

Carestream Health Poland Sp. z o.o.
ul. Wyczółki 40
02-820 Warszawa
fax. 0(22) 465-55-72

Warszawa, 24.07.2009r.

Do: ZAMAWIAJĄCY:
Wojewódzki Ośrodek
Medycyny Pracy
ul. Karłowicza 26
85 -092 Bydgoszcz
faks 0(52) 340-02-05

PROTEST

Dotyczy postępowania prowadzonego przez Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy w Bydgoszczy w trybie przetargu nieograniczonego o zamówienie publiczne pn.: „dostawę urządzeń i oprogramowania do ucyfrowienia aparatu rentgenowskiego Bucky Diagnost FS nr 880-1839 wraz z instalacją i uruchomieniem oraz przeszkoleniem personelu.”. Znak sprawy nadany przez zamawiającego: PN/UCYFR/1/2009.

Uznając, iż w ww. postępowaniu naruszono zasady wyznaczone przez ustawę Prawo zamówień publicznych (ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r., tekst jednolity Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 ze zm., zwaną w dalszej części pisma - **ustawą PZP**) oraz nasz interes prawny poprzez naruszenie przepisów **art. 7 ust. 1** oraz **art. 29 ust. 2** w związku z **art. 30** ustawy PZP, tj. dokonanie z naruszeniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców opisu przedmiotu zamówienia poprzez wskazanie rozwiązań technicznych przedmiotu zamówienia preferujących konkretnego producenta (wykonawcę).

Zaniechanie przez zamawiającego właściwego opisu przedmiotu zamówienia narusza nie tylko ww. przepisy ustawy, ale również nasz interes prawny jako Wykonawcy (Carestream Health Poland Sp. z o.o.) uniemożliwiający nam skuteczne ubieganie się o rzezone zamówienie publiczne jako wykonawcy, który nie jest w stanie złożyć w rzezonym postępowaniu ważnej (zgodnej z treścią SIWZ) oferty.

UZASADNIENIE:

Zamawiający w załączniku do SIWZ ZAŁĄCZNIK Nr 2 - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA opisując przedmiot zamówienia dokonał następującego, niedopuszczalnego z punktu widzenia zasad jakimi winien się kierować udzielając zamówień publicznych, określenia przedmiotu zamówienia:

A./ Pkt I poz. 4 - Skanowanie wszystkich formatów płyt z rozdzielczością co najmniej 10 pikseli/mm oraz Pkt I poz. 6 - Rodzaje i formaty obsługiwanych kaset z płytami obrazowymi, co najmniej 15x30 cm, 18x24 cm, 24x30 cm, 35x35 cm i 35x43 cm. W związku z tym, że jest to kaseeta dentystyczna, standardowa rozdzielczość to min 8 pikseli/mm gdyż większą rozdzielczość przy tym rozmiarze kaset nie jest wykorzystywana. Wnosimy o dopuszczenie skanowania dla kasety o rozmiarach 15x30 z rozdzielczością min. 8 pikseli/mm lub wykreślenie z poz. 6 kasety 15x30 jako zbędnej.

B./ Pkt I poz. 7 - Skanowanie płyt formatu 18x24cm i 24x30 (do zastosowań ogólnie diagnostycznych) z rozdzielczością 20 pikseli/mm do specjalnych zastosowań np. badania reumatologiczne. Żądamy dopuszczenie płyt formatu 18x24cm i 24x30 z rozdzielczością 20 pikseli/mm zarejestrowanych jako płyty mammograficzne lub wykreślenie poz. 7 w całości jako zbędnej i ograniczającej uczciwą konkurencję bez jakiegokolwiek uzasadnionej przyczyny. Rozdzielczość obu płyt jest taka sama i obie spełniają wymagania Zamawiającego co do swojej funkcjonalności. Wymóg płyt do specjalnych zastosowań np. badania reumatologiczne wskazuje na jednego wykonawcę firmę Agfa.

C./ Pkt II poz. 4 - Kaseeta z płytą obrazową rozmiar 35x43cm - 3 sztuk, skanowanie z rozdzielczością co najmniej 100 mikronów. Wymóg co najmniej 100 mikronów sugeruje, że Zamawiający preferuje urządzenie mające jedno z najgorszych parametrów na rynku. Im więcej mikronów, tym gorsza jakość. Kaseeta z płytą obrazową rozmiar 35x43cm, skanowanie z rozdzielczością co najmniej 100 mikronów posiada tylko jedna firma Agfa, wszyscy pozostali producenci posiadają lepsze parametry (tj. mniej niż 100 mikronów). Żądamy zmiany powyższego zapisu SIWZ na nowy w brzmieniu: Kaseeta z płytą obrazową rozmiar 35x43cm - 3 sztuk, skanowanie z rozdzielczością maksimum 100 mikronów.

D./ Pkt II poz. - 5 Kaseeta z płytą obrazową rozmiar 24x30 cm - 3 sztuk, skanowanie z rozdzielczością co najmniej 100 mikronów 1 reumatologiczna. Powyższy opis wskazuje na wyraźne preferencje zamawiającego w stosunku do produktów firmy Agfa. W związku z powyższym żądamy wprowadzenia zmiany do opisu przedmiotu zamówienia w powyższym zakresie dopuszczającej skanowanie z rozdzielczością maksimum 100 mikronów oraz o dopuszczenie zaoferowania 1 kasety o rozdzielczości 20 pikseli/mm reumatologicznej lub mammograficznej.

F./ Pkt III poz. - 2 Procesor INTEL CORE 2 DUO 3 GHz / 4 MB RAM HDD 2X500 GB NAGRYWARKA DVD KŁAWIATURA , MYSZ, Nazwa i typ urządzenia. Stacja technika nie wymaga tak wysokich parametrów komputera, to jest tylko stanowisko przypisywania danych do pacjenta. Taki wymóg podwyższa nie tylko cenę zakupu ale i w niedozwolony sposób uniemożliwia uczciwą konkurencję. W związku z powyższym wnosimy o zmianę tego zapisu na: Komputer stacji, zapewniający efektywną pracę stanowiska min. Procesor INTEL CORE 2 DUO 2 GHz / 1 GB RAM HDD 160 GB NAGRYWARKA DVD KŁAWIATURA ; MYSZ, konfiguracja dedykowana dla oprogramowania stacji lekarskiej przez jej producenta oraz walidowana przez producenta oprogramowania pod kątem maksymalnej wydajności.

G./ Pkt III poz. 8 - Multisesyjność - możliwość otwarcia co najmniej 15 sesji z różnymi badaniami w tym samym czasie. Ilość sesji po pierwsze wskazuje na konkretnego wykonawcę firmę Agfa. Zamawiający w praktyce nie będzie używał wcale multisesyjności (ze względu na ilość robionych zdjęć), ewentualnie będzie korzystał tylko z 2-3 sesji. Należy nadmienić, iż duża ilość otwartych sesji jest niewskazana i często prowadzi do pomyłek techników. W związku z powyższym wnosimy o usunięcie pkt. 8 lub zmianę na Multisesyjność - możliwość otwarcia co najmniej 5 sesji z różnymi badaniami w tym samym czasie.

H./ Pkt III poz. 19 - Oprogramowanie do monitorowania wielkości dawki wyświetlające wskaźnik odchylenia dawki danej ekspozycji od wartości średniej oraz Pkt III poz. 19 - Generowanie raportu dotyczącego wielkości dawek. Ponieważ Zamawiający w odpowiedzi na zadane mu przez jednego z wykonawców pytanie zrezygnował z wymogu Pkt III poz. 19 wnosimy o usunięcie pkt II poz. 19 oraz Pkt III poz. 19 z opisu przedmiotu zamówienia.

I./ Pkt III poz. 26 - Wyświetlanie i wyszukiwanie listy pacjentów do wykonania oraz przypisanych do nich badań (DICOM Modality Worklist) z polskimi znakami diakrytycznymi (np. ą, ż, ć itp.) Taki opis przedmiotu zamówienia jednoznacznie wskazuje wykonawcę firmę Agfa i ogranicza uczciwa konkurencję. Wnosimy o usunięcie z treści SIWZ pkt III poz. 26 lub zmianę jego dotychczasowego brzmienia na: Interfejs użytkownika w języku polskim. Należy zauważyć, iż Zamawiający w pkt III poz. 6 - Import danych pacjenta systemu RIS poprzez DICOM Worklist, już raz określił taką funkcjonalność.

J./ Pkt III poz. 28 - Monitor LCD kolorowy dotykowy, min. 20", o min. parametrach: rozdzielczość 1280x1024, jasność 300 cd/m², kontrast 700:1, kąty widzenia pionowy/poziomy 175/175 st. Większość producentów posiada monitory 17 do 19" które w zupełności wystarczają technikowi do pracy. Żądanie monitora 20" i o jasności 300 cd/m² wskazuje na firmę Agfa jako preferowanego przez zamawiającego wykonawcę przedmiotowego zamówienia. Wnosimy o zmianę opisu z pkt III poz. 28 z dotychczasowej na nową w brzmieniu: Monitor LCD kolorowy dotykowy, min. 19", o min. parametrach: rozdzielczość 1280x1024, jasność 230 cd/m², kontrast 700:1, kąty widzenia pionowy/poziomy 175/175 st.

K./ W odniesieniu do udzielonych przez zamawiającego odpowiedzi na zapytania jednego z wykonawców, z dnia 22 lipca 2009 r. dotyczącego Załącznik nr 2 do SIWZ, pkt II.5. Analogicznie do pkt II poz. 4, wnosimy o zmianę parametru dopuszczającego maksimum 50 mikronów.

L./ Ustawa o wyrobach medycznych i rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2004r. w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych nie narzuca, aby oprogramowanie stacji diagnostycznej było zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie IIa. Zgodnie z obowiązującym w Polsce prawem stacja technika może być zarejestrowana w klasie I lub II. W związku z tym, uważamy że wymóg zarejestrowania w klasie IIa jest niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa oraz ogranicza konkurencję. Ponadto Zamawiający zdecydował w odpowiedzi na jedno z pytań zadanych mu w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP, oświadczył, że nie będzie wymagał

dostarczenia stacji diagnostycznej z oprogramowaniem pozwalającym na bezpośrednie diagnozowanie i monitorowanie procesów życiowych. W związku z powyższym wnosimy o rezygnację w opisie przedmiotu zamówienia z wymogu aby oprogramowanie stacji diagnostycznej i system PACS (który nie jest przedmiotem zamówienia) było zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie IIa i powrót do pierwotnego zapisu pkt III poz. 33 tj. " Oprogramowanie CR i stanowisko identyfikacji kaset zarejestrowane w Polsce jako wyrób medyczny lub posiadający certyfikat CE właściwy dla urządzeń /oprogramowania medycznego stwierdzający zgodność z dyrektywą 93/42/EEC" Zapis ten słusznie ujęty przez Zamawiającego jest zgodny z prawem oraz dopuszcza zarówno oprogramowanie i stanowisko identyfikacji kaset zarejestrowane w klasie I jak i II a.

W związku z powyższym żądamy:

1. Uznania wniesionego przez naszą firmę (Carestream Health Poland Sp. z o.o.) protestu w całości za zasadny;
2. Dokonania w trybie art. 38 ust. 4 ustawy ponownej modyfikacji treści SIWZ tj. przywrócenie pierwotnego brzmienia opisu przedmiotu zamówienia w zakresie opisanym w uzasadnieniu niniejszego protestu, tak aby opis ten nie stawał w pozycji uprzywilejowanej, względem innych potencjalnych wykonawców, produktów mogących być oferowanymi tylko przez jednego producenta lub jego dystrybutorów (przedstawicieli).

Proszę o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania protestu na numer naszego faxu: (22) 465-55-72

Z poważaniem

PROKURENT
Carestream Health Poland
MKB
Monika Kuraś

Carestream Health Poland Sp. z o.o.
02-820 Warszawa, ul. Wyczółki 40
NIP 527-252-24-36, Regon: 140714254
Sąd Rejonowy w Warszawie KRS 264794
Kapitał zakładowy 3 052 500 PLN

Załączniki:

- aktualny odpis z KRS