

Białystok, 21 listopada 2016 roku

Prezes Krajowej Izby Odwoławczej
Przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych
ul. Postępu 17a
02-676 Warszawa

Zamawiający:

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie
ul. Batalionów Chłopskich 3/7
96-500 Sochaczew
tel. 46 864 95 01; fax: 46 864 95 05
dor@szpitalsochaczew.pl
www.szpital.e-sochaczew.pl

Odwołujący:

ProjectMed Tomasz Surowiec
ul. Konwaliowa 3/23, 15-674 Białystok
tel/fax. 85 661 21 21
reprezentowany przez Małgorzatę Jodłowską

O D W O Ł A N I E

Działając na podstawie art. 180 ust. 2 pkt 5) ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2015 poz. 2164) - Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „**Ustawą**” lub „**PZP**” oraz przepisów rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 22 marca 2010 r. w sprawie regulaminu postępowania przy rozpoznawaniu odwołań (Dz. U. 2014 poz. 964) wnosimy odwołanie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności sporządzenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia przez Zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę środków dezynfekcyjnych** dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie, postępowanie nr 345408 - 2016 z dnia 17/11/2016r, znak sprawy: LG.ZZ.ZP.261.47.D.2016 (dalej "**Postępowanie**") prowadzonego przez ZOZ Szpital Powiatowy w Sochaczewie (dalej „**Zamawiający**").

Ogłoszenie o zamówieniu zostało zamieszczone w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 17.11.2016 pod numerem 345408 - 2016. Odwołanie dotyczy postępowania o wartości zamówienia nie przekracza równowartość kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Pzp.

W związku z podjętymi czynnościami przez Zamawiającego w wymienionym powyżej postępowaniu, Odwołujący zarzuca Zamawiającemu opisanie przedmiotu zamówienia w sposób utrudniający uczciwą konkurencję, wskutek czego w Postępowaniu zostały naruszone przepisy:

- 1) art. 29 ust. 2 Pzp poprzez dobór parametrów i preferencje określonych rozwiązań technicznych, charakterystycznych dla wyrobów konkretnego producenta;
- 2) art. 7 ust. 1 Pzp poprzez brak traktowania przez Zamawiającego wszystkich oferentów na równych prawach i brak prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji.

I. Wobec powyższego Odwołujący wnosi o:

- 1) uwzględnienie odwołania w całości;
- 2) nakazanie Zamawiającemu dokonanie zmian w SIWZ.

II. W oparciu o § 3 pkt. 1) oraz pkt 2b) Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 15 marca 2010 r. w sprawie wysokości i sposobu pobierania wpisu od odwołania oraz rodzajów kosztów w postępowaniu odwoławczym i sposobu ich rozliczania, Odwołujący wnosi o rozstrzygnięcie o kosztach postępowania odwoławczego poprzez zasądzenie na rzecz ProjectMed Tomasz Surowiec z siedzibą w Białymstoku od Zamawiającego kosztów postępowania odwoławczego według norm przepisanych. Ponadto Odwołujący wnosi o zasądzenie kosztów wynagrodzenia pełnomocnika w wysokości 3 600 zł (słownie: trzy tysiące sześćset złotych).

III. Odwołujący wnosi o przeprowadzenie dowodów z dokumentów wskazanych w treści odwołania oraz przedstawionych na rozprawie.

UZASADNIENIE

W dniu 17.11.2016 r. Zamawiający zamieścił ogłoszenie o zamówieniu Biuletynie Zamówień Publicznych, pod numerem 345408-2016. Przedmiotem zamówienia jest **Dostawa środków dezynfekcyjnych**

W dniu 18 listopada 2016r. Odwołujący zapoznał się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i stwierdził naruszenie przepisów Pzp, mianowicie:

Zamawiający w Zadaniu nr 2 poz. 1 - Dezynfekcja powierzchni; dezynfekcja narzędzi stomatologicznych, wymaga:

Przedmiot zamówienia	Cechy charakterystyczne	J.m.	Ilość j.m
1. Do dezynfekcji i czyszczenia dużych powierzchni oraz sprzętu medycznego	- Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego (w tym również do inkubatorów) - płynny, w koncentracji - na bazie alkoholi aromatycznych i czwartorzędowych związków amoniowych - bez aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, fenolu oraz biguanidów - spektrum działania: B (EN 13727) Tbc (M. terrae, M. Avium)- EN 14348, F (Candida albicans)-EN 13624, V (Rota, BVDV, Vaccina) w czasie do 15 minut. Stężenie 0,5% - możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Adeno i Noro - możliwość dezynfekcji w pionie żywieniowym - stabilność roztworu roboczego min. 30 dni - opakowanie 5 litrowe (z pompką w zestawie) - sprawdzony dermatologicznie - Wyrób medyczny kl. IIa	Opk. (5 litrów)	150

Powyższy opis w sposób bezpośredni wskazuje na preparat firmy Schulke+ o handlowej nazwie Terralin Protect, jednocześnie uniemożliwiając Odwołującemu złożenia ważnej oferty. Wymóg aby preparat zawierał alkohole aromatyczne, wykazywał spektrum w stężeniu 0,5%, udostępniał możliwość poszerzenia o wirusy Adeno i Noro w czasie nieokreślonym oraz stabilność roztworu roboczego min. 30 dni w sposób oczywisty wskazuje na w/w preparat. Nieobiektywny jest również fakt braku przeliczenia zapotrzebowania według roztworu roboczego a jedynie według ilości stężonego koncentratu, ponieważ nie można w sposób prawidłowy porównać koncentratu, który do pracy wymaga 0,25% stężenia z koncentratem, który dozuje się w stężeniu 0,5%. Ponieważ de facto koncentrat może być droższy natomiast z tego koncentratu można uzyskać więcej litrów roztworu roboczego.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Terralin Protect

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadaniu II poz. 1 poprzez nadanie mu następującej treści:

Przedmiot zamówienia	Cechy charakterystyczne	J.m.	Ilość j.m
1. Do dezynfekcji i czyszczenia dużych powierzchni oraz sprzętu medycznego	- Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego (w tym również do inkubatorów) - płynny, w koncentracji - na bazie amin i czwartorzędowych związków amoniowych - bez aldehydów, związków nadtlennych, chloru, fenolu oraz biguanidów - spektrum działania: B (EN 13727) Tbc (M. terrae, M. Avium)- EN 14348, F (Candida albicans)-EN 13624, V (Rota, BVDV, Vaccina) w czasie do 15 minut. Stężenie do 0,5% - możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Adeno i Polio - możliwość dezynfekcji w pionie żywieniowym - stabilność roztworu roboczego min. 28 dni - opakowanie 5 litrowe (z pompką w zestawie) - sprawdzony dermatologicznie - Wyrób medyczny kl. IIa	Opk. (5 litrów)	1500000 l.r.r

Zamawiający w Zadaniu II poz. 2 wymaga:

2. Mycie dużych powierzchni	- Preparat do intensywnego mycia powierzchni podłóg - do zastosowania w myciu ręcznym oraz przy użyciu półautomatycznych i automatycznych maszyn czyszczących - usuwający także stare pozostałości środków dezynfekcyjnych - redukujący przywieranie brudu do powierzchni podłogi - płynny w koncentracji - zawierający niejonowe związki powierzchniowo czynne i pochodne alkoholowe - pH roztworu roboczego 7-8 - stężenie roztworu roboczego od 0,25 % - opakowanie 2 litrowe	Opk. (2 litry)	20
-----------------------------	--	-------------------	----

Powyższy opis poprzez wymóg dostarczenia konfekcjonowania w opakowania 2 litrowe wskazuje bezpośrednio na produkt firmy Schulke+ o handlowej nazwie SM® Reinigungsadditiv. Nieobiektywny

jest również fakt braku przeliczenia zapotrzebowania według roztworu roboczego a jedynie według ilości stężonego koncentratu.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu SM® Reinigungsadditiv

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania II poz. 2 poprzez nadanie mu następującej treści:

2. Mycie dużych powierzchni	- Preparat do intensywnego mycia powierzchni podłóg - do zastosowania w myciu ręcznym oraz przy użyciu półautomatycznych i automatycznych maszyn czyszczących - usuwający także stare pozostałości środków dezynfekcyjnych - redukujący przywieranie brudu do powierzchni podłogi - płynny w koncentracie - zawierający niejonowe związki powierzchniowo czynne i pochodne alkoholowe - pH roztworu roboczego 7-8 - stężenie roztworu roboczego od 0,25 % - opakowanie 2 litrowe	Opk. do (2 litry)	40000 l. r.r
-----------------------------	--	----------------------	--------------

Zamawiający w Zadaniu II poz. 3 wymaga:

3. Dezynfekcja małych i trudnodostępnych powierzchni	- Preparat do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w rozprysku - zawierający etanol (25g w 100g) i propan-1-ol (35g w 100g preparatu) - z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych - bez zawartości aldehydów, związków amoniowych i innych dodatkowych substancji czynnych - gotowy do użycia, bezbarwny - pH 6,0-7,0 - spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (Rota, BVDV, Vaccinia, Noro) - w czasie do 1 minuty, wirus Adeno do 2 minut, Polio do 30 minut - możliwość zastosowania w pionie żywieniowym - opakowanie 1 litrowe ze spryskiwaczem	Opk. (1 litr)	600
--	---	------------------	-----

	- Wyrób medyczny kl. IIa		
--	--------------------------	--	--

Powyższy opis w sposób bezpośredni wskazuje na preparat firmy Schulke+ o handlowej nazwie Mikrozyd AF, jednocześnie uniemożliwiając Odwołującemu złożenia ważnej oferty. Wymóg aby preparat zawierał etanol (25g w 100g) i propan-1-ol (35g w 100g) wraz z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych nie ma uzasadnienie merytoryczne, ponieważ preparaty o innym składzie działają szybciej i są bardziej bezpieczne. Również spektrum działania opisane z wirusem Polio do 30 minut *stricto* spisane z ulotki preparatu jest całkowicie nie zasadne, ponieważ zharmonizowane normy europejskie PN-EN 14885 (obszar medyczny) w zakresie badania preparatów dezynfekcyjnych dopuszczają czas ekspozycji preparatów do szybkiej dezynfekcji maksymalnie do 5 minut.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Mikrozyd AF

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania II poz. 3 poprzez nadanie mu następującej treści:

3. Dezynfekcja małych i trudnodostępnych powierzchni	- Preparat do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w rozprysku - zawierający alkohol - bez zawartości aldehydów, związków amoniowych i innych dodatkowych substancji czynnych - gotowy do użycia, bezbarwny - pH 6,0-7,0 - spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (Rota, BVDV, Vaccinia, Noro) - w czasie do 1 minuty, wirus Adeno do 2 minut, - możliwość zastosowania w pionie żywieniowym - opakowanie 1 litrowe ze spryskiwaczem - Wyrób medyczny kl. IIa	Opk. (1 litr)	600
--	---	------------------	-----

Zamawiający w Zadaniu II poz. 4 wymaga:

4. Do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego	- Preparat w proszku do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego (w tym do inkubatorów) - bez aldehydów, chloru, fenoli, kwasu octowego, biguanidów i związków amoniowych - na bazie nadsiarczanów - zawierający niejonowe i anionowe związki powierzchniowo czynne - spektrum: B, F, V (Rota, BVDV,	Opk. (900g)	50
---	---	-----------------	----

	Adeno, Noro, Vaccinia, Papova) w czasie do 10 minut, S w czasie do 15 minut - stężenie roztworu roboczego 2% - roztwór roboczy bezbarwny, aktywny min. 30 godzin - opakowanie 40 g (umożliwiające sporządzenie 2 litrów roztworu roboczego) i 900g z miarką - Wyrób medyczny kl. IIa	Opk. (40g)	50
--	--	---------------	----

Powyższy opis w sposób bezpośredni wskazuje na preparat firmy Schulke+ o handlowej nazwie Perform, jednocześnie uniemożliwiając Odwołującemu złożenia ważnej oferty. Wymóg alby preparat zawierał nadsiarczany a nie najbardziej popularną substancję używaną w tego typu preparatach nadwęglan sodu, spektrum *stricte* przepisane z ulotki handlowej. Nie zasadny wymóg aby część spektrum B,F,V (Rota, BVDV, Adeno, Noro, Vaccinia, Papova) było osiąganę w czasie do 10 minut a S w czasie do 15 minut, kiedy najpopularniejsze preparaty dostępne na rynku mają czas 15 minut w spektrum B,F, Tbc, V (Polio, Noro i Adeno) oraz S. Dodatkowo wymagane stężenia 2%, aktywności roztworu min. 30 godzin oraz opakowań 900g i 40g również ogranicza konkurencję. Nieobiektywny jest również fakt braku przeliczenia zapotrzebowania według roztworu roboczego a jedynie według ilości stężonego koncentratu.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Perform

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania II poz. 4 poprzez nadanie mu następującej treści:

4. Do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego	- Preparat w proszku do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego (w tym do inkubatorów) - bez aldehydów, chloru, fenoli, kwasu octowego, biguanidów i związków amoniowych - na bazie nadwęglanu sodu zawierający niejonowe i anionowe związki powierzchniowo czynne - spektrum: B, F, V (zgodnie z normą Adeno, Noro i Polio), S w czasie do 15 minut - stężenie roztworu roboczego do 2%	Opk. (do 1kg)	2250 l. r.r
	- roztwór roboczy bezbarwny, aktywny min. 24 godzin - opakowanie do 40 g (umożliwiające sporządzenie 2 litrów roztworu roboczego) i do 1kg z miarką	Opk. (do 40g)	100 l. r.r

	- Wyrób medyczny kl. IIb		
--	--------------------------	--	--

Zamawiający w Zadaniu II poz. 5 wymaga:

5. Do dezynfekcji powierzchni	- Preparat dwukomponentowy do dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych - płynny w koncentracie - opakowanie zawierające składnik bazowy (kwas nadoctowy, nadtlenek wodoru, kwas octowy) oraz dodatek modyfikujący (wodorotlenek potasu, inhibitory korozji) - pH roztworu roboczego neutralne 6-7 - bez konieczności dodatkowej aktywacji - roztwór roboczy przezroczysty - spektrum działania: B, Tbc, F, V (w tym Adeno, Noro), S (Clostridium difficile) w czasie do 5 minut - opakowanie 160ml (2x80ml) - Wyrób medyczny kl. IIa	Opk. (160ml)	12
-------------------------------	--	-----------------	----

Powyższy opis w sposób bezpośredni wskazuje na preparat firmy Schulke+ o handlowej nazwie Terralin PAA, jednocześnie uniemożliwiając Odwołującemu złożenia ważnej oferty. Zamawiający w sposób ewidentny skupił się na opakowaniu i składzie chemicznym zamiast na spektrum bólczym. Zamawiający opisując preparat do mycia i dezynfekcji winien się skupić na zakresie mikrobójczym a nie na opisanu dokładnego składu oraz opakowania tak aby nie ograniczyć możliwości złożenia konkurencyjnych ofert.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Terralin PAA

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania II poz. 5 poprzez nadanie mu następującej treści:

5. Do dezynfekcji powierzchni	- Preparat do dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych - pH roztworu roboczego neutralne - bez konieczności dodatkowej aktywacji - roztwór roboczy przezroczysty	Opk. (do 160ml)	48 l.r.r.
-------------------------------	---	--------------------	-----------

	- spektrum działania: B, Tbc, F, V (w tym Adeno, Polio), S (Clostridium difficile) w czasie do 5 minut - Wyrób medyczny kl. IIa		
--	--	--	--

Zamawiający w Zadaniu II poz. 6 wymaga:

6. Dezynfekcja narzędzi obrotowych	- Preparat do dezynfekcji i czyszczenia wiertel stomatologicznych i precyzyjnych narzędzi obrotowych - na bazie alkoholi i wodorotlenku potasu - bez zawartości związków amoniowych i aldehydów - nie wymagający spłukiwania narzędzi wodą po przeprowadzonej dezynfekcji - spektrum działania: B, Tbc, F, V (Polio, HBV, HCV, HIV, Papowa, Adeno, Vaccinia) w czasie do 30 minut - możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych - gotowy do użycia - nie wymagający stosowania aktywatora - opakowania 2 litrowe - Wyrób medyczny kl. IIb	Opk. (2 litry)	30
------------------------------------	--	-------------------	----

Ponownie Zamawiający opisuje preparat firmy Schulke+ o nazwie Rotasept, uniemożliwiając innym Wykonawcom złożenie oferty. Zamawiający bezpodstawnie wykluczył najczęściej stosowane w preparatach do dezynfekcji związki amoniowe.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Rotasept

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadaniu II poz. 6 poprzez nadanie mu następującej treści:

6. Dezynfekcja narzędzi obrotowych	- Preparat do dezynfekcji i czyszczenia wiertel stomatologicznych i precyzyjnych narzędzi obrotowych - na bazie alkoholi i wodorotlenku potasu lub związków amoniowych - spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Polio, Adeno) w czasie do 30 minut - możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych	Opk. (do 2 litrów)	30
------------------------------------	---	-----------------------	----

	- gotowy do użycia - nie wymagający stosowania aktywatora - opakowania do 2 litrów - Wyrób medyczny kl. II		
--	---	--	--

Zamawiający w Zadaniu III poz. 1 - Dezynfekcja rąk; Mycie i dezynfekcja powierzchni, wymaga:

Przedmiot zamówienia	Cechy charakterystyczne	J.m.	Ilość j.m.
1. Do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk	- Preparat alkoholowy na bazie trzech substancji z różnych grup chemicznych - Bez chlorheksydyny - Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, HSV) - pH 5,5 -przebadany klinicznie i dermatologicznie - Opakowanie 5L - Produkt Leczniczy	Opak (5 l)	110

Powyższy opis w sposób bezpośredni wskazuje na preparat firmy Ecolab o handlowej nazwie Skinman Soft, jednocześnie uniemożliwiając Odwołującemu złożenia ważnej oferty. Bezasadny jest wymóg aby preparat był zarejestrowany jako produkt leczniczy, ponieważ zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007 roku w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk mogą posiadać status produktu biobójczego oraz produktu leczniczego. Dodatkowo wymóg aby preparat zawierał 3 substancje aktywne jest zapisem ograniczającym konkurencję a nawet szkodliwym dla osób użytkujących preparaty, ponieważ im więcej substancji chemicznych działa na skórę tym większe prawdopodobieństwo wystąpienia podrażnień.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Skinman Soft; Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania III poz. 1 poprzez nadanie mu następującej treści:

Przedmiot zamówienia	Cechy charakterystyczne	J.m.	Ilość j.m.
1. Do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk	- Preparat alkoholowy - Bez chlorheksydyny - Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno) - pH 5,5 - 6,0 -przebadany klinicznie i dermatologicznie - Opakowanie 5L - Produkt Leczniczy lub produkt biobójczy	Opak (5 l)	110

Zamawiający w Zadaniu nr III poz. 2 wymaga:

2. Koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni	Preparat dezynfekcyjno-myjący do wszelkich powierzchni zmywalnych, płynny w koncentracie. Wolny od substancji zapachowych. Bez zawartości substancji czynnych: aldehydów, związków i pochodnych chloru, fenoli, czwartorzędowych związków amoniowych, alkoholi. Spektrum: B (w tym MRSA), F, Tbc, V (w tym wirusy Rota, Adeno). Możliwość stosowania w Oddziałach: Pediatrycznym i Noworodkowym Trwałość roztworu do 14 dni Opakowanie 6l. Wyrób medyczny	Opak (6 l.)	12
--	--	----------------	----

Powyższy opis w sposób bezpośredni wskazuje na preparat firmy Ecolab o handlowej nazwie Incidin Plus, jednocześnie uniemożliwiając Odwołującemu złożenie ważnej oferty. Zapisy ograniczające konkurencję polegają na wykluczeniu najbardziej popularnych substancji dezynfekcyjnych czwartorzędowych związków oraz wymóg dostarczenia preparatu w opakowaniach 6L, gdzie większość konkurencyjnych środków o takim zastosowaniu posiada opakowania 5L. Nieobiektywny jest również

fakt braku przeliczenia zapotrzebowania według roztworu roboczego a jedynie według ilości stężonego koncentratu.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Incidin Plus

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania III poz. 2 poprzez nadanie mu następującej treści:

2. Koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni	Preparat dezynfekcyjno-myjący do wszelkich powierzchni zmywalnych, płynny w koncentracie. Wolny od substancji zapachowych. Bez zawartości substancji czynnych: aldehydów, związków i pochodnych chloru, fenoli. Spektrum: B (w tym MRSA), F, Tbc, V (w tym wirusy Rota, Adeno). Możliwość stosowania w Oddziałach: Pediatrycznym i Noworodkowym Trwałość roztworu min 14 dni Opakowanie do 6L Wyrób medyczny	Opak (do 6 l.)	3600 l. r.r
--	---	-------------------	-------------

Zamawiający w Zadaniu nr III poz. 3 wymaga:

3.Do dezynfekcji powierzchni	- Preparat zawierający jako substancję czynną aktywny chlor - łatwy w dozowaniu w postaci tabletek zawierających 1,5g aktywnego chloru - spektrum działania: B, V (Polio), F, Tbc (stężenia aktywnego chloru w roztworze do 2000 ppm) w czasie do 15 minut - możliwość rozszerzenia spektrum przy wyższym stężeniu o Clostridium difficile w czasie do 15 minut i użycia do powierzchni zanieczyszczonych organicznie - możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością - opakowanie 300 tabletek	Opak. (300 tabl)	280
------------------------------	---	----------------------	-----

	- Produkt biobójczy		
--	---------------------	--	--

Zamawiający ograniczył konkurencję wskazując jednoznacznie na preparat firmy Ecolab o handlowej nazwie Medicarín, jednocześnie uniemożliwiając złożenie oferty przez innych Wykonawców posiadających równoważne bądź też lepsze rozwiązania o innym statusie rejestracyjnym np. jako wyrób medyczny kl. IIa.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Medicarín

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania III poz. 3 poprzez nadanie mu następującej treści:

3.Do dezynfekcji powierzchni	- Preparat zawierający jako substancję czynną aktywny chlor - łatwy w dozowaniu w postaci tabletek zawierających 1,5g aktywnego chloru - spektrum działania: B, V (Polio), F, Tbc (stężenia aktywnego chloru w roztworze do 2000 ppm) w czasie do 15 minut - możliwość rozszerzenia spektrum przy wyższym stężeniu o Clostridium difficile w czasie do 15 minut i użycia do powierzchni zanieczyszczonych organicznie - możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością - opakowanie 300 tabletek - Produkt biobójczy lub wyrób medyczny	Opak. (300 tabl)	280
------------------------------	---	----------------------	-----

Zamawiający w Zadaniu nr VII poz. 1 - Dezynfekcja powierzchni poprzez przecieranie, wymaga:

Przedmiot zamówienia	Cechy charakterystyczne	J.m.	Ilość j.m.
1.Chusteczki bezalkoholowe do dezynfekcji powierzchni	- Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, inkubatory). - Możliwość użycia do głowic USG - Wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. - Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. - Nasączone płynem zawierające mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych (min. 3). - Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. - Wykazujące kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi - Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min. - Wyrób medyczny kl. IIa.	Opak (box)	10
		Opak (wkład) Po 200szt.	50

Opis chusteczek wskazuje na jedyny dostępny na rynku preparat firmy Schulke+ o nazwie Mikrozit Sensitive Wipes, ograniczając w sposób oczywisty konkurencję.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Sensitive Wipes

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania VII poz. 1 poprzez nadanie mu następującej treści:

Przedmiot zamówienia	Cechy charakterystyczne	J.m.	Ilość j.m.
1.Chusteczki bezalkoholowe do dezynfekcji powierzchni	- Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, inkubatory). - Możliwość użycia do głowic USG - Wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. - Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. - Nasączone płynem zawierające mieszaninę czwartorzędowych związków amoniowych. - Chusteczki o wymiarach min. 18 x 20 cm. - Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, Coronawirus, Norowirus) do 5min. - Wyrób medyczny kl. IIa.	Opak (box)	10
		Opak (wkład) Po 200szt.	50

Zamawiający w Pakiecie nr VII poz. 2 wymaga:

2. Chusteczki alkoholowe do dezynfekcji powierzchni	- Gotowe do użycia chusteczki z włókniny wiskozowej, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. - Nasączone płynem zawierającym w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol) w ilości max. 60g/100g płynu. - Bez zawartości innych niż alkohole	Opak (box)	30
---	--	------------	----

	substancji czynnych. Chusteczki o wymiarach min. 20x25 cm. - Spektrum działania: B - EN 13727, MRSA, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.Terrae) - EN 14348, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min. - Wyrób medyczny kl. IIa.	Opak (wkład) Po 150szt.	500
--	---	---------------------------------------	-----

Opis przedmiotu zamówienia ponownie wskazuje na chusteczki firmy Schulke+ o handlowej nazwie Mikrozit AF Wipes, ograniczają możliwość złożenia oferty przez innych Wykonawców posiadających równoważne rozwiązania.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Mikrozit AF Wipes

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania VII poz. 2 poprzez nadanie mu następującej treści:

2. Chusteczki alkoholowe do dezynfekcji powierzchni	- Gotowe do użycia chusteczki z włókniny wiskozowej, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. - Nasączone płynem zawierającym w składzie alkohol - Bez zawartości innych niż alkohole substancji czynnych. Chusteczki o wymiarach min. 20x20 cm. - Spektrum działania: B - EN 13727, MRSA, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.Terrae i M.Avium) - EN 14348, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Adeno) w czasie do 1 min. - Wyrób medyczny kl. IIa.	Opak (box) Opak (wkład) do 150szt.	30 75000 sztuk
---	--	---	------------------------------

Zamawiający w Pakiecie nr VII poz. 3 wymaga:

3.Chusteczki na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych	- Chusteczki do szybkiej dezynfekcji wysokiego stopnia powierzchni i wyrobów medycznych np. głowice ultradźwiękowe, pleksi, sond TEE. - Bez zawartości alkoholu, aldehydów, pochodnych guanidyny. - Chusteczki o wymiarach 20cm x 30cm nasączone środkiem dezynfekcyjnym zawierającym: kwas nadoctowy, nadtlenek wodoru, kwas octowy. - Trwałość preparatu po otwarciu 28 dni. - pH ok. 2,2. - Spektrum działania: B (Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa), F (Candida albicans), S (Clostridium difficile), V (Noro, Adeno) w czasie do 5 minut oraz Tbc (Mycobacterium terrae), V (Polio) w czasie do 15 minut. - Wyrób medyczny kl. IIb.	Opak (pojemnik po 50szt)	15
---	--	-----------------------------	----

Opis przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny wskazuje produkt firmy Schulke+ o nazwie Mikrozyd PAA. Wymagane substancje aktywne, zakres bójczy, czas ekspozycji, pH, ilość sztuk w opakowaniu oraz klasa produktu uniemożliwiają złożenie konkurencyjnych ofert.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Mikrozyd PAA

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania VII poz. 3 poprzez nadanie mu następującej treści:

3.Chusteczki na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych	- Chusteczki do szybkiej dezynfekcji wysokiego stopnia powierzchni i wyrobów medycznych np. głowice ultradźwiękowe - Bez zawartości alkoholu, aldehydów, pochodnych guanidyny. - Chusteczki o wymiarach 20cm x 20cm nasączone środkiem dezynfekcyjnym zawierającym: kwas nadoctowy, nadtlenek wodoru, kwas octowy.		750 sztuk – 800 sztuk
---	--	--	-----------------------

	- Trwałość preparatu po otwarciu 28 dni. - pH ok. 2,2. - Spektrum działania: B (Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa), F (Candida albicans), S (Clostridium difficile), V (Noro, Adeno), Tbc (Mycobacterium terrae i Mycobacterium Avium) w czasie do 5 minut - Wyrób medyczny kl. IIa.	Opak (pojemnik do 100 szt)	
--	--	-------------------------------	--

Zamawiający w Pakiecie nr VII poz. 4 wymaga:

4. System suchych chustek do nasączenia preparatem myjąco – dezynfekcyjnym	- Suche chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. - Wykonane z poliestru do nasączenia preparatami dezynfekcyjnymi Gramatura > 45g/m2. - Aktywne 14 dni po zalaniu. - Wymiary chusteczki min. 24cm x 30cm.	Dystrybutor (wiaderko)	20
		Wkład (po 110szt.)	200

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkt firmy Schulke+ o nazwie handlowej Schulke Wipes, uniemożliwiając złożenie ofert konkurencyjnych.

Dowód: ulotka informacyjna preparatu Schulke Wipes

Bacząc na powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację Zadania VII poz. 4 poprzez nadanie mu następującej treści:

4. System suchych chustek do nasączenia preparatem myjąco – dezynfekcyjnym	- Suche chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. - Wykonane z poliestru do nasączenia preparatami dezynfekcyjnymi Gramatura > 45g/m2. - Aktywne 14 dni po zalaniu. - Wymiary chusteczki min. 24cm x 30cm.	Dystrybutor (wiaderko)	20
		Wkład (do 110szt.)	22000 sztuk

W ocenie Odwołującego wymogi postawione przez Zamawiającego, a wynikające z opisu przedmiotu zamówienia w powyżej przytoczonym zakresie nie mają żadnego uzasadnienia w świetle celu jakiemu ma służyć przedmiot zamówienia. Pomimo, iż Odwołujący posiada w swojej ofercie szereg produktów innych firm, to aktualne zapisy SIWZ powodują, iż Odwołujący nie może złożyć Zamawiającemu ważnej konkurencyjnej oferty. Przyczyną nie jest niedostateczna jakość lub funkcjonalność tych produktów, ale naruszające zasady uczciwej konkurencji postanowienia SIWZ.

Opisane przez Zamawiającego parametry graniczne wskazują na konkretne produkty oferowane przez tylko jednego producenta – firmę Schulke+ w zakresie Zadania II i VII oraz firmy Ecolab w zakresie Zadania III, przez co naruszają prawo Odwołującego do udziału w Postępowaniu na warunkach zapewniających równe traktowanie i zachowanie uczciwej konkurencji.

Zgodnie z art. 29 ust. 2 ustawy Zamawiającemu nie wolno opisywać przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zamawiający musi określić przedmiot zamówienia w sposób obiektywny i również zgodny z zharmonizowanymi normami. **W szczególności Zamawiający jest zobowiązany unikać stosowania wszelkich parametrów, które wskazywałyby na konkretny wyrób lub konkretnego wykonawcę.**

Opisanie przez Zamawiającego przedmiotu zamówienia w sposób naruszający zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców skutkuje ograniczeniem możliwości złożenia ważnej, konkurencyjnej oferty w Postępowaniu przez wykonawców nie podlegających wykluczeniu z Postępowania i posiadających stosowne uprawnienia, wiedzę i doświadczenie oraz dysponujących odpowiednim potencjałem technicznym, kadrowym, finansowym oraz ekonomicznym do wykonania zamówienia, co narusza w szczególności art. 7 ust 1 i art. 29 Pzp oraz art. 3 ust. 1 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

Stanowisko Odwołującego potwierdza Urzędu Zamówień Publicznych (dalej: „UZP”) oraz dotychczasowe orzecznictwo. UZP¹ w jednej ze swych opinii stwierdził, że: *„Biorąc pod uwagę zapis art. 29 ust. 2 Pzp, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, wystarczy do stwierdzenia faktu nieprawidłowości w opisie przedmiotu zamówienia, a tym samym sprzeczności z prawem, jedynie zaistnienie możliwości utrudniania uczciwej konkurencji poprzez zastosowanie określonych zapisów w specyfikacji, niekoniecznie zaś realnego uniemożliwienia takiej konkurencji (zob. wyrok SO w Bydgoszczy z dnia 25 stycznia 2006 r., sygn. akt*

¹ Informator Urzędu Zamówień Publicznych Nr 1 z 2009 r., s. 21-22, www.uzp.gov.pl

II Ca 693/5)". Zgodnie z wyrokiem Zespołu Arbitrów z dnia 18 grudnia 2003 r. zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które wskazywałyby na konkretny wyrób albo na konkretnego wykonawcę. Nie można mówić o zachowaniu zasady uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt.

Należy podkreślić, że w dotychczasowym orzecznictwie utrwalił się pogląd o niedopuszczalności opisywania przedmiotu zamówienia w sposób nawet pośrednio ograniczający konkurencję (nie mówiąc już o bezpośrednim jej utrudnianiu innymi sposobami). Wyraźnie wskazuje na to wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 9 listopada 2005 r., sygn. akt II Ca 587/05, zgodnie z którym: „Istotne jest aby przedmiot zamówienia został opisany w sposób neutralny i nieutrudniający uczciwej konkurencji.

Oznacza to konieczność eliminacji z opisu przedmiotu zamówienia wszelkich sformułowań, które mogłyby wskazywać konkretnego wykonawcę, bądź które eliminowałyby konkretnych wykonawców, uniemożliwiając im złożenie ofert lub powodowałyby sytuację, w której jeden z zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych".

Nawiązaniem do powyższego orzeczenia będzie z pewnością wyrok Sądu Okręgowego w Szczecinie z dnia 17 kwietnia 2009 r., sygn. akt II Ca 137/09, zgodnie z którym: **"Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji"**. Tożsame stanowisko znalazło się w wyroku Sądu Okręgowego w Szczecinie z dnia 17 grudnia 2009 r, sygn. akt II Ca 992/09 oraz w wyroku Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 2 kwietnia 2009 r., sygn. akt IX Ga 49/09.

Podobnie kształtuje się kierunek orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej. Przykładowo, w uzasadnieniu wyroku z dnia 13 stycznia 2009 r. sygn. akt KIO/UZP/1502/08, Izba podniosła, iż: **„w gestii Zamawiającego leży ustalenie przedmiotu zamówienia zgodnie z oczekiwaniami co do jego funkcjonalności oraz użyteczności, jednak nie może to prowadzić do nieuzasadnionego ograniczania kręgu potencjalnych wykonawców"**. Analogicznie przedstawia się uzasadnienie wyroku z dnia 20 stycznia 2009 r. sygn. akt KIO/UZP/02/09, gdzie Izba wywiodła, że: **„Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, który w sposób pośredni wskazuje na możliwość jego realizacji wyłącznie przez jednego wykonawcę, narusza fundamentalne zasady równego traktowania oraz uczciwej konkurencji"**.

Powyższa argumentacja posunęła się dalej w wyroku o sygn. akt KIO/UZP 361/10, gdzie Izba stwierdzała, że: „(...) ograniczenie konkurencji może mieć zarówno charakter graniczny tzn. formalnie i wprost - podmiotowe cechy wykonawców lub przedmiot ich oferty zostaną nie dopuszczone lub po prostu nie zamówione przez zamawiającego, **albo też postanowienia SIWZ prowadzą do sytuacji, w której niektórzy wykonawcy co prawda mogą złożyć ważną i odpowiadającą SIWZ ofertę, jednakże oferta ze**

względu na jej charakter i specyfikę, w świetle ukształtowanych kryteriów oceny ofert nie będzie mogła realnie konkurować z ofertami innych wykonawców (...) jakiegokolwiek 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, stanowiło będzie naruszenie zasad wyrażonych w art. 7 ust. 1 Pzp (...) należy również odmówić zamawiającym prawa do zupełnie dowolnego kształtowania postanowień SIWZ, które mogą prowadzić do nadmiernego ograniczenia konkurencji i preferencji dla określonych wykonawców w stopniu ponad potrzeby zamawiającego wykraczającym".

Zgodnie z orzecznictwem naruszenie art. 29 ust. 2 Pzp może być realizowane nie tylko w sposób bezpośredni, ale i pośredni - por. wyrok KIO z dnia 22 stycznia 2009 r. w sprawie o sygn. akt KIO/UZP 30/09, w którym Izba uznała, że: „Zgodnie z ugruntowanym orzecznictwem i doktryną z naruszeniem zasady uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia mamy do czynienia w sytuacji np. opisu przedmiotu zamówienia, który w sposób bezpośredni - przez wskazanie znaków towarowych, oznaczeń lub w sposób pośredni - przez wskazanie parametrów prowadzi do uprzywilejowania jednego podmiotu względem drugiego". Identyczne stanowisko wyrażone zostało również w uchwale KIO o sygn. akt KIO/KD 2/09: „Nie można mówić o zachowaniu uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określany jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt".

Z powyższych rozważań wynika, iż wystarczającym dla stwierdzenia naruszenia zasady wyrażonej w art. 29 ust. 2 Pzp jest takie zestawienie przez Zamawiającego charakterystycznych lub granicznych parametrów nabywanych produktów, że wskazuje ono na konkretny produkt, eliminując jednocześnie możliwość zaoferowania produktów innych producentów - co niewątpliwie ma miejsce w niniejszym Postępowaniu. W wyroku z dnia 21 grudnia 2006 r. w sprawie o sygn. akt UZP/ZO/0-2969/06 Zespół Arbitrów orzekł, że: "Zamawiający może wskazać minimalne wymagania związane i proporcjonalne do przedmiotu zamówienia, tym niemniej obowiązany jest zachować niezbędną równowagę pomiędzy jego interesem polegającym na uzyskaniu rękojmi należytego wykonania zamówienia publicznego, a interesem poszczególnych wykonawców, których nie wolno, w drodze wprowadzania nadmiernych, wygórowanych wymagań, eliminować z udziału w postępowaniu". Zdaniem Odwołującego wskazana w ww. wyroku równowaga została naruszona w niniejszym Postępowaniu, w związku z czym niezbędna jest stosowna modyfikacja postanowień SIWZ.

Warto podkreślić, iż Zamawiający obowiązany jest ukształtować treść SIWZ, w taki sposób, aby otworzyć Postępowanie na konkurencję i umożliwiać składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań technicznych dostępnych na danym rynku. Celem Postępowania jest wszakże zaspokojenie konkretnych potrzeb Zamawiającego, z pominięciem wszelkich nieobiektywnych kryteriów oceny i wyboru ofert. Zamawiający określając przedmiot zamówienia winien uwzględnić wszystkie okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty przez wykonawców i winien unikać sformułowań stwarzających możliwość zaistnienia okoliczności utrudniania uczciwej konkurencji, czego Zamawiający nie wziął pod uwagę przygotowując SIWZ w niniejszym Postępowaniu.

Ponadto warto zwrócić uwagę, iż Zamawiający zastosował pozacenowe kryteria oceny takie jak:

1. łagodny zapach od 1 do 5 pkt.
2. nie pieniące od 1 do 5 pkt.
3. łatwe w dozowaniu od 1 do 5 pkt.
4. dobrze rozpuszczalne od 1 do 5 pkt.
5. dobra tolerancja materiałowa od 1 do 5 pkt.
6. nie pozostawiające plam od 1 do 5 pkt.

Jednakże nie sprecyzował w sposób jednoznaczny i wyczerpujący sposobu ich oceny.

Warto stanowczo podkreślić, że Zamawiający jest zobowiązany opisać w SIWZ kryteria oceny ofert i ich wagi w sposób, który zapewnia obiektywną ocenę oraz zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców. Zgodnie z art. 91 ust. 1 Pzp Zamawiający jest zobowiązany wybrać ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów określonych w SIWZ. W sytuacji, gdy Zamawiający decyduje się na wprowadzenie w ramach kryterium oceny ofert, kryteriów innych niż cena, kryteria takie muszą być szczegółowo opisane wraz z podaniem, w jaki sposób nastąpi ocena treści oferty przy ich zastosowaniu. Sposób oceny powinien być tak skonstruowany, aby zapewniał obiektywną ocenę złożonych ocen. Chodzi przede wszystkim o wyłączenie możliwości subiektywnej, uznaniowej i dowolnej oceny dokonanej przez członków komisji przetargowej lub inne osoby wykonujące czynności w tym zakresie. Osiągnąć można to wyłącznie wtedy, gdy szczegółowość, kompletność i jednoznaczność opisu umożliwia każdemu znającemu treść ofert dokonanie ich właściwej i obiektywnie uzasadnionej oceny i hierarchizacji w rankingu ofert najkorzystniejszych. Nieprecyzyjne zdefiniowanie kryteriów i w konsekwencji konieczność ich doprecyzowania przez komisję przetargową równoznaczne jest ze zmianą kryteriów w trakcie postępowania, a tym samym niedopuszczalne (Wyrok Sądu Okręgowego z dnia 18 marca 2004r., sygn. akt V Ca 264/04). Sprecyzowanie kryteriów powinno nastąpić poprzez:

- 1) możliwie szczegółowe opisanie kryteriów oraz „podkryteriów” oceny jakości;

- 2) szczegółowe opisanie sposobu dokonania oceny ofert, w tym zapewnienie i wdrożenie właściwych, jednakowych warunków dokonywania oceny jakości dla wszystkich ocenianych ofert;
- 3) dokonywanie oceny przez zespół odpowiednio dobranych osób tj. osób bezstronnych oraz posiadających stosowne kwalifikacje i doświadczenie;
- 4) zapewnienie anonimowości źródła pochodzenia ocenianych preparatów dokonujących ich oceny.

Podkreślenia należy, że wskazane powyżej cechy są niemierzalne, zatem Zamawiający w tym wypadku ma zamiar dokonać oceny oranoleptycznej. W takim przypadku aby wykluczyć dobrowolną i subiektywną ocenę, Zamawiający musi wskazać szczegółowo w jaki sposób i w jakich warunkach dokona tej oceny. Powinien również wskazać czy oceny dokona wykwalifikowany personel szpitalny w praktyce, w warunkach klinicznych, na jakich oddziałach. Ponadto Zamawiający nie podał informacji, że w związku z testowaniem próbek ulegną one zużyciu i nie będą podlegały zwrotowi zgodnie z art. 97 pkt .2 Pzp.

Wobec powyższego Odwołujący wnosi jak na wstępie.

Naruszenie przepisów przez Zamawiającego ograniczyło możliwość uzyskania zamówienia publicznego poprzez złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty a tym samym Odwołujący został narażony na znaczną szkodę. Interes Odwołującego wyraża się również w tym, aby postępowanie o udzielenie zamówienia przeprowadzone zostało zgodnie z przepisami prawa, a zawarta umowa nie była dotknięta sankcją nieważności z powodu wady postępowania. Zgodnie bowiem z wyrokiem Sądu Okręgowego w Warszawie z dnia 19 grudnia 2007 r. sygn. akt V Ca 2506/07: „*Interes prawny w uzyskaniu zamówienia należy rozumieć w ten sposób, że wykonawca ma prawo oczekiwać, że sam proces udzielenia zamówienia będzie odbywał się w sposób prawidłowy i z tego wynika jego interes we wnoszeniu środków ochrony prawnej*”.

Odwołanie zostaje wniesione 22 listopada 2016 roku, czyli w terminie przewidzianym art. 182 ust. 1 pkt. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych.

Kopia odwołania została przekazana Zamawiającemu w dniu 22 listopada 2016 roku z zachowaniem terminu, o którym mowa w art. 180 ust. 5 ustawy – Prawo zamówień publicznych.

Załączniki:

- 1) *dowód uiszczenia wpisu od odwołania w wymaganej wysokości;*
- 2) *dowód przesłania kopii odwołania Zamawiającemu;*
- 3) *odpis z CEIDG Odwołującego;*
- 4) *pełnomocnictwo;*
- 5) *dowody dokumentów wskazane w treści odwołania.*