

Białystok, dnia 17.10.2018r

ZP/X/18/1048

Zawiadomienie o wniesieniu odwołania

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę urządzeń do sterylizacji sprawa nr 64/2018)

Działając na podstawie art. 185 ust. 1 ustawy z dn. 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U 2015r, poz. 2164 ze zm.) zwaną dalej ustawą, Zamawiający informuje, iż ww. postępowaniu w dniu 23.02.2018r. wpłynęła do Zamawiającego kopia odwołania (w załączeniu), które zostało wniesione do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej przez firmę:

Sterimed Sp. z o.o. ul. Żwirki I Wigury 47/7, 02-091 Warszawa

Jednocześnie Zamawiający wzywa Wykonawców do wzięcia udziału w postępowaniu toczącym się w wyniku wniesienia odwołania poprzez przystąpienie po stronie Odwołującego lub po stronie Zamawiającego. Przystąpienie do postępowania odwoławczego Wykonawcy wnoszą na podstawie art. 185 ust. 2 ustawy w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania.

**ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. LECZNICTWA**

prof. dr hab. n. med. Andrzej Dąbrowski

Warszawa, 15.10.2018

Prezes Krajowej Izby Odwoławczej

Ul. Postępu 17A

02-676 Warszawa

Zamawiający:

Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku

ul. M. Skłodowskiej-Curie 24 A, 15-276 Białystok

tel. centr. 85-831-80-00, fax 85-831-88-80

tel. działu zam. pub. 85-831-83-88, fax 85-831-86-91

zamowienia@poczta-usk.pl

Odwołujący:

Sterimed Sp. z o.o.

Ul. Żwirki i Wigury 47/7, 02-091 Warszawa

Fax 22 350 69 52

Email: biuro@sterimed.com.pl

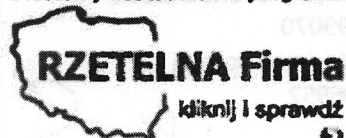
Dotyczy:

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2015 r., poz. 2164 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego na: dostawę urządzeń do sterylizacji, znak sprawy 64/2018, Pakiet nr.1.

ODWOŁANIE

Działając na podstawie art. 179 ust.1 i art. 180 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017r. poz. 1579) zwanej dalej ustawą PZP jako oferent w postępowaniu na dostawę urządzeń do sterylizacji, znak sprawy 64/2018, pakiet nr1 zwanej dalej „postępowaniem” wnoszę odwołanie od czynności zamawiającego niezgodnych z przepisami ustawy polegających na:

Jesteśmy uczestnikami programu



Sterimed Sp. z o.o. ul. Żwirki i Wigury 47 lok.7, 02-091 Warszawa

NIP 7010340385 Regon 146099070

e-mail: biuro@sterimed.com.pl www.sterimed.com.pl

tel.: 504 494 658 fax.: 22 3506952

1

1. Zaniechaniu odrzucenia oferty złożonej w ramach Postępowania McPolska z siedzibą w Skórzewie, która to oferta podlega odrzuceniu w trybie art. 89 ust.1 pkt 2 PZP ze względu na to, że treść oferty McPolska nie odpowiada treści SIWZ
2. Zaniechaniu wyboru najkorzystniejszej oferty, tj. oferty złożonej przez firmę Sterimed z siedzibą w Warszawie w ramach pakietu nr1 co stanowi naruszenie art. 91 ust 1 PZP w związku z art. 89 ust. 1 pkt 2 PZP

Z uwagi na fakt wyboru oferty przez zamawiającego w dniu 5 października 2018 oraz otrzymaniem przez nas powiadomienia tego samego dnia termin na złożenie odwołania został dopełniony. Odwołujący uiszczył wpis od odwołania w wymaganej wysokości czego dowód w załączeniu. Kopia odwołania została przekazana zamawiającemu.

Odwołujący wnosi o:

1. Uwzględnienie odwołania w całości
2. Nakazanie zamawiającemu odrzucenia oferty złożonej w ramach Postępowania McPolska z siedzibą w Skórzewie, ponieważ oferta podlega odrzuceniu w trybie art. 89 ust.1 pkt 2 PZP ze względu na to, że treść oferty McPolska nie odpowiada treści SIWZ
3. Nakazanie zamawiającemu wyboru najkorzystniejszej oferty, tj. oferty złożonej przez firmę Sterimed z siedzibą w Warszawie w ramach pakietu nr1 zgodnie z art. 91 ust 1 PZP
4. Zasądzenie od Zamawiającego na rzecz odwołującego kosztów postępowania według norm przepisanych

Interes prawny Odwołującego we wniesieniu odwołania przejawia się w tym, że gdyby oferta firmy McPolska została odrzucona zgodnie z zasadami art. 89 ust 1 pkt 2 PZP, jako najkorzystniejsza wybrana zostać powinna oferta firmy Sterimed a co za tym idzie Sterimed powinien uzyskać zamówienie publiczne o którym mowa powyżej.

Uzasadnienie:

W dniu 14.07.2018 Zamawiający opublikował ogłoszenie o zamówieniu w trybie przetargu nieograniczonego na: dostawę urządzeń do sterylizacji, znak sprawy 64/2018 składający się z Pakietu nr 1 i 2. Termin składania ofert został wyznaczony na 21.08.2018 a potem zmieniony na 31.08.2018.

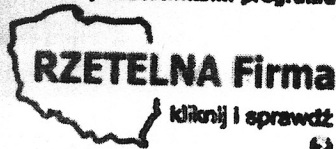
Dowód nr1:

Ogłoszenie zamieszczone na witrynie TED

Firma Sterimed złożyła ofertę w ramach Pakietu nr 1, w ramach tego samego pakietu została złożona jeszcze jedna oferta firmy McPolska.

Po otwarciu złożonych ofert przez potencjalnych wykonawców oraz wniesieniu do zamawiającego o udostępnienie treści oferty firmy McPolska okazało się, że oferta firmy McPolska nie spełnia wymagań SIWZ, zawierając błędy skutkujące jej odrzuceniem w trybie art. 89 ust.1 pkt 2. Odwołujący wystosował pismo do zamawiającego w dniu 18.09.2018 r. pozostawione bez odpowiedzi.

Jesteśmy uczestnikami programu



Sterimed Sp. z o.o. ul. Żwirki i Wigury 47 lok.7, 02-091 Warszawa
NIP 7010340385 Regon 146099070
e-mail: biuro@sterimed.com.pl www.sterimed.com.pl
tel.: 504 494 658 fax.: 22 3506952

2

Dowód nr 2

Pismo Sterimed z dnia 18.09.2018

Zamawiający w SIWZ określił wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia w tym w załączniku nr.1 zwanym formularzem cenowym poprzez określenie parametrów minimalnych. Oferta firmy McPolska nie spełnia wymogów technicznych określonych w powyższym załączniku w zakresie:

- punktu 22 opisu parametrów gdzie zamawiający określił wymaganie dla urządzenia w zakresie wydajności dekontaminacji pomieszczenia o kubaturze 300m³. Zaproponowane urządzenie model Airdecon 200 posiada wydajność jedynie do 200m³ a co za tym idzie nie spełnia wymagań i powinien zostać odrzucony

Dowód nr 3:

Katalog urządzenia AIRDECON 200 producenta Amity International

- punktu 4 i 5 parametrów gdzie zamawiający wymagał skuteczności mikrobiologicznej zgodnie z normą NFT 72-281 2009 oraz potwierdzenia tego poprzez załączenie wyników badań skuteczności wraz z ofertą. Mimo powołania się wprost na normę NFT 72-281 badania posiadają dopisek – adaptacja, a poniższe wymienione punkty wskazują, że nie spełniają jej ponieważ nie zostały przeprowadzone zgodnie z jej założeniami i wymaganiami.

1. Norma wskazuje i wymaga aby próbka z testem biologicznym była umieszczona w odpowiedniej odległości od urządzenia (zgodnie z załącznikiem Aneks B oraz aby była umieszczona w pozycji wertykalnej i orientacji odwrotnej do urządzenia (punkt 5.5.1 g). Jest to bardzo istotne kryterium ponieważ wymaga potwierdzenia testem, że proces jest skuteczny w całym pomieszczeniu poprzez wypełnienie go (zamglawianie) a nie tylko poprzez bezpośredni nadmuch aerozolu na badaną próbkę. Wyniki Badań przedstawionych przez McPolska przeprowadzone przez firmę Abbott Analytical z dnia 5 lipca 2013 opisują metodę badań na stronie 3 gdzie wskazane jest w wersji oryginalnej w języku angielskim umieszczenie pionowe ale zwrócone do urządzenia natomiast w tłumaczeniu jest położenie poziome na stole w obu przypadkach niezgodnie z wymaganiami.
2. Norma wskazuje i wymaga aby test został wykonany w określonych warunkach środowiska (punkt 5.5.1 d i e) tj. temperatura 20±2°C i wilgotność 50-75% natomiast badanie przeprowadzone przez firmę Abbott na stronie 1 potwierdza temperaturę 24°C i wilgotność 31%. Nie sposób odpowiedzieć na pytanie czy w prawidłowych warunkach wyniki byłyby wystarczająco dobre aby spełnić wymagania normy, pewne jest że byłyby gorsze.
3. Potwierdzenie spełniania normy, która jest już normą nieobowiązującą gdyż aktualna wersja jest z 2014 roku wskazuje, że urządzenie nie spełnia aktualnie obowiązujących wymagań a tym samym niejasny jest status i dopuszczenie do użytkowania w placówkach medycznych zwłaszcza przy informacji, że badania zostało zlecone z adaptacją normy a nie wprost z normą.

Jesteśmy uczestnikami programu



Sterimed Sp. z o.o. ul. Żwirki i Wigury 47 lok.7, 02-091 Warszawa

NIP 7010340385 Regon 146099070

e-mail: biuro@sterimed.com.pl www.sterimed.com.pl

tel.: 504 494 658 fax.: 22 3506952

3

Sbr

4. Czas kontaktu wskazany na 1 stronie to 60 minut a w opisie procedury na stronie 3 jest czas gazowania 80 minut plus czas przetrzymania 60 minut czyli całkowity czas kontaktu aerozolu to 140 minut.

Dowód nr 4:

Wydruk z normy NFT 72-281 2009

Wyniki badań wraz z tłumaczeniem w ofercie firmy McPolska

Mając na uwadze powyższe wnosimy jak na wstępie.

Załączniki:

- dowody od 1 do 4
- odpis KRS
- potwierdzenie wpisu
- potwierdzenie wysłania odpisu do zamawiającego

PREZES
Agnieszka Sikorska
Agnieszka Sikorska

STERIMED SP. Z O.O.
UL. ŻWIRKI I WIGURY 47 LOK. 7
02-091 WARSZAWA
NIP 7010340385 REGON 146099070