

Warszawa dnia 31.07.2009

DZ/2215/33/143/2009**WYKONAWCY****ZAWIADOMIENIE O WNIESIENIU PROTESTU
WEZWANIE DO PRZYŁĄCZENIA SIĘ DO POSTĘPOWANIA
TOCZĄCEGO SIĘ W WYNIKU WNIESIENIA PROTESTU**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego znak IHIT/P/33/09 na dostawę specjalistycznego drobnego sprzętu medycznego (Zadania nr 1 – 45)

Działając na podstawie art. 181 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zmian.) Instytut Hematologii i Transfuzjologii zawiadamia, że w prowadzonym postępowaniu na dostawę specjalistycznego drobnego sprzętu medycznego (Zadania nr 1 – 45) został wniesiony protest przez Wykonawcę: **Biochem Polska Sp. z o.o., ul. Nowa 23, Stara Iwiczna, 05-500 Piaseczno.**

Treść protestu w załączeniu

Mając na uwadze powyższe oraz zgodnie z postanowieniami art. 181 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający wzywa Wykonawców do przyłączenia się do postępowania w wyniku wniesionego protestu.

Prawa i obowiązki uczestników postępowania toczącego się w wyniku wniesienia protestu określono w art. 181 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Prosimy o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faksu /022/ 349 62 23

Z-ca DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s transfuzjologii

Otrzymano dn.....podpis.....

doc. dr hab. n. med. Jolanta Lętowska

biochem®

Instytut Hematologii i
Transfuzjologii
ul. Indiry Gandhi 14
02-776 Warszawa

**dotyczy: przetargu nieograniczonego, znak: IHIT/P/33/09, na dostawę,
specjalistycznego sprzętu medycznego (Zadania 1-45).**

Piaseczno 2009-07-31

Biochem Polska Sp. z o.o. 05-500 Piaseczno k/Warszawy, Stara Iwiczna, ul. Nowa 23,
działając w oparciu o art.179 ust.1, art.180 ust.1, 2 i 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r.
Prawo zamówień publicznych / tekst jednolity Dz. U. z 2007r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.
/ niniejszym składam

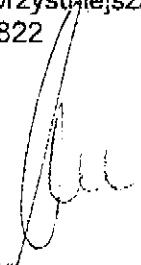
PROTEST

na czynność Zamawiającego podjętą we wskazanym wyżej postępowaniu – pakiet 38 /Korki zabezpieczające końcówki wkłuc centralnych/ – polegającą na uznaniu za najkorzystniejszą ofertę firmy Medica Healthcare Sp. z o.o., ul. Poleczki 21, 02-822 Warszawa.

UZASADNIENIE

Wnoszący protest w dniu 30.07.2009 roku otrzymał zawiadomienie, iż w przetargu nieograniczonym, znak: IHIT/P/33/09, na dostawę, specjalistycznego sprzętu medycznego (Zadania 1-45).

w pakiecie: nr 38 / Korki zabezpieczające końcówki wkłuc centralnych / za najkorzystniejszą została uznana oferta firmy Medica Healthcare Sp. z o.o., ul. Poleczki 21, 02-822 Warszawa.



Wzrostki poczynione przez skarżącego pozwalają stwierdzić, iż Zamawiający wybierając ofertę najkorzystniejszą naruszył przepisy ustawy z 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych / tekst jednolity Dz. U. z 2007r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm. /, tj.

- art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych poprzez przyjęcie oferty, której treść jest sprzeczna z treścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”,
- art. 91 ust. 1 - poprzez stosowanie przy wyborze oferty najkorzystniejszej innych kryteriów oceny aniżeli określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia
- art. 7 ust. 1 - poprzez nierówne traktowanie oferentów / odstępnie w stosunku do wybranej oferty od wymogów określonych SIWZ /
- art. 24 ust. 2 pkt. 3 – poprzez nie wykluczenie z postępowania wykonawcy, który nie złożył dokumentu potwierdzającego spełnienie warunku.

Za przyjętą przez skarżącego kwalifikacją przemawiają następujące okoliczności :

Stosownie do zapisów w specyfikacji asortymentowo – cenowej (Załącznik nr 1 do SIWZ) – warunkiem udziału w postępowaniu stawianym wykonawcom było zaoferowanie korków zabezpieczających końcówki wkłuc centralnych o następujących parametrach: *” Korki zabezpieczające końcówki WC (wkłuc centralnych), o specjalistycznej budowie, wolne od lateksu, DEHP, części metalowych, zabezpieczające wkłucia na okres 7 dni lub ok. 600 aktywacji bez konieczności wymiany.*

Bezglowy, zamknięty system do zabezpieczenia końcówek wkłucia centralnego do stosowania z wszelkiego rodzaju sprzętem, z możliwością użycia do chemioterapii, żywienia pozajelitowego, przetaczania krwi i innych płynów dożylnych, pobierania badań.

Musi posiadać łatwą do dezynfekcji, na bazie alkoholu, membranę silikonową o automatycznym zamykaniu po odłączeniu strzykawki.

Pakowane sterylne, po 1 szt.”

Na potwierdzenie spełnienia tegoż warunku udziału w postępowaniu Zamawiający zażądał przedłożenia: *„Do oferty należy dołączyć katalogi oferowanego specjalistycznego drobnego sprzętu medycznego oraz inne dokumenty potwierdzające spełnienie parametrów granicznych/odcinających określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ”.*

Wykonawca, którego oferta została uznana za najkorzystniejszą nie spełnia powyższego warunku i nie złożył wymaganego dokumentu potwierdzającego spełnienie warunków zawartych w załączniku nr 1 – Pakiet nr 38 do SIWZ.

- Załączona ulotka nie zawiera informacji dotyczących możliwości stosowania koreczka SmartSite do przetaczania krwi, do używania w chemioterapii, do żywienia pozajelitowego oraz pobierania badań, nie zawiera również informacji dotyczących dezynfekcji, ilości aktywacji, oraz z jakiego materiału wykonana jest membrana
- Ponadto z naszych informacji uzyskanych bezpośrednio ze strony producenta (http://www.carefusion.com/Images/3AD031302_tcm10-1799.pdf) dowiedzieliśmy się, że zaoferowany przez firmę Medicart Healthcare Sp. z o.o. korek SmartSite należy wymieniać co 72 godziny lub 100 aktywacji, natomiast w przypadku użycia z krwią, preparatami krwiopochodnymi lub lipidami co 24 godziny.

W tym stanie rzeczy rozstrzygnięciem Zamawiającego winno być wykluczenie wykonawcy z postępowania i uznanie jego oferty za podlegającą odrzuceniu.


Biorąc pod uwagę powyższe należy stwierdzić, iż Zamawiający podejmując decyzję o uznaniu za najkorzystniejszą oferty firmy Mediacart Healthcare Sp. z o.o., ul. Poleczki 21, 02-822 Warszawa, naruszył wskazane wyżej przepisy ustawy, tym samym naruszając interes prawny skarżącego - jego oferta była zgodna ze SIWZ i gdyby nieuprawniona ocena oferty wybranej, to oferta skarżącego zostałaby uznana za najkorzystniejszą.

Z tych też względów skarżący wnosi o uwzględnienie protestu, i powtórzenie czynności badania i oceny ofert dla pakietu nr 38, w tym wyboru oferty najkorzystniejszej.

Zawiadomienie o wyniku postępowania skarżący otrzymał w dniu 30.07.2009r., zatem protest zostaje wniesiony z zachowaniem terminu ustawowego.

Załączniki:

- Ulotka korków SmartSite wydrukowana z w/w strony internetowej producenta

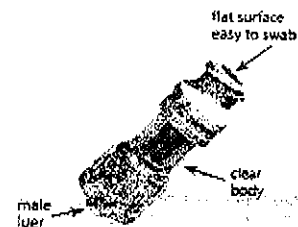

BIOCHEM POLSKA Sp z o.o.
05-500 Piaseczno
Stara Iwiczna, ul. Nowa 23

SmartSite® needle-free valve user's guide

SmartSite® Safety Disposables

Instructions

The SmartSite® needle-free valve is designed to permit injection and aspiration of fluids without the use of needles. Should you require further clinical information or training please contact Customer Care at 1.800.482.4822. In Canada at 1.800.387.8309.



SmartSite® valve

Prepare SmartSite® needle-free valve

Prior to every access, always swab the top of the SmartSite® valve port with a sterile 70% isopropyl alcohol wipe 1-2 seconds and allow to dry approximately 30 seconds.

For multiple syringes, swab prior to each syringe access.

Attach luer

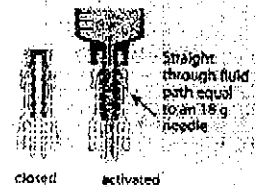
Insert the syringe tip into the valve. If syringe has a luer-lock collar, turn syringe clockwise to secure the connection. If syringe has a slip luer, insert and rotate 1/4 turn to secure the connection. Inject or aspirate fluid. **Do not leave slip luer syringes unattended.**

Apply clamp

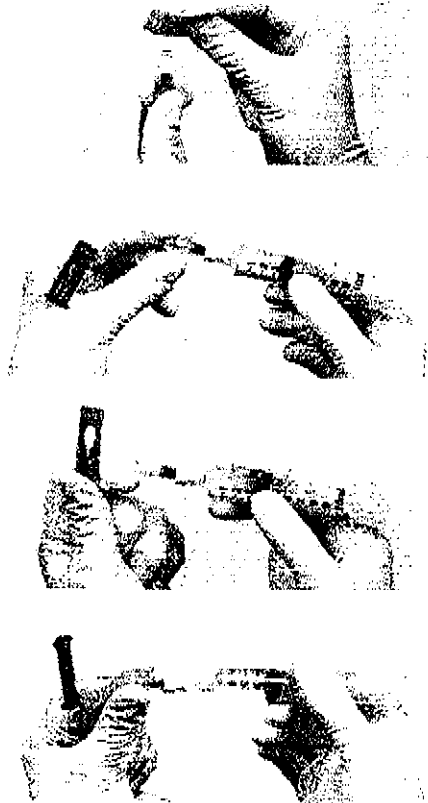
In accordance with INS flushing standards, apply clamp **before** disconnecting syringe to help prevent any reflux in the catheter lumen.

Disconnect luer

Securely hold SmartSite® valve while disconnecting luer. Remove the luer from the valve by turning counterclockwise.



SmartSite® valve
fluid path



Key specifications

Priming volume ¹	valve: 0.11 mL	Y site: 0.07 mL
Residual volume ²	valve: 0.08 mL	Y site: 0.04 mL
Flow rate	4500 mL/hr ⁴	8100 mL/hr ³

* Replace every 72 hours or 100 activations which ever occurs first. For infusions of blood, blood products or lipid emulsions, replace every 24 hours.

¹ Valve not activated

² Valve activated

³ As per Standard ISO 1055-3-1997

⁴ As per NCC 005500mL fluid bag at 30 inch head height

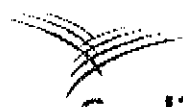
Note – professional standards of practice require:

Vascular access devices should be flushed according to professional standards of practice and facility protocol in order to maintain patency and prevent the mixing of incompatible medications.

Alert® and SmartSite® are registered trademarks of Cardinal Health, Inc. or one of its subsidiaries.

© 2004-2007 Cardinal Health, Inc. or one of its subsidiaries. All rights reserved. 3AD0313-02 (02/07/2500)

Printed on recycled paper with 10% post-consumer fiber



Cardinal Health

Cardinal Health
San Diego, CA

cardinalhealth.com/alert