1" in/s (80 mm/s) / Floor Mounted Column: 3.1" in/s (80 mm/s)
X-ray Area (Cranial)	Mobile Column: 56.7" x 17" (1442 mm x 432 mm) / Stationary Column: 56.7" x 17" (1442 mm x 432 mm) / Floor Mounted Column: 56.7" x 17" (1442 mm x 432 mm)
Trendelenburg	Mobile column: $\pm 20^\circ$ / Stationary Column: $\pm 20^\circ$ / Floor Mounted Column: $\pm 20^\circ$
Tilt	Mobile column: $\pm 15^\circ$ / Stationary Column: $\pm 15^\circ$ / Floor Mounted Column: $\pm 15^\circ$

W przypadku wymogów zawartych w powyższym punkcie, opis również wskazuje konkretnie na rozwiązanie firmy TRUMPF BAXTER, co potwierdza zawarte na w/w stronie internetowej TRUMPF BAXTER zdjęcie produktu



Natomiast dokładniejszy opis oraz potwierdzenie faktu, iż Zamawiający opisał produkt firmy TRUMPF BAXTER, tworząc opis blatu karbonowego do chirurgii kręgosłupa zawarty jest w instrukcji obsługi blatu „Operating tabletop Carbon Spine” gdzie zawarte zdjęcia oraz opisy jednoznacznie wskazują, że opis parametrów technicznych dokonany przez Zamawiającego jest opisem konkretnego rozwiązania BAXTER TRUMPF.

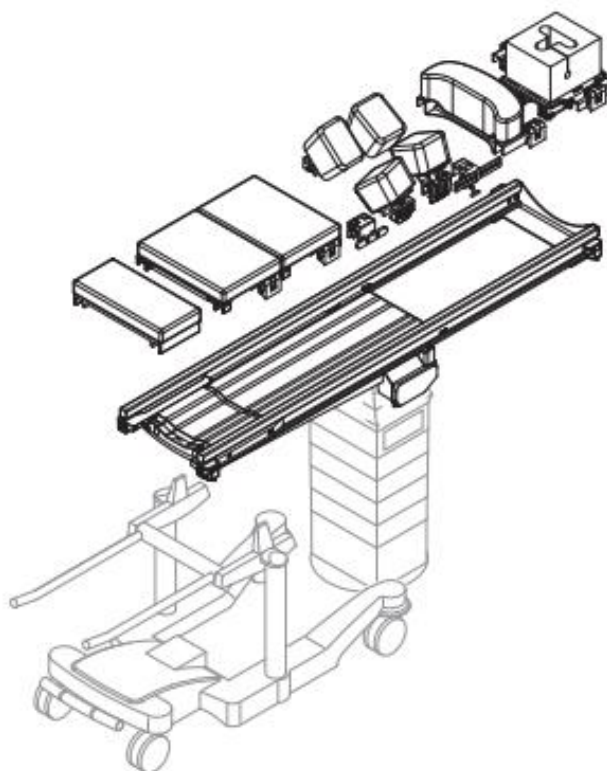
Na potwierdzenie załączamy kilka fragmentów stron z instrukcji obsługi blatu karbonowego firmy TRUMPF, gdzie opisy są tożsame z wymaganiami stawianymi przez Zamawiającego.



Instrukcja obsługi

TruSystem 7500

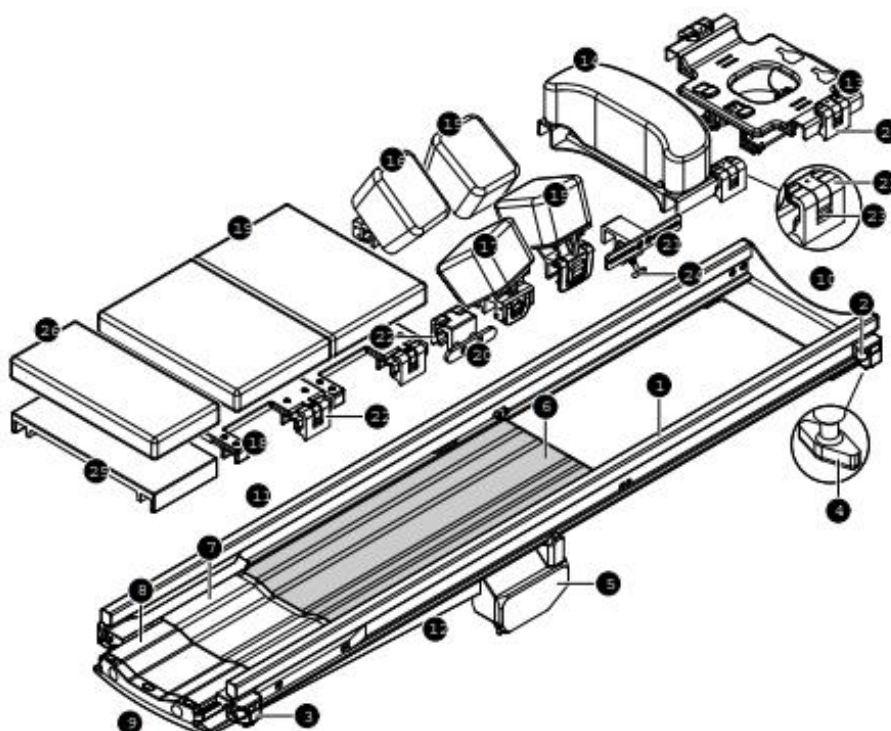
Operating tabletop Carbon Spine



Przed użyciem komponentu produktu należy dokładnie przeczytać instrukcję obsługi i zachować ją do późniejszego wykorzystania.

POLSKI
pl

Powyżej strona z instrukcji BAXTER TRUMPF ukazująca konstrukcję blatu z belek karbonowych oraz wybrane akcesoria.



Błat stołu operacyjnego firmy Baxter:

- [1] Karbonowa rama
- [2] Uchwyt do osprzętu podglówka
Osprzęt podglówka jest opcjonalnie dostępny w firmie Baxter.
- [3] Uchwyt bez funkcji
- [4] Śruba zaciskowa
- [5] Oprawa klina (pod płytą pokrywową)
- [6] Pokrywa zabezpieczająca
- [7] Przystawka (połączenie poprzeczne karbonowych profili)
- [8] Osłona (pod przystawką i pokrywą zabezpieczającą)
- [9] Strona podnóżka blatu stołu operacyjnego
- [10] Strona głowy blatu stołu operacyjnego
- [11] Lewa strona blatu stołu operacyjnego
- [12] Prawa strona blatu stołu operacyjnego

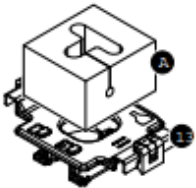
Komponenty do układania pacjenta firmy Hill-Rom, Inc.:

- [13] Podglówek
(nr 2065999, F-71316)
- [14] Pokrycie piersiowe
(nr 2066000, F-71301)
- [15] Pokrycie biodrowe
(nr 2066001, F-71305, nr 2066002, F-71303, nr 2066003, F-71307)

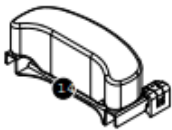
- [16] Pokrycie pod nogę, lewe
(nr 2066005, F-71309)
- [17] Pokrycie pod nogę, prawe
(nr 2066006, F-71311)
- [18] Segment układania 300
(nr 2066007, F-70404)
- [19] Pokrycie segmentu układania 300
(nr 2066008, F-70434)
- [20] Uchwyt podpory ramion
(nr 2066009, F-70500-US, nr 2066010, F-70500-EU, nr 2066011, F-70500-JP)
- [21] Uchwyt z szyną boczną
(nr 2066018, F-T5ARC-EU, nr 2067212, F-T5ARC-US, nr 2067213, F-T5ARC-JP)
- [22] Rączka (czarna)
- [23] Dźwignia blokująca (biała)
- [24] Śruba zaciskowa
- [25] Segment układania 200
(nr 2079278, F-70403)
- [26] Pokrycie segmentu układania 200
(nr 2079279, F-70432)

3.2 Komponenty do układania pacjenta

Do układania pacjenta stosowane są następujące komponenty:

Komponenty do układania pacjenta	Opis
	Advance Head Plate (F-71316/2065999) [13] Służy do układania głowy w pozycji na brzuchu. Na spodzie segmentu podglówka jest umieszczone zdejmowane lustro obrotowe, które nie nadaje się do prześwietlania. Do stosowania z następującymi elementami: – Foam Head Block (F-70862)
	Foam Head Block (F-70862/2016441) [A] Służy do układania głowy w pozycji na brzuchu. Do stosowania z następującymi elementami: – Advance Head Plate (F-71316)

Powyżej wycinek z instrukcji obsługi blatu karbonowego TRUMPF BAXTER potwierdzający jeden z wymogów z punktu 32: „1 płyta podpierająca głowę pacjenta na którą montuje się poduszkę przeciwoleżynową (poduszka pod twarz w zestawie)”

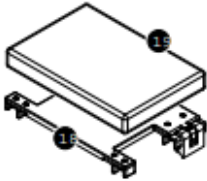
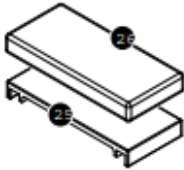
Komponenty do układania pacjenta		Opis
	Advance Chest Support w/pad (F-71301/2066000) [14]	Służy do układania klatki piersiowej pacjenta w pozycji na brzuchu. Do stosowania z następującymi elementami: – Ultra Comfort Covers, Small (F-71261) – Ultra Comfort Covers, Medium (F-71262) – Ultra Comfort Covers, Large (F-71263) Zestaw pokrowców ochronnych zależy od wielkości stosowanego pokrycia biodrowego.
	Advance Hip support-SM w/pad (F-71303/2066002) [15]	Służy do układania bioder w pozycji na brzuchu w przypadku bioder wąskich. Do stosowania z następującymi elementami: – Ultra Comfort Covers, Small (F-71261)
	Advance Hip support-MED w/pad (F-71305/2066001) [15]	Służy do układania bioder w pozycji na brzuchu w przypadku bioder umiarkowanie szerokich. Do stosowania z następującymi elementami: – Ultra Comfort Covers, Medium (F-71262)
	Advance Hip Support-LG w/pad (F-71307/2066003) [15]	Służy do układania bioder w pozycji na brzuchu w przypadku bioder szerokich. Do stosowania z następującymi elementami: – Ultra Comfort Covers, Large (F-71263)
	Advance Thigh Support w/pad - left (F-71309/2066005) [16]	Służy do układania lewego uda w pozycji na brzuchu. Do stosowania z następującymi elementami: – Ultra Comfort Covers, Small (F-71261) – Ultra Comfort Covers, Medium (F-71262) – Ultra Comfort Covers, Large (F-71263) Zestaw pokrowców ochronnych zależy od wielkości stosowanego pokrycia biodrowego.

Powyżej strona 19 z instrukcji obsługi blatu karbonowego TRUMPF BAXTER potwierdzająca następujące wymagania stawiane przez Zamawiającego w punkcie 32:

„1 przezierna płyta podpierająca klatkę piersiową montowana do karbonowej ramy blatu”

„3 zestawy podpór biodra (zestaw mały, średni, duży) – po dwie poduszki w każdym zestawie montowane do karbonowej ramy blatu”

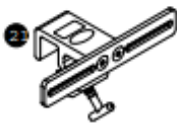
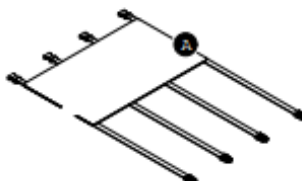
„2 podpory uda (lewa i prawa)” – tu podparcie lewego uda

Komponenty do układania pacjenta		Opis
	Advance Thigh Support w/pad - right (F-71311/2066006) [17]	Służy do układania prawego uda w pozycji na brzuchu. Do stosowania z następującymi elementami: – Ultra Comfort Covers, Small (F-71261) – Ultra Comfort Covers, Medium (F-71262) – Ultra Comfort Covers, Large (F-71263) Zestaw pokrowców ochronnych zależy od wielkości stosowanego pokrycia biodrowego.
	Supine Access Top, 12" (F-70404/2066007) [18]	Służy do układania podudzi w pozycji na brzuchu lub do układania pacjenta w pozycji na plecach. Do stosowania z następującymi elementami: – Supine 12" Access Top Sect Pad 2" Astrus (F-70434)
	Supine 12" Access Top Sect Pad 2" Astrus (F-70434/2066008) [19]	Służy do układania podudzi w pozycji na brzuchu lub do układania pacjenta w pozycji na plecach. Do stosowania z następującymi elementami: – Supine Access Top, 12" (F-70404)
	Supine Filler Top, 8" (F-70403/2079278) [25]	Służy do układania podudzi w pozycji na brzuchu lub do układania pacjenta w pozycji na plecach. Do stosowania z następującymi elementami: – 8" Supine Filler Top Pad 2 (F-70432)
	8" Supine Filler Top Pad 2 (F-70432/2079279) [26]	Służy do układania podudzi w pozycji na brzuchu lub do układania pacjenta w pozycji na plecach. Do stosowania z następującymi elementami: – Supine Filler Top, 8" (F-70403)
	Rail Top Armboard Rail (EU) (F-70500-EU/2066010) [20] Rail Top Armboard Rail (US) (F-70500-US/2066009) [20] Rail Top Armboard Rail (JP) (F-70500-JP/2066011) [20]	Służy do mocowania podpory pod ramię.

Powyżej strona 20 z instrukcji obsługi blatu karbonowego TRUMPF BAXTER potwierdzająca następujące wymogi stawiane przez Zamawiającego w punkcie 32:

„2 podpory uda (lewa i prawa)” – tu podparcie prawego uda

„4 adaptory szyn bocznych do mocowania akcesoriów”

Komponenty do układania pacjenta		Opis
	Accessory Rail Clamp, EU, T5 (F-T5ARC-EU/2066018) [21]	Uchwyt z szyną boczną służy do mocowania do blatu takiego osprzętu, który można zamontować na szynie bocznej, np.: - Retraktor - Pas do mocowania pacjenta - Uchwyt podpory ramion
	Accessory Rail Clamp, US, T5 (F-T5ARC-US/2067212) [21]	
	Accessory Rail Clamp, JP, T5 (F-T5ARC-JP/2067213) [21]	
	Advance Sling Support (F-71312/2066015) [A]	Służy do układania podudzi w pozycji na brzuchu lub do układania pacjenta w pozycji odwróconej.
	Ultra Comfort Covers, Small (F-71261)	Jednorazowe pokrowce ochronne do nakrywania pokryć komponentów do układania pacjenta. Do stosowania z następującymi elementami: - Advance Chest Support w/pad (F-71301) - Advance Hip support- SM w/pad (F-71303) - Advance Thigh Support w/pad - left (F-71309) - Advance Thigh Support w/pad - right (F-71311)
	Ultra Comfort Covers, Medium (F-71262)	Jednorazowe pokrowce ochronne do nakrywania pokryć komponentów do układania pacjenta. Do stosowania z następującymi elementami: - Advance Chest Support w/pad (F-71301) - Advance Hip support- MED w/pad (F-71305) - Advance Thigh Support w/pad - left (F-71309) - Advance Thigh Support w/pad - right (F-71311)

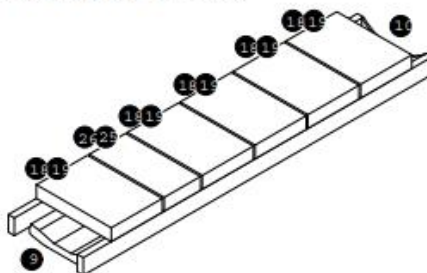
Powyżej strona 21 z instrukcji obsługi blatu karbonowego TRUMPF BAXTER potwierdzająca następujące wymogi stawiane przez Zamawiającego w punkcie 32:

„4 adaptory szyn bocznych do mocowania akcesoriów”

- [19] Supine 12" Access Top Sect Pad 2" Astrus (pokrycie segmentu układania 300)
- [25] Supine Filler Top, 8" (segment układania 200) (tu wykorzystane do ułożenia nóg)
- [26] 8" Supine Filler Top Pad 2 (pokrycie segmentu układania 200)

W razie potrzeby zamiast segmentu układania [18]/[25] można zastosować uchwyt na nogi. Jest to możliwe tylko przy odwrotnym ułożeniu pacjenta.

Konstrukcja do pozycji na plecach:



- [9] Strona podnóżka blatu stołu operacyjnego
- [10] Strona głowy blatu stołu operacyjnego
- [18] Supine Access Top, 12" (segment układania 300)
- [19] Supine 12" Access Top Sect Pad 2" Astrus (pokrycie segmentu układania 300)
- [25] Supine Filler Top, 8" (segment układania 200)
- [26] 8" Supine Filler Top Pad 2 (pokrycie segmentu układania 200)

W razie potrzeby zamiast segmentu układania można zastosować uchwyt na nogi. Jest to możliwe tylko przy odwrotnym ułożeniu pacjenta.

Powyżej strona 37 z instrukcji obsługi blatu karbonowego TRUMPF BAXTER potwierdzająca następujące wymogi stawiane przez Zamawiającego w punkcie 32:

„6 dodatkowe przeziernie płyty, które po zamontowaniu do ramy blatu tworzą płaski całkowicie przezierny blat z możliwością ułożenia pacjenta na plecach wraz z materacami”

Pragniemy również zwrócić uwagę na zbieżność / chronologię opisanych przez Zamawiającego akcesoriów, która pokrywa się z chronologicznym ustawieniem akcesoriów w przywołanej instrukcji obsługi firmy TRUMPF BAXTER na stronach kolejno 18, 19, 20, 21 oraz 37, co również sugeruje że podczas przygotowywania opisu SWZ wykorzystano czy też skopiowano w/w instrukcję TRUMPF BAXTER blatu karbonowego do operacji kręgosłupa („Operating tabletop Carbon Spine”) bez refleksji nad tym że takie działanie może uniemożliwić udział w postępowaniu przetargowym innym ewentualnym oferentom np. firmie Getinge, lub było to działanie celowe i przemysłane ze strony Zamawiającego.

Wniosek:

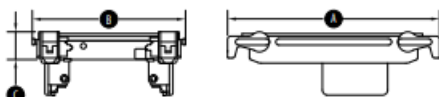
Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametrów stołu operacyjnego dla blatu karbonowego do chirurgii kręgosłupa wskazanych w poz. 21, 22, 23, 24, 25, 28, 29, 30, 32 Parametrów technicznych.

3) BLAT ORTOPEDYCZNY – 1 szt.

Lp.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Wartość oferowana	Sposób oceny – parametr jakościowy
	Parametry techniczne			
3.	Przesuw wzdłużny blatu powinien być większy niż szerokość kolumny stołu operacyjnego, ale nie mniejszy niż 460mm	TAK, PODAĆ		
9.	System mocowań segmentów blatów takich jak segmenty nóg i podgłówki mocowane za pomocą systemu typu zaczep/hak. Nie dopuszcza się systemów typu bolec i gniazdo wpustowe czy systemów mocowanych za pomocą dokręcanych śrub.	TAK		TAK – 15 pkt NIE – 0 pkt

Tak postawione wymogi w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest blat ortopedyczny, będący elementem stołu operacyjnego wraz z innymi blatami, transporterami, właściwościami kolumny oraz akcesoriami stanowiącymi całość opisu Załącznika nr 14 do SWZ „Stół operacyjny – 3 kpl.”, jest charakterystyczny dla produktu TRUSYSTEM 7500 i blatu U14 H V i uniemożliwiają złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUSYSTEM 7500 z blatem U14H V.

Na potwierdzenie przedstawiamy fragment instrukcji obsługi TRUSYSTEM 7500 „Operating table top H universal” (tłumaczenie: blat stołu operacyjnego H uniwersalny) gdzie na stronie 49 znajdujemy potwierdzenie parametru przesuwu wzdłużnego:

10 Technical data**10.1 Operating tabletop U14 H V****Dimensions**

Length [A]	832 mm/32.76 inch
Width [B] with side rails according to European standard	601 mm/23.66 inch
Width [B] with side rails according to the Japanese standard	599 mm/23.58 inch
Width [B] with side rails according to the US standard	600 mm/23.62 inch
Height [C] above the operating table column without pad	102 mm/4.02 inch
X-ray area	foot end: 476 mm/18.74 inch head end: 506 mm/19.92 inch
Radiolucent area from the coupling point of the operating tabletop up to the casing of the operating table column at maximum extension of the operating tabletop. The specifications apply to the normal patient position.	

Weight

Own weight	79 kg/174 lbs
Maximum operating table load (dependent on operating table equipment)	400 kg/881 lbs

Adjustment range of the functions

Longitudinal slide	460 mm/18.11 inch
Leg section hinges	90° upwards, 105° downwards
Angles relative to the seat plate The information relates to the normal patient direction.	
Back section hinges	90° upwards, 105° downwards
Angles relative to the seat plate	

Electrical information

Power supply	40 V DC, safety extra-low voltage (SELV)
Mode of operation	S6 - Continuous operation duty type (DBAB) 2 min ON, 8 min OFF

Longitudinal slide

460 mm/18.11 inch

Tłumaczenie:

„Przesuw wzdłużny

460mm/18.11 cali”

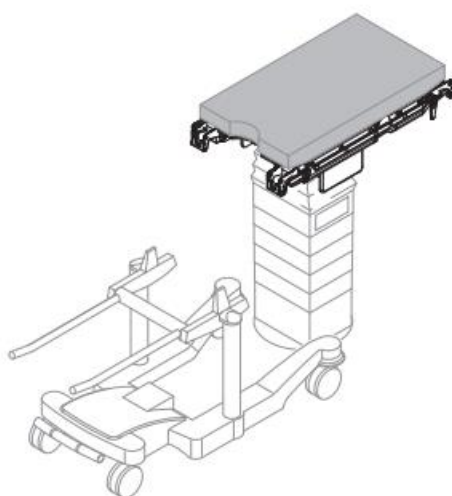
Opisany system mocowania elementów blatu i wykluczenie możliwości zaoferowania innego systemu mocowania niż haki w połączeniu z pozostałymi wymogami stawianymi w Załączniku nr 14 do SWZ – Stół operacyjny – 3 kpl., również ogranicza możliwość złożenia oferty jedynie na blaty firmy BAXTER-TRUMPF.



Instructions for use

TruSystem 7500

Operating tabletop H universal



Read the instructions for use before using the product component, and retain for later reference.

ENGLISH
en-GB

- [6] Insertion aperture for extension adapter
The extension adapter is available as an accessory from Baxter.
- [7] Bayonet lock for extension adapter
The extension adapter is available as an accessory from Baxter.
- [8] Wedge socket
- [9] Hinge, back section, adjustable by motor
- [10] Back section
- [11] Hinge, upper back section, adjustable by motor
- [12] Mount M coupling point
- [13] Bump guard
- [14] Head end of operating tabletop
- [15] Foot end of operating tabletop

3.5 Coupling point

The coupling point is a separable connector between the operating tabletop and the tabletop sections. Each coupling point consists of a mount or a hook. The type of mount determines which hook can be attached. The coupling points are always designed to allow only specific combinations and to result in a mechanically safe configuration of the operating tabletop. In each case, there are 3 different mounts and hooks that can be combined as follows:

Coupling point	Mount		
	S	M	L
Hooks with coding S	x	x	x
Hooks with coding M		x	x
Hooks with coding L			x

The coupling points on the operating tabletop are listed in Chapter 3. The instructions for use for the tabletop section describe the coupling point of the tabletop section.

Tłumaczenie:

„3.5 Punkty połączenia

Punkt łączenia to rozłączne złącze pomiędzy blat roboczy i sekcje blatu. Każdy punkt połączenia składa się z mocowania lub haczyka. Typ mocowania określa który hak można przymocować. Punkty łączenia są zawsze zaprojektowane, aby umożliwić tylko określone kombinacje i skutkować bezpieczną mechaniczną konfiguracją blatu operacyjnego. W każdym przypadku dostępne są 3 różne mocowania i haki połączone w następujący sposób:

Punkt połączenia

Uchwyt

Haczyki z kodowaniem S

Haczyki z kodowaniem M

Haczyki z kodowaniem L

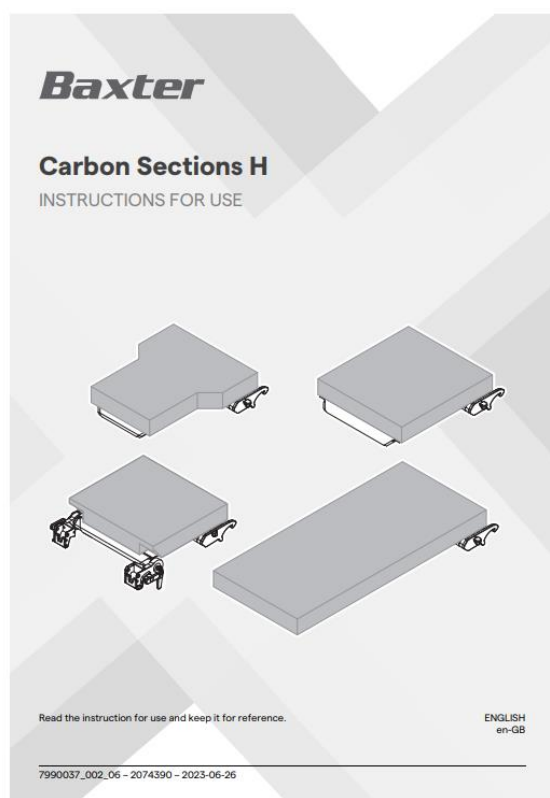
Punkty sprzęgania na blacie operacyjnym są wymienione w rozdziale 3. Instrukcja obsługi sekcji blatu opisuje punkt sprzęgania sekcji blatu”

Tak postawione wymogi w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest blat ortopedyczny, będący elementem stołu operacyjnego wraz z innymi blatami, transporterami, właściwościami kolumny oraz akcesoriami stanowiącymi całość opisu Załącznika nr 14 do SWZ „Stół operacyjny – 3 kpl.”, są charakterystyczny dla produktu TRUSYSTEM 7500 i blatu U14 H V i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUSYSTEM 7500 z blatem U14H V.

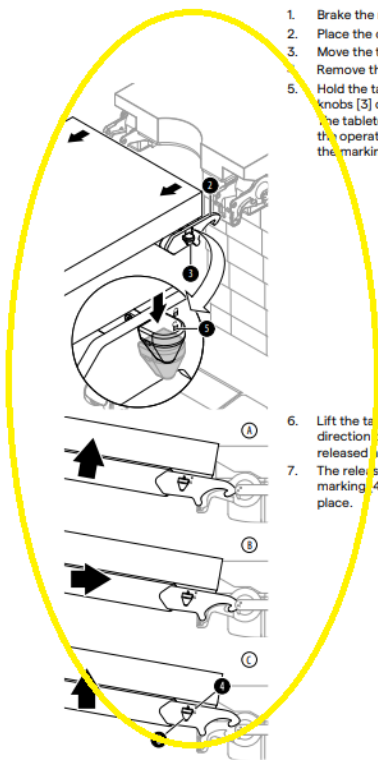
W punkcie 16 Załącznika nr 14 do SWZ Wyposażenie blatu ortopedycznego, Zamawiający opisał zbiorczo wszystkie akcesoria ortopedyczne, ponownie w wielu miejscach opisując szczegółowo rozwiązania firmy BAXTER TRUMPF:

„- Specjalistyczne przedłużenie blatu wykonane z włókna węglowego, segment mocowany w miejsce podnóżków. Możliwość wykonywania obrazowania pacjenta w zakresie 360° Długość segmentu min. 1200 mm Segment wyposażony w demontowalny materac o właściwościach i grubości identycznych jak materac w stole operacyjnym - 1kpl”

Powyższy opis wskazuje jednoznacznie na przedłużenie blatu karbonowe / z włókna węglowego pod nazwą „Carbon 1200”.



4.3 Removing the tabletop section from the operating tabletop

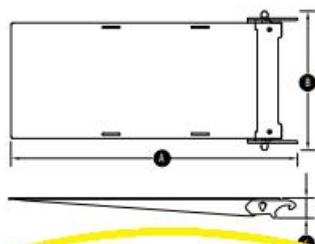


1. Brake the running gear when using a mobile operating table.
2. Place the operating tabletop in a horizontal position.
3. Move the tabletop section into a horizontal position.
Remove the accessory from the tabletop segment.
4. Hold the tabletop segment securely and press both release knobs [3] downward until they lock in.
The tabletop segment is released from the coupling point on the operating tabletop. Both release knobs [3] are located on the marking [5].
5. Lift the tabletop segment slightly [A] and push it in the direction of the operating tabletop [B] until the hooks are released and the tabletop segment can be removed [C].
6. The release knobs [3] on both hooks move up to the upper marking [4]. Transport the tabletop section to a safe storage place.

Na stronie 25 instrukcji obsługi przedłużeń karbonowych widzimy potwierdzenie wymogu dotyczącego instalacji w miejscu podnóżków, oraz wcześniej stawianego wymagania dotyczącego połączeń hakowych.

Natomiast na stronie 37 znajdujemy potwierdzenie dla wymogu długości i przezierności segmentu:

10.4 Tabletop segment Carbon 1200



Dimensions without pad (Length [A] x Width [B] x Height [C])	(1290 x 625 x 95) mm/ (50.79 x 24.61 x 3.74) inch
Weight	9.4 kg / 21 lbs
Maximum operating table load	135 kg / 298 lbs with inverse patient orientation 160 kg / 353 lbs with normal patient orientation
360° scanning range	1050 mm / 41.34 inch
Aluminium attenuation equivalent of the radiolucent area	≤ 2.3 mm / 0.09 inch measured with an X-ray radiation of 100 kV and a half-value layer thickness of 3.6 mm / 0.14 inch of aluminium
Outer packaging	Carton and Styrofoam: 1.5 kg / 3.3 lbs

10.5 SVHC (substance of very high concern)

The products may contain components having constituents which must be notified of in accordance with Article 33 of REACH Regulation (EC) No. 1907/2006, with a concentration of over 0.1% weight by weight. Baxter will provide you with the list of affected components on request. You can also view the list online at ois.hillrom.com/ois.

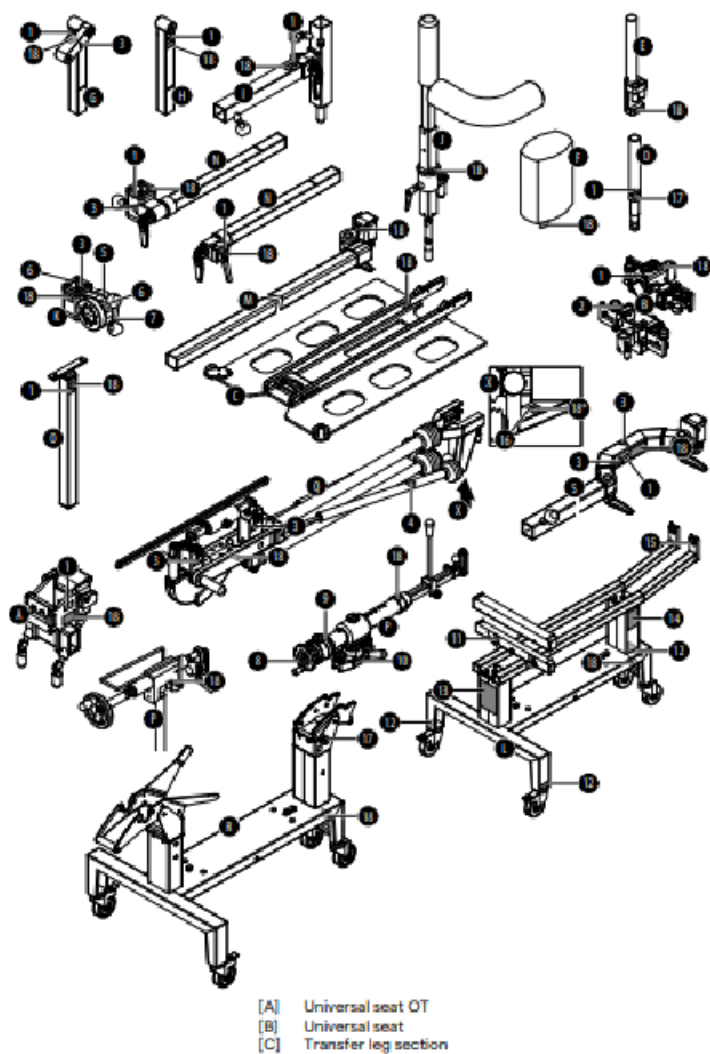
Opisując przystawkę ortopedyczną (karbonową) kompletną Zamawiający również opisał szczegółowo rozwiązania charakteryzujące przystawkę ortopedyczną firmy TRUMPF BAXTER:

„Przystawka ortopedyczna (karbonowa) kompletna składająca się z: - Adapter przystawki ortopedycznej do zamocowania na stole operacyjnym 1 szt. - Płyta w kształcie trójkąta do przystawki ortopedycznej biodrowa z materacem 1 szt. - Łącznik uniwersalny do adaptera przystawki 1 szt. (adapter powinien umożliwiać użycie podnóżków standardowych lub płyty transferowej) 1 szt. - Płyta transferowa z materacem 1 szt. - Ramiona przystawki ortopedycznej karbonowe (każde ramię z możliwością regulacji poziomej) - 1 para - Adapter z regulacją kątową no montażu mechanizmów wyciągowych na ramionach przystawki 2 szt. - Pionowy adapter do mechanizmu wyciągowego 2 szt. - Mechanizm wyciągowy – 2 szt. posiadający następujące cechy: dźwignia odblokowująca mechanizm kulowy pozwalający na dowolną rotację agregatu, oś wzdłużna wyciągu powinna umożliwiać skokową regulację z pinem blokującym. Oś długa mechanizmu trakcyjnego dodatkowo po odblokowaniu pierścieniem na dystalnym końcu w łatwy sposób umożliwia rotację. Możliwość regulacji powinna być możliwa w każdej osi i płaszczyźnie

jednocześnie. - But wyciągowy do przystawki dla dorosłych 1 para - Kolek zaporowy 1 szt. - Kolek zaporowy przezierny 1 szt. - Wózek na przystawkę ortopedyczną i akcesoria z funkcją dokowania przystawki do stołu 1 szt.”

Safety

2.6.2 Location and meaning



Szczegóły dotyczące opisanej przystawki można znaleźć również na stronie TRUMPF BAXTER, opis akcesoriów wydaje się być zbliżony z wymogami stawianymi przez Zamawiającego:

[Orthopedic 20pc Extension Package for the TS7500 Operating Table | Trumpf Medical | Hillrom](#)

← ↻ 🏠 <https://www.hillrom.com/en/products/orthopedic-extension-package-for-the-ts7500-operating-table/> 🔍 🌐 ⚙️ 📄 🔄



Orthopedic Extension Package for the TS7500 Operating Table
ORTH
 Orthopedic Extension Accessories for the TS7500 Operating Table to support proper patient positioning.
 Position orthopedic patients during procedures such as intramedullary nailing and hip pinning with accessories designed for the TS7500 Operating Table. The leg positioners, table extension, clamp and other accessories are designed to help you modify the TS7500 Operating Table.

[Find A Distributor](#) [Request More Information](#)

[View Full Sheet](#)

Accessories included in this package:

Product Name	Part Number	Quantity
Extension Adapter	459090	1
Transfer Leg Section	460228	1
Transfer Leg Section Pad	460230	1
Universal Support	460207	1
Universal Support Pad	460207	1
Angle Pad	460232	1
Clamping Track	460233	1
Transfer Track Pad 200	460236	1
Multi-Point Transfer Track Pad	460237	1
Multi-Point Extension Unit Pad, Pad	460238	1
Multi-Point Extension Unit Adapter	460239	2
Specialty Transfer Mechanism Adapter	460240	2
Specialty Transfer Mechanism	460241	2
Transfer Unit	460242	2
Leg Holder, Adult	460243	1
Adult Holding Clamp	460244	2
Multi-Extension Clamp	460245	2
Side Multi-Extension	460246	1
Universal Bone Adapter	460247	1

„Przystawka ortopedyczna 3D do chirurgii małoinwazyjnej: - Montowana zamiast jednego ramienia przystawki na lewą lub prawą nogę pacjenta - Wykorzystująca ten sam mechanizm wyciągowy wraz z butem co w przystawce ortopedycznej - Regulacje kątowe wspomagane sprężyną gazową z zespołem cięgien - Mechanizmy zwalniające regulację dostępne na końcu przystawki - Możliwość zmiany położenia mechanizmu wyciągowego w zakresie 180 stopni - Możliwość płynnej regulacji w poziomie i w pionie w zakresie 45stopni - Wyposażona w system automatycznego utrzymania odległości mocowania mechanizmu wyciągowego podczas zmiany ustawienia góra/dół - Wózek do składowania oraz bezwysiłkowego montowania przystawki”

Również w przypadku opisu przystawki do małoinwazyjnych operacji z łatwością można wskazać poszczególne elementy posługując się materiałami zawartymi na stronie producenta.

Tak postawione wymogi w połączeniu z pozostałymi punktami składającymi się na opis urządzenia jakim jest blat ortopedyczny, będący elementem stołu operacyjnego wraz z innymi blatami, transporterami, właściwościami kolumny oraz akcesoriami stanowiącymi całość opisu Załącznika nr 14 do SWZ „Stół operacyjny – 3 kpl.”, jest charakterystyczny dla produktu TRUSYSTEM 7500 i blatu U14 H V i uniemożliwia złożenie oferty innym producentom niż BAXTER-TRUMPF z modelem TRUSYSTEM 7500 z blatem U14H V.

Wniosek:

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametrów stołu operacyjnego dla blatu ortopedycznego wskazanych w poz. 3, 9 Parametrów technicznych

4) Transportery blatów

W przypadku opisu transportera Zamawiający wprost opisuje rozwiązanie firmy TRUMPF BAXTER pod nazwą „POWER SHUTTLE”. Wchodząc na stronę internetową:

<https://www.hillrom.eu/en/products/ts-power-shuttle/>

widzimy zdjęcie, w którym z łatwością możemy rozpoznać opisane przez Zamawiającego parametry. Poniżej jeden z nich:

4.	Wózek wyposażony w napęd jezdny do przodu i do tyłu wspomagający transport blatu z automatycznym rozpoznaniem kierunku jazdy oraz automatycznie dostosowującym prędkość jazdy. Sterowanie jazdą za pomocą joysticków w rączkach transportowych.	TAK/NIE	TAK – 30 pkt NIE – 0 pkt
----	---	---------	--------------------------



Dodatkowo otwierając zakładkę „Technical Specifications” – specyfikacja techniczna – znajdziemy potwierdzenie oczekiwanych parametrów:

Technical Specifications

Dig deeper into product attributes to see how we can fit your requirements.

Maximum load	794 lbs (360 kg)
Dimensions LxW	61.4 in x 30.0 in (1,560 mm x 763 mm)
Height adjustment	22.0 in – 30.3 in (560 mm – 770 mm)
Lift	8.2 in (210 mm)
Wheel Diameter	5.9 in (150 mm)

Wniosek:

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o usunięcie parametru stołu operacyjnego dla transporterów blatu wskazanego w poz. 4 Parametrów technicznych.

Ad 2 zarzut ewentualny.

W pierwszej kolejności Odwołujący podkreśla, że specyfikacja warunków zamówienia stanowi kluczowy dokument w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego. To na jej podstawie kształtowane są wzajemne prawa i obowiązki stron wynikające z udziału w postępowaniu. Dokument ten pełni funkcję formalnego zaproszenia do składania ofert, precyzując oczekiwania zamawiającego wobec wykonawców. Dzięki SWZ wykonawcy mogą ocenić, czy spełniają warunki udziału w postępowaniu, czy są zdolni zrealizować zamówienie oraz w jakim zakresie i na jakich zasadach powinni przygotować ofertę.

Analiza dokumentacji Postępowania, a w szczególności Parametrów technicznych, prowadzi do jednoznacznego wniosku, że dokumentacja została opracowana w sposób przede wszystkim nieprawidłowy i nieproporcjonalny.

Powyższe skutkuje tym, że Postępowanie prowadzone jest niezgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności z ustawą pzp oraz z naruszeniem podstawowych zasad prowadzenia postępowania określonych w art. 16 ustawy pzp tj. zasady przejrzystości, proporcjonalności, uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców.

Nie bez znaczenia jest też skala oraz charakter tych nieprawidłowości, które mają fundamentalne znaczenie dla prawidłowego opisu przedmiotu zamówienia. Jak wynika z powyższego uzasadnienia, Wykonawca zidentyfikował bowiem szereg elementów opisu przedmiotu zamówienia wskazujących na możliwość złożenia oferty na produkty tylko jednego producenta. W dokumentacji występuje zatem wiele błędów w zakresie określenia podstawowych parametrów technicznych.

Ilość i rodzaj uchybień zaistniałych na tym etapie wskazuje, że nie mogą zostać one skutecznie usunięte w drodze zmian czy tym bardziej wyjaśnień treści SWZ. Przy czym nawet jeśliby Zamawiający pokusił się o odpowiednie zmiany treści SWZ, to z całą pewnością – w obliczu rozmiaru i charakteru nieprawidłowości – doprowadziłyby one do istotnej zmiany przedmiotu

zamówienia. Zakres i istotność stwierdzonych błędów prowadzą bowiem do wniosku, że konieczne byłoby w praktyce przygotowanie nowej dokumentacji postępowania, w tym w szczególności Parametrów technicznych. Oznacza to, że w efekcie uległby zmianie przedmiot zamówienia w sposób na tyle istotny, że powodujący konieczność unieważnienia Postępowania.

Odwołujący podkreśla również, że celem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest jego przeprowadzenie w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami i prowadzący do wyboru oferty najkorzystniejszej przy poszanowaniu zasad uczciwej konkurencji, a następnie – do zawarcia ważnej i skutecznej umowy w sprawie zamówienia publicznego. Obowiązkiem zamawiającego jest zapewnienie, aby dokumentacja postępowania, w tym opis przedmiotu zamówienia, umożliwiała wykonawcom prawidłowe przygotowanie ofert oraz ocenę ich zgodności z wymaganiami.

W niniejszym przypadku, ze względu na stwierdzone w dokumentacji Postępowania istotne wady zasygnalizowane powyżej, cel ten nie może zostać osiągnięty. Na obecnym etapie prowadzenia Postępowania nie ma możliwości zawarcia umowy, która nie byłaby obciążona ryzykiem unieważnienia, ponieważ podstawowe elementy niezbędne do jej ważności nie zostały prawidłowo określone.

W tym stanie faktycznym i prawnym, zaszły okoliczności skutkujące obowiązkiem unieważnienia Postępowania na podstawie art. 255 pkt 6) ustawy pzp.

Zgodnie z treścią art. 255 pkt 6) ustawy pzp, Zamawiający unieważnia postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli:

„6) postępowanie obciążone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego;”

W ocenie Wykonawcy, biorąc pod uwagę okoliczności w Postępowaniu należy wskazać zatem, że Postępowanie jest obciążone wadą niemożliwą do usunięcia, o której mowa w art. 255 pkt 6) ustawy Prawo zamówień publicznych, co w konsekwencji powinno skutkować obowiązkiem unieważnienia postępowania.

II. UZASADNIENIE PRAWNE

Odwołujący podkreśla, że zgodnie z art. 16 pkt 1), 2) i 3) ustawy pzp, zamawiający przygotowuje i prowadzi postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. Wskazany przepis stanowi o bezwzględny zakazie przygotowania postępowania, w tym opisu przedmiotu zamówienia w postępowaniu w sposób, który ogranicza dostęp do zamówienia wykonawcy potencjalnie będącemu w stanie wykonać zamówienie. Warunki, czy też wymagania określone w Postępowaniu muszą mieć walor istotnych, znaczących dla całego zamówienia, nie mogą mieć charakteru subiektywnego albo więcej – zmierzającego do wyeliminowania niektórych podmiotów, bądź wyrażać preferencji dla konkretnego podmiotu. Wymagania te nie mogą być również oderwane od realnych potrzeb Zamawiającego oraz celu w jakim prowadzone jest postępowanie.

Zamawiający będący gospodarzem niniejszego postępowania wprowadził do treści OPZ wymogi, które jawnie naruszają podstawowe zasady prowadzenia postępowania, takie jak zasada uczciwej

konkurencji, proporcjonalności i równego traktowania wykonawców, co świadczy o nierównym traktowaniu wykonawców poprzez sformułowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób niezgodny z art. 16 i 99 ust. 4, 5 i 6 ustawy pzp.

Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego, i które uniemożliwiają udział niektórych wykonawców w Postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia. Zamawiający dokonując takiego ustalenia brzmienia wymogów w postępowaniu, tj. w sposób eliminujący niektórych wykonawców, winien udowodnić, że taki opis jest uzasadniony jego rzeczywistymi potrzebami. Określone w dokumentach zamówienia przez Zamawiającego wymagania, chociaż nie wskazują z nazwy na konkretne produkty/urządzenia, jakie mają być dostarczone w ramach przedmiotu zamówienia, to jednak opis parametrów tych urządzeń wskazuje na ograniczenie konkurencji do konkretnego modelu.

Zdaniem Odwołującego wprowadzone przez Zamawiającego do dokumentów zamówienia postanowienia są niczym nieuzasadnione i winny ulec zmianie zgodnie z treścią żądania Odwołującego. W ocenie Odwołującego utrudniają mu bowiem one dostęp do rynku zamówień publicznych. Zamawiający jako jednostka sektora finansów publicznych zobowiązany jest kształtować postanowienia prowadzonych postępowań o udzielenie zamówienia publicznego w zgodzie z zasadami uczciwej konkurencji, proporcjonalności i równego traktowania wykonawców.

Takie działanie Zamawiającego nie korzysta z ochrony prawnej i nie znajduje uzasadnienia. Odwołujący wskazuje, iż Zamawiający, jako organizator postępowania posiada uprawnienie przede wszystkim do przygotowania dokumentacji zamówienia dostosowanej do jego indywidualnych potrzeb. Jednakże uprawnienie to nie oznacza dokonania opisu wymagań co do przedmiotu zamówienia w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, nadmiernych, nieadekwatnych do potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie posiada interesu w dokonaniu opisu przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający konkurencję, gdyż właśnie poprzez dokonanie takiego opisu jego potrzeby mogą nie zostać zabezpieczone ze względu na mniejszą liczbę wykonawców składających ofertę w Postępowaniu.

Odwołujący wskazuje, że w tym zakresie pomimo wejścia w życie od 1 stycznia 2021 r. ustawy pzp, swoją aktualność zachowuje dotychczasowe orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej wobec jedynie redakcyjnych zmian omawianych przepisów. Odwołujący podziela zatem pogląd wyrażony w wyroku KIO z dnia 20 stycznia 2011 r. sygn. akt: KIO/UZP 28/11, zgodnie z którym:

„Nadmierne ograniczenie dostępu do zamówienia czy stwarzanie przez zamawiającego bardziej korzystnych warunków dla określonych wykonawców, zarówno bezpośrednie, jak i pośrednie, (poza przewidzianymi w przepisach ustawy) w przypadku, gdy brak ku temu rzeczowego uzasadnienia, stanowi naruszenie zasad wyrażonych w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Do stwierdzenia nieprawidłowości w dokumentacji postępowania, a tym samym sprzeczności z prawem, wystarczy jedynie zaistnienie możliwości utrudnienia uczciwej konkurencji poprzez zastosowanie określonych postanowień specyfikacji, niekoniecznie zaś realnego uniemożliwienia takiej konkurencji.

W tym zakresie Odwołujący podziela poglądy wyrażane dotąd przez Krajową Izbę Odwoławczą w poniżej przytoczonych orzeczeniach:

1) wyrok KIO z dnia 29 marca 2023 r., sygn. KIO 677/23:

„A contrario nieakceptowalne będą wymagania ograniczające konkurencję w sposób arbitralny, nieuzasadniony obiektywnymi potrzebami zamawiającego, czy też nie proporcjonalne w stosunku do oczekiwanego efektu. 2. Zgodnie z dyspozycją przepisu art. 99 ust. 4 ustawy Pzp ustawodawca wprowadził zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zakazane jest więc dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia nie tylko takiego, który utrudnia uczciwą konkurencję, wskazując na konkretny produkt, lecz także takiego, który hipotetycznie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku. W tym kontekście niezwykle istotne jest zaznaczenie, że na gruncie wyżej wymienionego przepisu dla wykazania jego naruszenia wystarczające jest uprawdopodobnienie możliwości wystąpienia zakłócenia uczciwej konkurencji, a nie jej udowodnienie. Już sama potencjalna możliwość wystąpienia sytuacji utrudnienia uczciwej konkurencji może uzasadniać stwierdzenie naruszenia przepisu art. 99 ust. 4 ustawy Pzp. Z kolei zamawiający może skutecznie zakwestionować zarzut naruszenia art. 99 ust. 4 ustawy Pzp jeśli wykaże, że opis przedmiotu zamówienia ma źródło w jego uzasadnionych potrzebach”

2) wyrok KIO z dnia 11 grudnia 2017 r., sygn. akt KIO 2478/17:

„Tym samym nie jest dopuszczalna sytuacja, w której zamawiający opisuje przedmiot zamówienia ograniczając w istotny sposób konkurencję, podczas gdy inny niż opisany w siwz sposób wykonania tegoż zamówienia pozwoliłby mu uzyskać ten sam efekt, a jednocześnie większa ilość wykonawców uzyskałaby dostęp do zamówienia. W takiej sytuacji bowiem nie mamy do czynienia z rzeczywiście uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a co za tym idzie - ograniczenie konkurencji polegające na uniemożliwieniu złożenia oferty wykonawcom obiektywnie zdolnym do wykonania zamówienia, również nie jest uzasadnione.”

Zamawiający jest zatem uprawniony do formułowania postanowień dokumentów zamówienia w każdy sposób, który zaspokoi potrzeby Zamawiającego, może to nawet odbywać się z niekorzyścią dla poszczególnych wykonawców. Jednak potrzeby Zamawiającego muszą być obiektywnie uzasadnione, a nie skierowane tylko na ograniczenie możliwości sporządzenia oferty czy utrudnienie w udziale w danym postępowaniu dla poszczególnych wykonawców (vide: wyrok KIO z dnia 22 listopada 2017 r., KIO 2211/17).

Odwołujący podkreśla ponadto, że zgodnie z art. 16 ust 1 ustawy pzp, zamawiający przygotowuje i prowadzi postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. Wskazany przepis stanowi o bezwzględnym zakazie przygotowania postępowania, w tym opisu przedmiotu zamówienia w postępowaniu w sposób, który ogranicza dostęp do zamówienia wykonawcy potencjalnie będącemu w stanie je wykonać. Wymagania stawiane wykonawcom muszą mieć walor istotnych, znaczących dla całego zamówienia, nie mogą mieć charakteru subiektywnego albo więcej – zmierzającego do wyeliminowania niektórych podmiotów, bądź wyrażać preferencji dla konkretnego podmiotu.

W orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej podkreślany jest fakt, że swoboda zamawiającego w dokonywaniu opisu przedmiotu zamówienia i stawianiu wykonawcom warunków, które muszą spełnić aby wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest nieograniczona. Swobodę tę w sposób istotny ogranicza wyrażona w art. 16 ust. 1 ustawy pzp

zasada uczciwej konkurencji (do 31 grudnia 2020 r. zasada ta znajdowała wyraz w art. 7 ust 1 ustawy pzp). Odwołujący jest świadom faktu, iż charakter potrzeb zamawiającego może powodować pewne ograniczenia i nie każdy wykonawca będzie w stanie złożyć ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego ze względu na charakter usprawiedliwionych potrzeb zamawiającego. Jednakże w przypadku niniejszego Postępowania mamy do czynienia z sytuacją zgoła odmienną – Zamawiający w taki sposób przygotował opis przedmiotu zamówienia, że możliwa jest tylko dostawa urządzeń jednego producenta. Dlatego też Odwołujący pragnie wskazać na wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 14 lipca 2020 r., KIO 1066/20, w którym Izba podkreśla, że wyłączenie z rynku nawet części wykonawców (a nie wszystkich – poza jednym – jak w obecnym przypadku) musi implikować po stronie Zamawiającego obowiązek racjonalnego oraz przekonującego wyjaśnienia przyczyn takiego działania:

„Zamawiający, jako podmiot dokonujący zakupów, jest uprawniony do określenia swoich oczekiwań dotyczących przedmiotu zamówienia, jego cech i funkcjonalności. Swoboda zamawiającego w określaniu cech produktów, które chce zakupić, jest jednak ograniczona koniecznością zachowania w postępowaniu uczciwej konkurencji. Z jednej strony oczywistym jest, że określenie wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia należy do zamawiającego, który jest gospodarzem postępowania i przyszłym nabywcą określonych towarów czy usług, a konieczności zachowania uczciwej konkurencji nie można utożsamiać z nakazem umożliwienia złożenia oferty przez jak najszerszy krąg wykonawców, w oderwaniu od potrzeb Zamawiającego. Z drugiej jednak strony niedopuszczalne jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, które ogranicza możliwość złożenia ofert, a które nie jest konieczne dla zaspokojenia racjonalnych i obiektywnie uzasadnionych potrzeb zamawiającego. Zamawiający, opisując przedmiot zamówienia w sposób eliminujący funkcjonujące na rynku rozwiązania, musi więc być w stanie przedstawić racjonalne i przekonujące wyjaśnienie takiego działania.”

Dlatego też, w niniejszym przypadku, należy uznać, że kompilacja parametrów zawartych w Parametrach technicznych przygotowanych przez Zamawiającego jest ewidentnym przykładem na opisanie przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający uczciwą konkurencję oraz naruszającym zasady równego traktowania wykonawców. W wyniku takiego opisanie przedmiotu zamówienia w Postępowaniu nastąpiła faktyczna eliminacja dużego segmentu rynku.

Brak wnioskowanych przez Odwołującego zmian w treści dokumentów zamówienia, skutkowałby koniecznością odrzucenia oferty Odwołującego na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5) ustawy pzp poprzez jej niezgodność z warunkami zamówienia określonymi w dokumentach zamówienia.

Wobec powyższego, zdaniem Odwołującego:

- 1) zaskarżone postanowienia należy zmienić w sposób gwarantujący Wykonawcy dostęp do niniejszego zamówienia
bądź
- 2) Postępowanie, w obliczu charakteru i skali nieprawidłowości popełnionych przez Zamawiającego w toku przygotowania dokumentacji, należy unieważnić.

W tym miejscu Odwołujący zastrzega sobie możliwość rozbudowania zaprezentowanej w niniejszym odwołaniu argumentacji oraz powołania środków dowodowych w toku rozprawy.

W wykonaniu dyspozycji art. 514 ust. 2 ustawy pzp odwołanie w formie elektronicznej zostało w terminie na wniesienie odwołania przekazane Zamawiającemu.

Wpis w kwocie 20 000,00 złotych został uiszczony na rachunek bankowy Urzędu Zamówień Publicznych.

w imieniu Odwołującego:

Robert Piątkowski
radca prawny

Załączniki:

- 1) Pełnomocnictwo adw. Joanna Hołowińska wraz z opłatą skarbową;
- 2) Pełnomocnictwo r.pr. Robert Piątkowski wraz z opłatą skarbową;
- 3) odpis z KRS Odwołującego,
- 4) potwierdzenie zapłaty wpisu w wysokości 20.000 zł,
- 5) potwierdzenie przekazania odwołania Zamawiającemu (*dot. tylko egzemplarza dla Prezesa KIO*).