

Wrocław, dn. 23.11.2015 r.

Szp/FZ/MD-5A/869 /2015

### **ZAWIADOMIENIE O WNIESIENIU ODWOŁANIA**

Na podstawie art. 185 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), Zamawiający informuje, że w postępowaniu pn.: „**Dostawa kardiomonitorów, inkubatorów i stanowisk do resuscytacji noworodków w ramach projektu 'Mały Dolnoślązak'**”, znak sprawy: Szp/FZ/MD-5A/2015., w dniu 20.11.2015 r. wniesione zostało odwołanie przez Wykonawcę:

**PROMED S.A.**

**ul. Krajewskiego 1/B**

**01-520 Warszawa**

Na podstawie art.182 ust. 2 Ustawy Pzp **Wykonawca zarzuca Zamawiającemu naruszenie:**

**art. 7 ust. 1, art. 29 ust. 1 i 2 Ustawy PZP** wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przetargu nieograniczonym, którego przedmiotem jest „**Dostawa kardiomonitorów, inkubatorów i stanowisk do resuscytacji noworodków w ramach projektu 'Mały Dolnoślązak'**” znak sprawy **Szp/FZ/MD-5A/2015.**

Odwołujący zarzuca Zamawiającemu, że dokonał opisu przedmiotu zamówienia w sposób niejednoznaczny i niewyczerpujący, poprzez nieprecyzyjne określenie parametrów technicznych opisu przedmiotu zamówienia, a także w sposób nieuwzględniający wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na treść oferty oraz w sposób utrudniający uczciwą konkurencję, poprzez dobór parametrów i preferencje określonych rozwiązań technicznych, charakterystycznych dla wyrobów konkretnych producentów oraz eliminację rozwiązań innych producentów, czym uniemożliwił złożenie oferty Odwołującemu.

W wyniku naruszenia ustawy uszczerbku doznał interes Odwołującego w uzyskaniu przedmiotowego zamówienia (został on pozbawiony możliwości złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty), a tym samym Odwołujący został narażony na znaczną szkodę.

Treść odwołania w załączeniu.

Równocześnie Zamawiający wzywa Wykonawców do wzięcia udziału w postępowaniu toczącym się w wyniku wniesienia odwołania w terminie określonym w art. 185 ust. 2 uPzp. Uczestnikami postępowania toczącego się w wyniku wniesienia odwołania stają się Wykonawcy, którzy mają interes prawny w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.

Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania. Wykonawca oraz Wykonawca wezwany nie może następnie korzystać ze środków ochrony prawnej wobec czynności Zamawiającego wykonanych zgodnie z wyrokiem Izby lub Sądu albo na podstawie art. 186 ust. 2 i 3 uPzp.

*W załączeniu:*

- kopia odwołania – PROMED S.A.

Z UPOWIĄZNIENIEM DYREKTORA  
Z-ca DYREKTORA  
ds. Finansów i Administracji  
mgr *h. J.* Jędrzejko

Warszawa, dnia 20 listopada 2015 r.

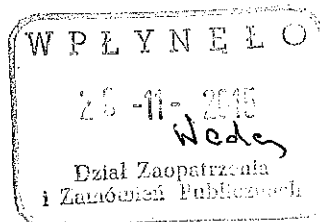
**Do**  
**Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej**  
**ul. Postępu 17a**  
**02-676 Warszawa**

**Zamawiający:**

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu  
ul. H. Kamieńskiego 73A, 51-124 Wrocław  
faks: +48 (71) 327 04 25 / (71) 325 41 01  
adres e-mail: zp@wssk.wroc.pl

**Odwołujący:**

PROMED S.A. z siedzibą w Warszawie  
ul. Krajewskiego 1/B, 01-520 Warszawa  
tel. +48 (22) 839 99 01, faks: +48 (22) 839 64 57  
adres e-mail: promed@promed.com.pl



**ODWOŁANIE**

Na podstawie art. 182 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm), zwanej dalej „ustawą” lub „Pzp”, działając w imieniu PROMED S.A. z siedzibą w Warszawie (dalej „Odwołujący”), niniejszym wnoszę odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej „SIWZ”) w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości przedmiotu zamówienia powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Pzp, którego przedmiotem jest „Dostawa kardiomonitorów, inkubatorów i stanowisk do resuscytacji noworodków w ramach projektu «Mały Dolnoślązak»” - znak sprawy: Szp/FZ/MD-5A/2015 (dalej „Postępowanie”) ogłoszonym w Suplemencie do Dziennika Urzędowego UE z dnia 11 listopada 2015 r. pod numerem 2015/S 218-397458.

**Odwołujący zarzuca Zamawiającemu, że** dokonał opisu przedmiotu zamówienia w sposób niejednoznaczny i niewyczerpujący, poprzez nieprecyzyjne określenie parametrów technicznych przedmiotu zamówienia, a także w sposób nieuwzględniający wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na treść oferty oraz w sposób utrudniający uczciwą konkurencję, poprzez dobór parametrów i preferencje określonych rozwiązań technicznych, charakterystycznych dla wyrobów konkretnych producentów oraz eliminację rozwiązań innych producentów, czym uniemożliwił złożenie oferty Odwołującemu.

Na skutek dokonania zarzucanych czynności w Postępowaniu zostały naruszone przepisy art. 7 ust. 1, art. 29 ust. 1 i 2 ustawy oraz inne przepisy przywołane w uzasadnieniu odwołania.

W wyniku naruszenia przepisów ustawy uszczerbkowił interes Odwołującego w uzyskaniu przedmiotowego zamówienia (został on pozbawiony możliwości złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty), a tym samym Odwołujący został narażony na znaczną szkodę.

**Wobec powyższego Odwołujący wnosi o** uwzględnienie odwołania w całości i nakazanie Zamawiającemu dokonania zmian w SIWZ - zgodnie z żądaniami wynikającymi z uzasadnienia odwołania, a w konsekwencji, na zasadzie art. 38 ust. 4a Pzp, Odwołujący wnosi o nakazanie

Zamawiającemu dokonania stosownej (jeśli będzie obligatoryjna) zmiany ogłoszenia o zamówieniu.

Ogłoszenie o zamówieniu opublikowano w Suplemencie do Dziennika Urzędowego UE w dniu 11 listopada 2015 r. pod numerem 2015/S 218-397458, toteż termin zawity do wniesienia odwołania wskazany w art. 182 ust. 2 pkt 1) ustawy został dotrzymany. Kopia odwołania została przesłana Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania i w taki sposób, że mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Wpis w wymaganej przepisami wysokości został uiszczony przelewem na rachunek bankowy Urzędu Zamówień Publicznych.

## UZASADNIENIE

Odwolujący wykonuje działalność gospodarczą w zakresie dystrybucji sprzętu medycznego na rynku polskim od ponad 20 lat. Przez ten długi okres zdobył unikalne doświadczenie w zakresie dostaw wyposażenia sal operacyjnych, oddziałów intensywnej terapii, oddziałów kardiologicznych, oddziałów noworodkowych, szpitalnych oddziałów ratunkowych, pracowni radiologicznych w najwyższej klasy aparaturę medyczną, w tym systemów monitorowania pacjenta, rezonansów magnetycznych, tomografów komputerowych, aparatów RTG, aparatów ultrasonograficznych, aparatów do znieczulania oraz innych urządzeń medycznych pochodzących od najbardziej uznanych światowych producentów. Oferowane przez Odwołującego produkty przyczyniają się do podniesienia poziomu technicznego polskich szpitali, zapewniają pacjentom diagnostykę i opiekę na najwyższym poziomie, a personelowi medycznemu komfort pracy i satysfakcję.

Odwolujący jest zainteresowany uzyskaniem zamówienia w niniejszym Postępowaniu, którego przedmiotem jest dostawa wyrobów medycznych zwanych dalej „urządzeniami”, w tym: kardiomonitorów, inkubatorów i stanowisk do resuscytacji noworodków w ramach projektu „Mały Dolnoślązak”. Przedmiot zamówienia obejmuje następujące części: Część nr 1 – dostawa inkubatorów zwykłych – szt. 4; Część nr 2 – dostawa stanowisk do resuscytacji noworodka – szt. 3; Część nr 3 – dostawa kardiomonitorów zwykłych – szt. 17; Część nr 4 – dostawa kardiomonitorów noworodkowych – szt. 13. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w Załączniku nr 5 do SIWZ.

Po zapoznaniu się z treścią SIWZ, a w szczególności z treścią parametrów technicznych, jakie musi spełnić przedmiot zamówienia w zakresie **Części nr 1 - dostawa inkubatorów zwykłych – szt. 4** oraz **Części nr 2 - dostawa stanowisk do resuscytacji noworodka – szt. 3**, Odwołujący stwierdza, że poszczególne postanowienia SIWZ naruszają przytoczone w petitum przepisy ustawy, w związku z czym należy je zmienić zgodnie z żądaniami Odwołującego. Poszczególne parametry graniczne urządzeń wchodzących w skład **Części nr 1** oraz **Części nr 2** zamówienia zostały opisane w taki sposób, że Odwołujący - będąc dystrybutorem nowoczesnej aparatury medycznej - nie jest w stanie złożyć konkurencyjnej oferty, pomimo tego, że oferowane przez niego aparaty zapewniają osiągnięcie zakładanej przez Zamawiającego wydajności, funkcjonalności i jakości. Kwestionowane przez Odwołującego postanowienia SIWZ w zakresie **Części nr 1** świadczą o tym, że Zamawiający zdecydowanie preferuje konkretny asortyment, gdyż opis przedmiotu zamówienia został oparty o parametry techniczne produktów Incu I firmy Atom Medical Corp. (dalej: „Atom”), dystrybuowanych w Polsce przez Dutchmed PL. Sp. z o.o., ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz (dalej „Dutchmed”).

Zamawiający tak skonstruował specyfikację, że nikt nie posiadający w ofercie wyrobów ww. podmiotu nie będzie w stanie uzyskać zamówienia w **Części nr 1** oraz **Części nr 2**. Do takich wniosków prowadzi analiza opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 5 do SIWZ). W dalszej części niniejszego odwołania zostaną wyartykułowane i skomentowane wszystkie te zapisy, które świadczą o uprzywilejowaniu produktów marki Atom (w odniesieniu do **Części nr 1**) oraz urządzeń produkowanych przez Zakład Urządzeń Medycznych UNIMED Inż. Adam Andruszczak, dalej: „Unimed” (w odniesieniu do **Części nr 2**), do czego dochodzi z rażącym naruszeniem zasad równego traktowania wykonawców i zachowania uczciwej konkurencji.

Specyfikacja techniczna (opis przedmiotu zamówienia) z zasady ma umożliwiać jednakowy dostęp do zamówienia wykonawcom spełniającym warunki udziału w postępowaniu. Opis przedmiotu zamówienia nie może zawierać postanowień nieuzasadnionych potrzebami Zamawiającego, a stanowiących sztuczne przeszkody dla wykonawców dysponujących asortymentem adekwatnym do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego. Tymczasem, należy podnieść, że w niniejszym Postępowaniu Zamawiający, opisując przedmiot zamówienia wskazał konkretne rozwiązania konstrukcyjne charakterystyczne wyłącznie dla wyrobów firmy **Atom** (w odniesieniu do Części nr 1) oraz **Unimed** (w odniesieniu do Części nr 2), przez co dopuścił się naruszenia zasad równego traktowania wykonawców i zachowania uczciwej konkurencji. Wymagania odzwierciedlone w treści Załącznika nr 5 do SIWZ w dużej mierze nie mają uzasadnienia w obiektywnych potrzebach Zamawiającego, a uniemożliwiają złożenie oferty przez pozostałych wykonawców, w tym Odwołującego. Rozpatrując szczegółowo dyskryminacyjne postanowienia SIWZ, Odwołujący podnosi, zgodnie z poniższym.

### **Część nr 1 - dostawa inkubatorów zwykłych – szt. 4**

#### **✓ Parametr opisany w punkcie 1.4 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                                                                                                                |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.4 | Zewnętrzny, dotykowy wyświetlacz kolorowy LCD o przekątnej minimum 8 cali, z możliwością regulacji wysokości oraz kąta odchylenia (regulacja wielopłaszczyznowa) umożliwiającą obserwację i obsługę ekranu z lewej i prawej strony inkubatora. |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy **Atom** występujący w ofercie **Dutchmed**.

Zapis SIWZ dotyczący zewnętrznego, dotykowego wyświetlacza kolorowego LCD o przekątnej minimum 8" w praktyce oznacza, że parametr ten spełni wyłącznie urządzenie wyposażone w ekran o przekątnej 8,5", gdyż na rynku nie ma matrycy o przekątnej 8".

Wymagane w ww. punkcie opisu przedmiotu zamówienia cechy wyrobu, tj. sposób obsługi, umiejscowienie, regulacje i rodzaj wyświetlacza (ekranu) nie mają żadnego uzasadnienia klinicznego i stanowią jedynie wskazanie konkretnego rozwiązania konstrukcyjnego. Istotą przedmiotowego wyrobu jest zaś przedstawianie w jednoznaczny i czytelny sposób parametrów nastawianych i monitorowanych. Wskazany powyżej opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty. Wyklucza także szanse na złożenie oferty wszystkim pozostałym działającym na rynku wykonawcom, gdyż takie rozwiązanie techniczne jest charakterystyczne tylko dla wyrobu jaki w swojej ofercie posiada firma **Dutchmed**.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.4. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                                                                    |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.4 | Wyświetlacz/ekran do sterowania pracą Inkubatora, zapewniający wyświetlanie parametrów nastawianych i monitorowanych, umożliwiający obserwację i obsługę ekranu z lewej i prawej strony inkubatora |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

#### **✓ Parametr opisany w punkcie 2.2 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                                                                     |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.2 | Otwierane 2 długie ścianki kopuły z lewej i prawej strony o kąt 180 stopni powoli i bezszmerowo, mechanizm otwierania wyposażony w specjalny tłumik zabezpieczający przed nagłym opadaniem ścianki. |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy Atom występujący w ofercie Dutchmed.

Wprowadzony wymóg wyposażenia ścianek w "specjalny tłumik" nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Przeciwnie, ścianki boczne winny umożliwiać ich szybkie otwarcie, jak również zamknięcie, w celu skrócenia do minimum czasu otwarcia ścianek, aby zminimalizować efekt wychłodzenia przestrzeni pacjenta i zmiany parametrów mikrośrodowiska we wnętrzu inkubatora, które to mają bezpośredni wpływ na stabilność pacjenta. Brak uzasadnienia klinicznego i funkcjonalnego przedmiotowego wymogu, pozwala uznać, iż stanowi on jedynie kolejny element opisu przedmiotu zamówienia powodujący, że jedynym urządzeniem spełniającym wymogi SIWZ jest obecnie Inkubator Incu i, firmy Atom oferowany przez Dutchmed.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły - 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 2.2. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                        |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.2 | Otwierane 2 długie ścianki kopuły (po przeciwnych stronach) o kąt 180 stopni, z podwójnym zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 2.5 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.5 | Elektrostatyczny filtr powietrza z funkcją wyświetlania informacji o konieczności jego wymiany |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy Atom występujący w ofercie Dutchmed.

Wymóg wyposażenia inkubatora w filtr elektrostatyczny nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Filtr służy do oczyszczania powietrza przedostającego się do przestrzeni pacjenta. Istotne parametry filtra to jego skuteczność, rozumiana jako dopuszczalna przepuszczalność dla mikrocząstek, a nie jego rodzaj. Czas jego wymiany jest szczegółowo opisany w instrukcji obsługi przeznaczonej dla użytkownika.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły - 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 2.5. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                           |
|-----|-----------------------------------------------------------|
| 2.5 | Filtr powietrza o parametrach: 0,5µ - skuteczność 99,8%." |
|-----|-----------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 2.6 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                                  |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.6 | Szuflada do wprowadzenia kasety rtg pod materacyk bez konieczności otwierania kopuły inkubatora. Dostęp do szuflady dla kaset RTG z obu stron kopuły Inkubatora. |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy Atom występujący w ofercie Dutchmed.

Wymóg dostępu do szuflady na kasety RTG spoza przestrzeni pacjenta nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Każdy inkubator jest wyposażony z kurtynę powietrza, która ma chronić pacjenta przed wychłodzeniem w przypadku otwarcia ścianek bocznych, bądź otworów pielęgnacyjnych. Konieczność zaoferowania inkubatora spełniającego ten wymóg, pomimo braku uzasadnienia jego umieszczenia w opisie inkubatora nawet przy zmianie innych poruszonych niniejszym odwołaniem wymogów skutkowałaby uniemożliwieniem złożenia oferty przez innych niż Dutchmed wykonawców.

Zdaniem Odwołującego ze względu na ergonomię pracy przy inkubatorze, jak również w celu zapewnienia właściwego pozycjonowania kasety względem pacjenta (aby nie przesuwając pacjenta tylko kasety), szuflada winna być dostępna z obu stron inkubatora i wyposażona w trwale naniesioną skalę.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 2.6. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.6 | Szuflada do wprowadzenia kasety rtg pod materacyk bez konieczności dotykania dziecka. W przypadku konieczności otwarcia ścianki bocznej, dodatkowy system zabezpieczający przed gwałtowną zmianą parametrów temperaturowo-wilgotnościowych we wnętrzu kopuły. |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 2.7 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                          |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.7 | Regulacja kąta nachylenia materacyka w sposób płynny i cichy w zakresie min. 13 stopni, dostępna na zewnątrz inkubatora. |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy Atom występujący w ofercie Dutchmed.

Wprowadzony przez Zamawiającego minimalny zakres regulacji pochylenia leża z pacjentem oraz sposób realizacji tego pochylenia nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Zapis „min. 13 stopni” oznacza w istocie, że Zamawiający wymaga zaoferowania znacznie większego pochylenia leża niż to wynika z klinicznych potrzeb i wprowadza poważne ryzyko zsunęcia się pacjenta na ścianki inkubatora. Kwestionowane postanowienie SIWZ oznacza, że pochylenie powinno odbywać się wyłącznie w jedną stronę.

Ponadto, Odwołujący zwraca uwagę, że w przypadku pokręteł do regulacji pochylenia podstawy materacyka usytuowanych na zewnątrz inkubatora, występuje konieczność dotykania niesterylnej części inkubatora, a przed ponownym działaniem przy pacjencie - konieczność dezynfekcji rąk. Reasumując, ze względów klinicznych regulacja pochylenia powinna odbywać się z wnętrza inkubatora.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 2.7. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                        |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.7 | Regulacja kąta nachylenia materacyka w sposób płynny i cichy w zakresie $\pm 12^\circ$ |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 2.10 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                         |
|------|-----------------------------------------|
| 2.10 | Swobodny dostęp do inkubatora z 4 stron |
|------|-----------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat **Incu** i firmy **Atom** występujący w ofercie **Dutchmed**.

Wprowadzony wymóg dostępu do pacjenta z 4 stron wynika wyłącznie z charakterystyki konstrukcji inkubatora model **Incu I**, i nie ma przy tym żadnego uzasadnienia klinicznego.

Dostęp do pacjenta powinien przede wszystkim gwarantować mu minimalną stymulację. W tym celu istnieją na rynku rozwiązania produkcyjne oparte na obrotowej podstawie, a te nie narzucają konstrukcji inkubatora o zwiększonej ilości portów/otworów pielęgnacyjnych.

Reasumując dostęp do pacjenta zapewniany w innych dostępnych na rynku inkubatorach może odbywać się nawet z jednej strony, a to za sprawą obrotowej podstawy, co niewątpliwie stanowi ich zaletę. Dopuszczając złożenie oferty na produkt zapewniający takie rozwiązanie Zamawiający zyskuje możliwość otrzymania atrakcyjnych ofert, a jednocześnie zwiększa konkurencję w prowadzonym Postępowaniu.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 2.10. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                              |
|------|----------------------------------------------|
| 2.10 | Swobodny dostęp do inkubatora z min. 3 stron |
|------|----------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 2.11 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                                                                 |
|------|---------------------------------------------------------------------------------|
| 2.11 | Poziom głośności wewnątrz kopuły w decybelach w czasie pracy inkubatora ≤ 44 dB |
|------|---------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat **Incu** i firmy **Atom** występujący w ofercie **Dutchmed**.

Zapis powyższy jest charakterystyczny wyłącznie dla produktu firmy **Atom** – inkubatora zamkniętego **Incu I**, którego przedstawicielem w Polsce jest firma **Dutchmed**. Inkubator **Incu I** charakteryzuje się głośnością na poziomie poniżej 44 dB.

Ograniczenie poziomu hałasu we wnętrzu kopuły inkubatora ma swoje uzasadnienie, jednakże postawiony przez Zamawiającego wymóg nie odnosi się do rzeczywistych parametrów pracy inkubatora, tzn. uwzględniających uruchomioną funkcję automatycznej regulacji stężenia tlenu oraz wilgotności (wymagane, zgodnie z SIWZ).

Inkubatory firmy **Atom Medical** potencjalnie mogą pracować z natężeniem emisji dźwięku na poziomie wymaganym w punkcie 2.11 części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ, jednakże poziom ten nie uwzględnia wszystkich parametrów pracy inkubatora. Jest to czysto teoretyczna wartość hałasu emitowanego podczas pracy inkubatora. Tymczasem, zarówno Odwołujący, jak i inni wykonawcy działający na rynku oferują inkubatory, w których poziom emitowanego hałasu został zmierzony podczas rutynowej pracy przy uruchomieniu wszystkich koniecznych funkcji.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 2.11. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                                                                                                                       |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2.11 | Poziom głośności wewnątrz kopuły w decybelach w czasie pracy inkubatora uwzględniającej wszystkie (wymagane w SIWZ) parametry 46±3dB. |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 3.1 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                       |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.1 | Inkubator jest wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania (servo) w zakresie minimum do 95% ustawiany z rozdzielczością 1% |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Zapis powyższy, w zestawieniu z innymi opisywanymi parametrami jest charakterystyczny wyłącznie dla produktu firmy **Atom** – inkubatora zamkniętego **Incu i**, którego przedstawicielem w Polsce jest firma Dutchmed.

Wprowadzony wymóg związany ze stosowanym poziomem nawilżania przestrzeni pacjenta i sposobem jego regulacji nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. W praktyce klinicznej stosowanie poziomu nawilżenia rzędu 95% i wyższe (a tak stanowi SIWZ) nie jest stosowane. Komentowany zapis wynika wyłącznie z zakresów nawilżania właściwych dla urządzenia produkcji firmy Atom Medical model Incu i. Zmiany poziomu nawilżania o 1% nie mają żadnego znaczenia dla poprawy stanu klinicznego pacjenta. Tak precyzyjne nastawy mają swoje uzasadnienie jedynie przy regulacji stężenia tlenu we wnętrzu kopuły, nie zaś przy poziomie nawilżania.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 3.1 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                   |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.1 | Inkubator jest wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania (servo) w zakresie (30+95)%, z rozdzielczością 5% lub wyższą |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 3.3 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                               |
|-----|---------------------------------------------------------------|
| 3.3 | Aktywne nawilżanie – podgrzewanie wody do temperatury wrzenia |
|-----|---------------------------------------------------------------|

Zapis powyższy, w zestawieniu z innymi opisywanymi parametrami jest charakterystyczny wyłącznie dla produktu firmy **Atom** – inkubatora zamkniętego **Incu i**, którego przedstawicielem w Polsce jest firma Dutchmed.

Wprowadzony wymóg poza tym, że charakteryzuje rozwiązanie typowe dla firmy Atom Medical i inkubatora model Incu i wprowadza poważne ryzyko przypadkowego oparzenia personelu.

Zdaniem Odwołującego, woda w nawilżaczu winna być podgrzewana do bezpiecznej temperatury, a następnie doprowadzana do wrzenia we wnętrzu, po to aby ograniczyć ryzyko przypadkowego oparzenia personelu.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu, w trybie art. 192 ust. 3 pkt 1) Pzp, dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 3.3 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                              |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.3 | Aktywne nawilżanie – podgrzewanie wody do temperatury wrzenia, bez ryzyka przypadkowego oparzenia personelu" |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Alternatywnie:

|     |                                                                                                                                                                                |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.3 | Aktywne nawilżanie realizowane w celu doprowadzenia wody do temperatury wrzenia. Zamawiający nie określa sposobu realizacji procesu doprowadzenia wody do temperatury wrzenia. |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 4.2 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                             |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4.2 | Inkubator posiada układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: 35–38,0°C |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Zapis powyższy, w zestawieniu z innymi opisywanymi parametrami jest charakterystyczny wyłącznie dla produktu firmy **Atom** – Inkubatora zamkniętego **Incu i**, którego przedstawicielem w Polsce jest firma **Dutchmed**.

Wprowadzony zakres regulacji temperatury bazujący teoretycznie na pomiarach temperatury skóry noworodka nie ma uzasadnienia klinicznego. Stosowanie zakresu regulacji na podstawie temperatury skóry noworodka powinno odnosić się do fizjologicznych temperatur pacjenta, tj. w zakresie (35+37,5)°C. Stosowanie wyższych temperatur niż 37°C odbywa się pod szczególną kontrolą. Z tego powodu każdy inkubator wyposażony jest w blokadę przekroczenia temperatury 37°C, która to zwalniana jest przez personel jeśli zachodzi taka potrzeba kliniczna. Z tego powodu sterowanie wyższymi temperaturami odbywać się powinno za pomocą - trybu powietrze - pracy inkubatora, o czym stanowi punkt 4.1 tabeli części nr 1 załącznika nr 5 do SIWZ.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 4.2 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                                     |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4.2 | Inkubator posiada układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: (35+37,5)°C, z regulacją co 0,1°C |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametry opisane w punktach 5.2 i 7.1.4 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|       |                                                                                                                      |
|-------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5.2   | Oxymetr do pomiaru stężenia tlenu pod kopułą z układami regulowanych alarmów zintegrowany z inkubatorem (wbudowany). |
| 7.1   | Inkubator posiada alarmy akustyczno-optyczne dla następujących sytuacji:                                             |
| 7.1.4 | Przekroczenia górnej i dolnej granicy ustawionego stężenia tlenu                                                     |

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat **Incu i** firmy **Atom** występujący w ofercie **Dutchmed**.

Wprowadzony wymóg „regulowanych alarmów” w odniesieniu do nastaw stężenia tlenu nie ma uzasadnienia klinicznego.

Należy zauważyć, że poziom stężenia tlenu w przestrzeni pacjenta jest ustawiany bardzo precyzyjnie, tzn. na konkretną wartość, a nie w przedziale „górny / dolny”, tj. z układami regulowanych alarmów.

Inkubator jest z definicji wyposażony w system reagowania na sytuację wzrostu, bądź spadku stężenia tlenu w stosunku do nastawionej wartości i oczywiście na takie sytuacje reaguje alarmami.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametrów opisanych w punktach 5.2. oraz 7.1.4. Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie im następującej postaci:

|       |                                                                                                                              |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5.2   | Oxymetr do nastawiania i pomiaru stężenia tlenu w inkubatorze. Automatyczna regulacja stężenia tlenu w przestrzeni pacjenta. |
| 7.1   | Inkubator posiada alarmy akustyczno-optyczne dla następujących sytuacji:                                                     |
| 7.1.4 | Wzrostu i spadku stężenia tlenu w stosunku do nastawionej wartości                                                           |

✓ **Parametr opisany w punkcie 6.1 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6.1 | <p>Inkubator wyposażony jest w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- temperaturę na skórze noworodka,</li> <li>- temperaturę w powietrzu pod kopułą inkubatora</li> <li>- stężenie tlenu pod kopułą inkubatora,</li> <li>- wilgotność względna,</li> <li>- informacja o wykorzystaniu mocy grzałki w stopniach lub %.</li> </ul> |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy Atom występujący w ofercie Dutchmed.

Wymóg wprowadzony w punkcie 6.1 w części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego dla inkubatorów zamkniętych. Jest on natomiast opisem charakterystycznego rozwiązania technicznego stosowanego przez firmę Atom Medical. Układ monitorowania, który mierzy i podaje parametr „Informacja o wykorzystaniu mocy grzałki” ma zastosowanie dla inkubatorów otwartych, bądź hybrydowych (pracujących w trybie otwartym) kiedy to promiennik ogrzewa pacjenta i przestrzeń wokół niego.

W inkubatorach otwartych istotnym parametrem nastaw i kontroli jest temperatura pacjenta – nastawiana i mierzona (tryb pracy temperatura skóry noworodka) i temperatura powietrza – nastawiana i mierzona (tryb pracy temperatura powietrza). W inkubatorach zamkniętych zaś, stanowiących przedmiot zamówienia w części nr 1 przedmiotowego Postępowania, nie ma trybu pracy „grzałka/kontrola ręczna mocy grzania”, jak ma to miejsce w przypadku inkubatorów otwartych bądź hybrydowych.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 6.1 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6.1 | <p>Inkubator wyposażony jest w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- temperaturę na skórze noworodka,</li> <li>- temperaturę w powietrzu pod kopułą inkubatora</li> <li>- stężenie tlenu pod kopułą inkubatora,</li> </ul> |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|  |                        |
|--|------------------------|
|  | - wilgotność względna. |
|--|------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 6.2 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                             |
|-----|-------------------------------------------------------------|
| 6.2 | Czujniki pomiarowe zintegrowane w jednej wyjmowanej głowicy |
|-----|-------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy **Atom** występujący w ofercie **Dutchmed**.

Wymóg wprowadzony w punkcie 6.2 w części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Istotą czujników pomiarowych jest ich funkcjonalność, zapewniająca prawidłową i bezpieczną pracę inkubatora. Jedynie w przypadku firmy Atom i produkowanych przez nią inkubatorów model Incu I, Dual Incu i, głowica pomiarowa musi być wyjmowana w celu dezynfekcji. Jest to charakterystyczne rozwiązanie tego producenta, które nie może być warunkiem granicznym, uniemożliwiającym złożenie ważnej oferty innym wykonawcom.

Istotnym jest aby zapewnić skuteczną dezynfekcję, m.in. głowicy pomiarowej, bez względu na sposób realizacji takiej czynności.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 6.2 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                     |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------|
| 6.2 | Czujniki pomiarowe zintegrowane w jednej głowicy, zapewniając skuteczną dezynfekcję |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 6.3 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6.3 | <p>Funkcja wyświetlania i zapisywania trendów, bez konieczności podłączania zewnętrznych monitorów pacjenta:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- temperatury z obu czujników,</li> <li>- wilgotności,</li> <li>- stężenia tlenu,</li> <li>- moc grzałki.</li> </ul> |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy **Atom** występujący w ofercie **Dutchmed**.

Wymóg wprowadzony w punkcie 6.3 w części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ w odniesieniu do trendów stężenia tlenu i mocy grzałki nie ma uzasadnienia klinicznego. Trendy odnoszą się do wartości zmiennych w czasie. W przypadku aplikacji tlenu, podaż ta jest zwykle krótka i na określonym poziomie.

Z kolei moc grzania jest parametrem nieistotnym w stosunku do krytyczności uzyskiwanych temperatur pacjenta i powietrza otaczającego pacjenta, które są zapisywane w formie trendów. Moc grzania i jej zapisywanie w formie trendów ma zastosowanie wyłącznie w przypadku inkubatorów otwartych, gdyż jest to jeden z trybów pracy inkubatora otwartego. Wymóg ten nie

znajduje zatem zastosowania do inkubatorów będących przedmiotem zamówienia w Części nr 1 przedmiotowego zamówienia.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 6.3 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6.3 | Funkcja wyświetlania i zapisywania trendów, bez konieczności podłączania zewnętrznych monitorów pacjenta: <ul style="list-style-type: none"><li>- temperatury z obu czujników,</li><li>- wilgotności.</li></ul> |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 7.1.5 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|       |                                                                                                                          |
|-------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7.1.5 | Inkubator posiada alarmy akustyczno-optyczne dla następujących sytuacji:<br><br>Brak lub niski poziom wody w nawilżaczu. |
|-------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy Atom występujący w ofercie Dutchmed.

Wymóg wprowadzony w punkcie 7.1.5 w części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ w odniesieniu do alarmu w sytuacji braku wody nie ma uzasadnienia klinicznego i praktycznego. Alarm niskiego poziomu wody w nawilżaczu zapobiega i uprzedza sytuację braku wody w nawilżaczu, chroniąc inkubator przed potencjalnym uszkodzeniem.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 7.1.5 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|       |                                                                                                                 |
|-------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7.1.5 | Inkubator posiada alarmy akustyczno-optyczne dla następujących sytuacji:<br><br>Niski poziom wody w nawilżaczu. |
|-------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 10.1 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                                                              |
|------|------------------------------------------------------------------------------|
| 10.1 | Możliwość rozbudowy o opcję wbudowanego Pulsoksymetru w technologii Nellcor. |
|------|------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 1 - jest obecnie aparat Incu i firmy Atom występujący w ofercie Dutchmed.

Wymóg wprowadzony w punkcie 10.1 w części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ nie ma uzasadnienia klinicznego. Istotą pomiaru saturacji jest jego dokładność i odporność na sytuację niskiej perfuzji i ruchliwości pacjenta. Obecnie istnieje na rynku wiele technologii pomiaru saturacji krwi zapewniających dokładność pomiaru dla opisanych wyżej sytuacji, czy stanu pacjenta. Najpopularniejsze technologie to Masimo i Nellcor..

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 1 - Inkubator zwykły – 4 szt., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 10.1 Części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                                                                                         |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10.1 | Możliwość rozbudowy o opcję wbudowanego lub niezależnego pulsoksymetru w technologii Nellcor lub Masimo |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|

### **Części nr 2 - dostawa stanowisk do resuscytacji noworodka – szt. 3**

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.1 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                   |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.1 | Wymiary zewnętrzne ( szerokość x głębokość x wysokość) 62 cm(±5cm) x 106 cm(±5cm) x 190 cm(±5cm)” |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Specyfikowanie szczegółowych danych technicznych związanych z wymiarami urządzenia nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Istotą stanowiska do resuscytacji jest jego adekwatność kliniczna związana z resuscytacją noworodka, pozostając w zgodzie z najnowszymi wytycznymi w tym zakresie regulowanymi przez Polską i Europejską Radę Resuscytacji.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.1 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                |
|-----|----------------------------------------------------------------|
| 1.1 | Wymiary zewnętrzne ( szerokość x głębokość x wysokość) - podać |
|-----|----------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.4 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                                                                                   |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.4 | Ogrzewanie promiennikiem podczerwieni z kwarcowym źródłem IR. Kolumna mocująca promiennik wykonana w sposób umożliwiający dostęp do noworodka i jego pielęgnację od strony główki noworodka (od strony kolumny).” |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Specyfikowanie szczegółowych danych technicznych związanych z konstrukcją urządzenia oraz zapis o pielęgnacji od strony główki noworodka („od strony kolumny”) nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Stanowisko do resuscytacji jest urządzeniem, na którym zabiegi przy noworodku prowadzone są przez ok. 10 min. Jeśli noworodek jest stabilny układa się go główką do panelu sterującego, a personel stoi od strony nóg i/lub po bokach stanowiska. Jeśli natomiast pacjent wymaga resuscytacji, układa się go nogami do panelu sterującego, a główką do operatora, gdyż w innej pozycji prowadzenie skutecznej resuscytacji nie jest ani możliwe, ani praktykowane, ani zalecane przez Polską i Europejską Radę Resuscytacji.

Ponadto konstrukcja promiennika wykonana z kwarcu stanowi starą technologię. Promienniki takie w krótkim czasie ulegają przepaleniu/uszkodzeniu, tym bardziej zatem dopuszczenie do

Postępowania nowych technologicznie rozwiązań leży w najlepiej pojętym interesie Zamawiającego.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.4 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                           |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.4 | Ogrzewanie promiennikiem podczerwieni. Kolumna mocująca promiennik wykonana w sposób umożliwiający dostęp do noworodka i jego pielęgnację z min. 3 stron. |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.5 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                            |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.5 | Promiennik nagrzewający obracany w płaszczyźnie poziomej o kąt min. 170°, w celu wykonania zdjęcia Rtg. Wyposażony w wygodne uchwyty po obu jego stronach. |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Specyfikowanie szczegółowych danych technicznych związanych z konstrukcją urządzenia nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Istotą jest możliwość wykonania skutecznego zdjęcia RTG, bez względu na sposób jego realizacji. Odchylany o „min 170°” promiennik, w istocie oznacza konieczność odchylenia o 180°, gdyż jest to rozwiązanie właściwe urządzeniu produkowanemu przez firmę Unimed.

Ponadto odchylenie promiennika w tak dużym zakresie wiąże się z szybkim wychłodzeniem noworodka, gdyż nie może on być wtedy efektywnie dogrzewany.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.5 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                 |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.5 | Konstrukcja promiennika nagrzewającego umożliwiająca wykonanie zdjęcia RTG, bez przerywania ogrzewania pacjenta |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.6 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                     |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.6 | Funkcja wstępnego dogrzewania pre-heat – po włączeniu funkcji, stanowisko grzeje na 100 po uzyskaniu temp. Automatycznie przechodzi w tryb manualny |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Specyfikowanie szczegółowych danych technicznych związanych z konstrukcją urządzenia nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Istotą jest, aby czas potrzebny do pełnej gotowości stanowiska do resuscytacji był jak najkrótszy, z drugiej zaś strony urządzenie po osiągnięciu stanu gotowości, a więc odpowiedniej do przyjęcia pacjenta – temperatury, przełączało moc grzania tak, aby podtrzymać temperaturę ciała pacjenta i oszczędzać energię związaną z poborem mocy przez promiennik.

W ocenie Odwołującego, po osiągnięciu stanu gotowości, urządzenie winno ograniczać moc grzania o połowę, dając jednocześnie użytkownikowi możliwość indywidualnego ustawienia mocy grzania urządzenia w zależności aktualnych potrzeb klinicznych.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.6 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                                                                  |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.6 | Krótki czas gotowości urządzenia (nie dłuższy niż 10 min.) z wstępnym dogrzewaniem o mocy 100%. Po uzyskaniu gotowości do pracy, moc grzania automatycznie przełączana w stan przyjęcia pacjenta |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.9 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                        |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.9 | Regulacja temperatury grzania w układzie servo (pomiar na skórze) w zakresie 34 + 38°C |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Wprowadzony zakres regulacji temperatury bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka nie ma uzasadnienia klinicznego. Stosowanie zakresu regulacji na podstawie temperatury skóry noworodka powinno odnosić się do fizjologicznych temperatur pacjenta, tj. w zakresie (35+37,5)°C. Stosowanie wyższych temperatur niż 37°C odbywa się pod szczególną kontrolą. Sterowanie wyższymi temperaturami realizowane jest za pomocą - trybu ręcznego - pracy stanowiska, przy odpowiednim ustawieniu alarmów, zapobiegających przegrzaniu pacjenta

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.9 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                          |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.9 | Regulacja temperatury grzania w układzie servo (pomiar na skórze) w zakresie (34+37,5)°C |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.12 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                                                                                                                        |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.12 | Regulowane położenie leża noworodka do pozycji Trendelenburga i anty/ Trendelenburga w sposób płynny i cichy (beztresowo) zakres ± 13° |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Wprowadzony zakres regulacji pochylenia leża nie ma uzasadnienia klinicznego i w zestawieniu z innymi wymaganymi parametrami jest do zrealizowania wyłącznie przez wyroby jednego producenta – firmy **Unimed**.

Pochylenia leża stosuje się m.in. dla przypadków wentylacji nieinwazyjnej, przepuklin przeponowych, wtedy głowa dziecka musi być uniesiona. Jednakże nie ma żadnych opracowań klinicznych, ani rekomendacji wskazujących, że większy przechył ma wpływ na jakość leczenia

noworodka. Wprowadzony zapis w SIWZ związany jest wyłącznie ze szczególnym rozwiązaniem technicznym dane producenta, a nie uwarunkowaniami klinicznymi.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.12 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                                                                                                                                   |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.12 | Regulowane położenie leża noworodka do pozycji Trendelenburga i anty/ Trendelenburga w sposób płynny i cichy (bezsstresowo) zakres $\pm 12^\circ$ |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.13 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                                                                                              |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.13 | Wymiary materacyka dla noworodka 700( $\pm 50$ ) mm x 560( $\pm 30$ ) mm - poziomica w platformie inkubatora |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Odwołujący wskazuje, że wyspecyfikowanie szczegółowych danych metrycznych związanych z wymiarami materacyka, w szczególności – odchyłek „ $\pm 50\text{mm}$ ”, „ $\pm 30\text{mm}$ ” nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Istotą jest, aby pacjent był równomiernie ogrzany. Różni producenci posiadają w swoich ofertach odpowiednio różne wymiary materacyka, co przy obecnym brzmieniu parametru opisanego w punkcie 1.13 części nr 2 załącznika nr 5 do SIWZ oznacza bezpodstawne ograniczenie konkurencji w Postępowaniu.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.13 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                                                                        |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.13 | Wymiary materacyka dla noworodka min. (660x480)mm - poziomica w platformie inkubatora. |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.14 lit. a) Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                                                             |
|------|-----------------------------------------------------------------------------|
| 1.14 | Ścianki boczne leża:<br>a) wykonane z tworzywa bezbarwnego odpornego na UV; |
|------|-----------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Wymaganie związane z dezynfekcją urządzeń za pomocą promieni UV nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.

Zgodnie z obowiązującymi procedurami dezynfekcji i sterylizacji w praktyce medycznej nowoczesnych szpitali nie stosuje się naświetlań sprzętu medycznego promieniami ultrafioletowymi (UV). Lampy UV wykorzystywane są do naświetlania pomieszczeń, ale nie sprzętu medycznego. W szczególności jeśli urządzenia, zgodnie z zaleceniami producentów - mają być dezynfekowane dopuszczonymi do stosowania środkami.

Oddziaływanie lamp UV jest bardzo szkodliwe dla struktury urządzeń, których obudowy wykonane są z tworzyw. Regularne naświetlania UV przyspieszają proces mikro zmian struktury tworzyw, prowadząc do szybszych zmian koloru urządzeń, a także do ich uszkodzeń.

W szczególności jeśli chodzi o inkubatory producenci nie zalecają stosowania naświetlań UV, choć nie oznacza to braku odporności na nie, rozumianej jako natychmiastowej destrukcji po kilku naświetlaniach. W opinii producentów do pełnej i bezpiecznej dezynfekcji wystarczające jest stosowanie powszechnie stosowanych środków dezynfekcyjnych

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.14 lit. a) Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                                                                               |
|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.14 | Ścianki boczne leżą:<br>a) wykonane z tworzywa bezbarwnego odpornego na środki dezynfekcyjne; |
|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.14 lit. e) Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                                                                        |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.14 | „Ścianki boczne leżą:<br>e) wszystkie ścianki wyposażone w mechanizm wolnego opadania; |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Wymóg opisany w punkcie 1.14 lit. e) części nr 2 załącznika nr 5 do SIWZ faworyzuje konkretnego wykonawcę. Odwołujący podnosi, że specyfikowanie szczegółowych rozwiązań konstrukcyjnych – właściwych wyrobom konkretnego producenta - związanych z otwieraniem ścianek, nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Istotą uchylności ścianek bocznych jest łatwy dostęp do pacjenta, w celu wykonywania zabiegów przy nim.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.14 lit. e) Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                                                                                                    |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.14 | „Ścianki boczne leżą:<br>e) ścianki umożliwiające ich odchylenie / wyjęcie w celach zabiegowych i dezynfekcyjnych; |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 1.16 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|      |                                                                                                                                          |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.16 | Wbudowane w kolumnę promiennika oświetlenie zabiegowe LED z możliwością jego włączenia lub wyłączenia, niezależnie od pracy promiennika. |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Wymóg opisany w punkcie 1.16 części nr 2 załącznika nr 5 do SIWZ faworyzuje konkretnego wykonawcę. Odwołujący podnosi, że specyfikowanie szczegółowych rozwiązań konstrukcyjnych – właściwych wyrobom konkretnego producenta - związanych z oświetleniem zabiegowym nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. Istotą oświetlenia zabiegowego jest skierowanie silnej wiązki

światła na wybrany obszar pacjenta, w celu wykonania zabiegu np. cewnikowania, czy wkłucia, bez względu na rodzaj zastosowanego rozwiązania.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 1.16 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|      |                                                                     |
|------|---------------------------------------------------------------------|
| 1.16 | Wbudowane/zintegrowane z kolumną promiennika oświetlenie zabiegowe. |
|------|---------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 3.1 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                         |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.1 | Zegar Apgar zintegrowany z inkubatorem, wyposażony w sygnały dźwiękowe możliwe do ustawienia w 4 interwałach czasowych. |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Wymagane w treści SIWZ „4 interwały czasowe” nie mają żadnego uzasadnienia klinicznego. Zgodnie z najnowszymi wytycznymi w zakresie resuscytacji noworodka regulowanymi przez Europejską i Polską Radę Resuscytacji stanowisko powinno być wyposażone w 3 interwały czasowe, po których emitowany jest sygnał dźwiękowy.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 3.1 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                     |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.1 | Zegar Apgar zintegrowany z inkubatorem, wyposażony w sygnały dźwiękowe możliwe do ustawienia w co najmniej 3 interwałach czasowych. |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

✓ **Parametr opisany w punkcie 3.5 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ:**

|     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.5 | Zintegrowane z lewej lub prawej strony stanowiska urządzenie do resuscytacji noworodków z regulowanym ciśnieniem wdechowym od 5 do 70 cmH <sub>2</sub> O i PEEP 1 + 10 cmH <sub>2</sub> O. Umożliwia ręczne taktowanie częstości oddechowej. Posiada wbudowany manometr wskazujący ciśnienie w drogach oddechowych (zakres ciśnień min.: 20 + 80 cmH <sub>2</sub> O). |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Taki opis przedmiotu zamówienia w połączeniu z pozostałymi wymogami opisanymi w SIWZ uniemożliwia Odwołującemu złożenie oferty i powoduje, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego - w zakresie Części nr 2 - jest obecnie stanowisko do resuscytacji typu **SRN10M** firmy **Unimed**.

Wymagania dotyczące nastaw i monitorowania ciśnień mieszaniny gazów aplikowanych noworodkowi przez resuscytator wprowadzone w punkcie 3.5 w części nr 2 załącznika nr 5 do SIWZ nie mają uzasadnienia klinicznego. Podaż ciśnienia wdechowego musi odbywać się pod ścisłą kontrolą, a wymagany przez Zamawiającego manometr ma zakres mierzonych ciśnień nie odpowiadający wymaganemu zakresowi aplikowanych ciśnień. Ponadto, w przypadku resuscytacji nie stosuje się ciśnień PIP - 80cmH<sub>2</sub>O i PEEP – 10cmH<sub>2</sub>O, gdyż te prowadzić mogą do bardzo poważnych powikłań.

Biorąc pod uwagę powyższe, Odwołujący wnosi o nakazanie Zamawiającemu dokonania modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części nr 2 - stanowisko do resuscytacji noworodka – szt. 3., poprzez zmianę treści parametru opisanego w punkcie 3.5 Części nr 2 Załącznika nr 5 do SIWZ i nadanie mu następującej postaci:

|     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.5 | Zintegrowane ze stanowiskiem urządzenie do resuscytacji noworodków z regulowanym ciśnieniem wdechowym PIP w zakresie do 45±5cmH <sub>2</sub> O oraz ciśnieniem końcowo-wydechowym PEEP <6 cmH <sub>2</sub> O. Umożliwia ręczne taktowanie częstości oddechowej. Posiada wbudowany manometr wskazujący ciśnienie w drogach oddechowych w zakresie do 80cmH <sub>2</sub> O |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

\* \* \*

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 jest dystrybutorem światowych dostawców innowacyjnych technologii medycznych, to aktualne zapisy SIWZ powodują, iż Odwołujący nie może złożyć Zamawiającemu ważnej i konkurencyjnej oferty. Przyczyną nie jest niedostateczna jakość lub funkcjonalność urządzeń oferowanych przez Odwołującego, ale naruszające zasady uczciwej konkurencji postanowienia SIWZ.

Zamawiający powinien zapewnić jak najszerzą konkurencję w Postępowaniu, a nie ograniczać kręgu podmiotów zdolnych do wykonania przedmiotu zamówienia do konkretnych wytypowanych uprzednio wykonawców. Różnorodność rozwiązań technicznych obecnych na rynku powoduje, że zamiast opowiadać się po stronie któregośkolwiek z nich Zamawiający winien brać pod uwagę jedynie oczekiwany przez siebie efekt w postaci takiego opisu przedmiotu zamówienia, który zapewni wybór wykonawcy zdolnego spełnić obiektywne potrzeby Zamawiającego, bez nadmiernego ograniczania kręgu wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia.

Wprowadzenie zmian w treści SIWZ zgodnych z żądaniami wskazanymi w odwołaniu umożliwi sformułowanie przedmiotu zamówienia, w sposób nie utrudniający uczciwej konkurencji. Z kolei, Zamawiającemu umożliwi to dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej spośród ofert zawierających konkurencyjne ceny obejmujących zróżnicowane urządzenia pochodzące od niepowiązanych ze sobą producentów. **W razie zaniechania wprowadzenia żądanych zmian Zamawiający zmuszony będzie wybrać oferty konkretnych wykonawców (w zależności od części zamówienia będzie to Dutchmed albo Unimed, ewentualnie inny podmiot dystrybuujący wyroby wprost wskazane w treści SIWZ). W warunkach bezprawnej ograniczonej konkurencji będzie to groziło odpowiedzialnością z tytułu naruszenia dyscypliny finansów publicznych.**

Stosownie do 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. **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. UZP<sup>1</sup> 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 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 stanowczo 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 dn. 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

<sup>1</sup> Informator Urzędu Zamówień Publicznych Nr 1 z 2009 r., s. 21-22, [www.uzp.gov.pl](http://www.uzp.gov.pl)

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".

Również tegoroczne orzecznictwo Izby zmierza w kierunku wyznaczonym w przytoczonych wyżej wyrokach. Przykładowo, w wyroku z dnia 24 marca 2015 r. (sygn. akt KIO 469/15), Izba orzekła, iż: „Zamawiający są obowiązani udostępniać wykonawcom w dokumentacji przetargowej wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego przygotowania i kalkulacji oferty, a poszanowanie zasad określonych w art. 7 Pzp i 29 Pzp, oznacza konieczność eliminacji z opisu przedmiotu zamówienia wszelkich sformułowań, które mogłyby wskazywać na konkretnego wykonawcę, bądź też takich, które eliminowałyby konkretnych wykonawców, uniemożliwiając im złożenie oferty lub też powodowałyby sytuację, w której jeden z zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych". Stanowisko to potwierdza również judykatura Izby obejmująca kontrolę następczą postępowań o udzielenie zamówienia publicznego: „Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego producenta, dostawcę albo konkretny wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do parametrów technicznych, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego i które uniemożliwiają udział niektórym wykonawcom w postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia" (uchwała KIO z dnia 2 stycznia 2015 r., sygn. akt KIO/KD 109/14).

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.

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 wymogów, których należy unikać w opisie przedmiotu zamówienia. 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.

Odnosząc się do uzasadnienia zarzutów niniejszego odwołania należy również zwrócić uwagę na ewentualne konsekwencje przeprowadzenia przez Zamawiającego Postępowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego przy dotychczasowym wadliwym opisie przedmiotu zamówienia. Otóż w świetle dotychczasowych rozważań Postępowanie podlegałoby unieważnieniu na podstawie art. 93 ust. 1 pkt 7) Pzp jako obarczone niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Natomiast w przypadku zawarcia umowy podlegałaby ona unieważnieniu na podstawie art. 146 ust. 6 ustawy, zgodnie z którym Prezes Urzędu Zamówień Publicznych może wystąpić do sądu o unieważnienie umowy w przypadku dokonania przez Zamawiającego czynności lub zaniechania dokonania czynności z naruszeniem przepisów ustawy, które miało lub mogło mieć wpływ na wynik Postępowania. Zdecydowanie należy stwierdzić, że opisanie przedmiotu zamówienia z naruszeniem przepisu art. 7 ust. 1 i art. 29 ust. 1 i 2 ustawy stanowi czynność Zamawiającego mającą zasadniczy wpływ na wynik Postępowania, zwłaszcza jeżeli przedmiot został opisany przez wskazanie konkretnych produktów konkretnego producenta.

Powyższe nie budzi wątpliwości w orzecznictwie sądów powszechnych w sprawach wszczętych na skutek powództw Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych wytaczanych na podstawie art. 146 ust. 6 ustawy. Przykładowo, Sąd Okręgowy Warszawa-Praga w Warszawie wyroku z dnia 21 kwietnia 2011 r., sygn. akt III C 1161/09 stwierdził nieważność umowy w sprawie zamówienia publicznego, wskazując w uzasadnieniu, że: *"Zamawiający, który tak jak w niniejszej sprawie pozwany Powiat Nowodworski, opisując przedmiot zamówienia w taki sposób, że tylko jeden samochód dostarczony przez jednego tylko dostawcę, narusza zasadę uczciwej konkurencji, określoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i skonkretyzowaną, co do przedmiotu zamówienia, w art. 29 ust. 2 tej ustawy".* W świetle powyższego również w interesie Zamawiającego jest dokonanie modyfikacji treści SIWZ zgodnie z żądaniami Odwołującego, tylko bowiem w ten sposób oddali od siebie ryzyko unieważnienia przedmiotowego.

Mając na uwadze powyższe wnosimy jak na wstępie.

Załączniki:

- 1) dowód uiszczenia wpisu w wymaganej wysokości;
- 2) dowód przesłania kopii odwołania Zamawiającemu;
- 3) odpis z KRS Odwołującego;

PREZES ZARZĄDU

*Piotr Chondrokostas*

**PROMED S.A.**

01-520 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
NIP 118-00-62-976, Regon: 001325900  
tel. 22 839-99-01



ING Bank Śląski S.A.

ul. Sokolska 34

40-086 Katowice

Potwierdzenie transakcji

Nr transakcji w ING Banku Śląskim S.A.: 64001087011 Data księgowania: 20.11.2015 Data transakcji: 20.11.2015

Dane Płatnika:

29 1050 1025 1000 0005 0231 3000  
ING Bank Śląski  
"PROMED" SPÓŁKA AKCYJNA  
UL.KRAJEWSKIEGO 1/B  
01-520 WARSZAWA  
CBKSKR010

Dane Odbiorcy:

60 1010 1010 0081 3622 3100 0000  
NBP O/Okr. w Warszawie  
URZĄD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
200/170  
POSTĘPU 17A  
02-676 WARSZAWA

Tytuł operacji:

WPIS DO ODWOŁANIA W PRZETARGU  
NIEOGR.NR SPR.SZP/FZ/MD-5A/2015:  
ZAMAWIAJĄCY WSS WROCŁAW  
UL.KAMIENSKIEGO 73A

Szczegóły operacji:

PRZELEW

Kwota:

15 000,00

Waluta:

PLN

Dokument wygenerowany elektronicznie, nie wymaga pieczęci ani podpisu. Dokument sporządzony na podstawie art.7 Ustawy Prawo Bankowe (Dz. U. Nr 72 z 2002 roku, poz. 665 z późniejszymi zmianami).

PREZES ZARZĄDU

*Piotr Chondrokostas*

**PROMED S.A.**

01-520 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
NIP 118-00-82-976, Regon: 001325900  
tel. 22 839-99-01

## CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

## KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 20.11.2015 godz. 12:30:11

Numer KRS: 0000185723

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓWpobrana na podstawie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze  
Sądowym (Dz. U. z 2007 r. Nr 168, poz.1186, z późn. zm.)

|                                               |                 |                                                                                                      |                      |
|-----------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym | 31.12.2003      |                                                                                                      |                      |
| Ostatni wpis                                  | Numer wpisu     | 20                                                                                                   | Data dokonania wpisu |
|                                               | Sygnatura akt   | WA.XII NS-REJ.KRS/47869/15/884                                                                       |                      |
|                                               | Oznaczenie sądu | SĄD REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XII WYDZIAŁ GOSPODARCZY<br>KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO |                      |

## Dział 1

| Rubryka 1 - Dane podmiotu                                                                                      |                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| 1. Oznaczenie formy prawnej                                                                                    | SPÓŁKA AKCYJNA                                             |
| 2. Numer REGON/NIP                                                                                             | REGON: 001325900, NIP: 1180062976                          |
| 3. Firma, pod którą spółka działa                                                                              | "PROMED" SPÓŁKA AKCYJNA                                    |
| 4. Dane o wcześniejszej rejestracji                                                                            | RHB 14596 SĄD REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY SĄD GOSPODARCZY |
| 5. Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej? | NIE                                                        |
| 6. Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?                                                 | ---                                                        |

| Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu |                                                                                                |
|---------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. Siedziba                           | kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat M. ST. WARSZAWA, gmina M. ST. WARSZAWA, miejsc. WARSZAWA |
| 2. Adres                              | ul. KRAJEWSKIEGO, nr 1/B, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 01-520, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA |
| 3. Adres poczty elektronicznej        | -----                                                                                          |
| 4. Adres strony internetowej          | -----                                                                                          |

PREZES ZARZĄDU

| Rubryka 3 - Oddziały |  |
|----------------------|--|
| Brak wpisów          |  |

**PROMED S.A.**  
 01-520 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
 NIP 118-00-62-976, Regon: 001325900  
 tel. 22 639-99-01

| Rubryka 4 - Informacje o statucie                |   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------|---|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. Informacja o sporządzeniu lub zmianie statutu | 1 | STATUT - AKT NOTARIALNY REP. A-7535/87 SPORZĄDZONY W PAŃSTWOWYM BIURZE NOTARIALNYM W MIŃSKU MAZOWIECKIM 17.12.1987 R.<br>17.11.2003 R. KANCELARIA NOTARIALNA JACEK NALEWAJEK NOTARIUSZ JACEK NALEWAJEK REP. A 15156/2003 UCHYLENIE W CAŁOŚCI DOTYCHCZASOWEGO TEKSTU STATUTU I PRZYJĘCIE NOWEGO JEDNOLITEGO STATUTU. |
|                                                  | 2 | 20.10.2006 R. REP. A 10372/2006 JACEK NALEWAJEK KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE UL. GRZYBOWSKA 2<br>DODANO W § 6 STATUTU PKT. 28 I 29                                                                                                                                                                             |

| Rubryka 5                                                                                                                                               |              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| 1. Czas, na jaki została utworzona spółka                                                                                                               | NIEOZNACZONY |
| 2. Oznaczenie pisma innego niż Monito - Sądowy i Gospodarczy, przeznaczanego do ogłoszeń spółki                                                         | -----        |
| 4. Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste określonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majątku spółki nie wynikających z akcji? | NIE          |
| 5. Czy obligatoriusze miały prawo do udziału w zysku?                                                                                                   | NIE          |

| Rubryka 6 - Sposób powstania spółki |  |
|-------------------------------------|--|
| Brak wpisów                         |  |

| Rubryka 7 - Dane jedynego akcjonariusza |                                              |                  |
|-----------------------------------------|----------------------------------------------|------------------|
| 1.                                      | 1. Nazwisko / Nazwa lub firma                | PLAYHOUR LIMITED |
|                                         | 2. Imię                                      | *****            |
|                                         | 3. Numer PESEL/REGON                         | ---              |
|                                         | 4. Numer KRS                                 | -----            |
|                                         | 6. Czy wspólnik posiada całość akcji spółki? | TAK              |

| Rubryka 8 - Kapitał spółki                                         |               |
|--------------------------------------------------------------------|---------------|
| 1. Wysokość kapitału zakładowego                                   | 960 000,00 zł |
| 2. Wysokość kapitału funduszeowego                                 | -----         |
| 3. Liczba akcji (wyszystkich i emisji)                             | 960000        |
| 4. Wartość nominalna akcji                                         | 1,00 zł       |
| 5. Kwotowe określenie części kapitału wpłaconego                   | 960 000,00 zł |
| 6. Wartość nominalna warunkowego podwyższenia kapitału zakładowego | -----         |

PREZES ZARZĄDU

Piotr Chondrokostas

**PROMED S.A.**01-620 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
NIP 118-00-62-976, Regon: 001325800  
tel. 22 839-99-01

| Podrubryka 1<br>Informacja o wniesieniu aportu |  |
|------------------------------------------------|--|
| Brak wpisów                                    |  |

| Rubryka 9 - Emisja akcji |                                                                                                             |                                                                                                                                                        |
|--------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1                        | 1. Nazwa serii akcji                                                                                        | A                                                                                                                                                      |
|                          | 2. Liczba akcji w danej serii                                                                               | 960000                                                                                                                                                 |
|                          | 3. Rodzaj uprzywilejowania i liczba akcji uprzywilejowanych lub informacja, że akcje nie są uprzywilejowane | 960.000 (DZIEWIĘCSET SZEŚCZDZIESIĄT TYSIĘCY) UPRZYWILEJOWANE CO DO GŁOSU KAŻDA AKCJA UPRZYWILEJOWANA DAJE NA WALNYM ZGROMADZENIU PRAWO DO DWÓCH GŁOSÓW |

| Rubryka 10 - Wzmianka o podjęciu uchwały o emisjach obligacji zmiennych |  |
|-------------------------------------------------------------------------|--|
| Brak wpisów                                                             |  |

| Rubryka 11                                                                                |     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 1. Czy zarząd lub rada administrująca są upoważnieni do emisji warrantów subskrypcyjnych? | --- |

## Dział 2

| Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu |                                                                           |                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1                                                      | 1. Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu                  | ZARZĄD                                                                                                                        |
|                                                        | 2. Sposób reprezentacji podmiotu                                          | CZŁONKOWIE ZARZĄDU - SAMODZIELNIE<br>CZŁONEK ZARZĄDU I PROKURENT - DZIAŁAJĄCY ŁĄCZNIE<br>DWAJ PROKURENCI - DZIAŁAJĄCY ŁĄCZNIE |
| Podrubryka 1<br>Dane osób wchodzących w skład organu   |                                                                           |                                                                                                                               |
| 1                                                      | 1. Nazwisko / Nazwa lub firma                                             | PASYNKIEWICZ                                                                                                                  |
|                                                        | 2. Imiona                                                                 | JOLANTA                                                                                                                       |
|                                                        | 3. Numer PESEL/REGON                                                      | 61090603425                                                                                                                   |
|                                                        | 4. Numer KRS                                                              | ****                                                                                                                          |
|                                                        | 5. Funkcja w organie reprezentującym                                      | WICEPREZES ZARZĄDU                                                                                                            |
|                                                        | 6. Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach? | NIE                                                                                                                           |
|                                                        | 7. Data do jakiej została zawieszona                                      | -----                                                                                                                         |
| 2                                                      | 1. Nazwisko / Nazwa lub firma                                             | PASYNKIEWICZ                                                                                                                  |
|                                                        | 2. Imiona                                                                 | WOJCIECH                                                                                                                      |
|                                                        | 3. Numer PESEL/REGON                                                      | 58080804078                                                                                                                   |

PREZES ZARZĄDU

Piotr Chondrokostas

PROMED S.A.

01-520 Warszawa, ul. Królewskiego 1B  
NIP 115-00-62-976, Regon: 601325900  
tel. 22 639 99 01

|   |                                                                          |                 |
|---|--------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| 8 | 4 Numer KRS                                                              | ****            |
|   | 5 Funkcja w organie reprezentującym                                      | CZŁONEK ZARZĄDU |
|   | 6 Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach? | NIE             |
|   | 7 Data do jakiej została zawieszona                                      | -----           |
|   | 1 Nazwisko / Nazwa lub firma                                             | CHONDROKOSTAS   |
|   | 2 Imiona                                                                 | PIOTR           |
|   | 3 Numer PESEL / REGON                                                    | 78053100039     |
| 9 | 4 Numer KRS                                                              | ****            |
|   | 5 Funkcja w organie reprezentującym                                      | PREZES ZARZĄDU  |
|   | 6 Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach? | NIE             |
|   | 7 Data do jakiej została zawieszona                                      | -----           |
|   | 1 Nazwisko / Nazwa lub firma                                             |                 |
|   | 2 Imiona                                                                 |                 |
|   | 3 Numer PESEL / REGON                                                    |                 |

| Rubryka 2 - Organ nadzoru |                                                      |               |                |
|---------------------------|------------------------------------------------------|---------------|----------------|
| 1                         | 1 Nazwa organu                                       |               | RADA NADZORCZA |
|                           | Podrubryka 1<br>Dane osób wchodzących w skład organu |               |                |
|                           | 1                                                    | 1 Nazwisko    | DUBOIS         |
|                           |                                                      | 2 Imiona      | JACEK          |
|                           |                                                      | 3 Numer PESEL | 62051700414    |
|                           | 2                                                    | 1 Nazwisko    | LINOWSKI       |
|                           |                                                      | 2 Imiona      | RYSZARD        |
|                           |                                                      | 3 Numer PESEL | 54030204714    |
|                           | 3                                                    | 1 Nazwisko    | ZBIERZCHOWSKI  |
|                           |                                                      | 2 Imiona      | MAREK          |
|                           |                                                      | 3 Numer PESEL | 46091401937    |

| Rubryka 3 - Prokurendi |                  |                                                                                                                                                                    |  |
|------------------------|------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 1                      | 1 Nazwisko       | NOWAK                                                                                                                                                              |  |
|                        | 2 Imiona         | MIROSLAWA                                                                                                                                                          |  |
|                        | 3 Numer PESEL    | 49090302544                                                                                                                                                        |  |
|                        | 4 Rodzaj prokury | PROKURA ŁĄCZNA DO WAŻNOŚCI CZYNNOŚCI ZAWARTEJ W IMIENIU SPÓŁKI POTRZEBNE JEST WSPÓLNE ZŁOŻENIE ZGODNYCH OŚWIADCZEŃ WOLI PRZEZ DWÓCH PROKURENTÓW.<br>PREZES ZARZĄDU |  |
| 2                      | 1 Nazwisko       | DUCHYŃSKI                                                                                                                                                          |  |
|                        | 2 Imiona         | PAWEŁ                                                                                                                                                              |  |
|                        | 3 Numer PESEL    | 58120600756                                                                                                                                                        |  |
|                        | 4 Rodzaj prokury | PROKURA ŁĄCZNA DO WAŻNOŚCI CZYNNOŚCI ZAWARTEJ W IMIENIU SPÓŁKI POTRZEBNE JEST WSPÓLNE ZŁOŻENIE ZGODNYCH OŚWIADCZEŃ WOLI PRZEZ DWÓCH PROKURENTÓW.<br>PROMED S.A.    |  |
| 3                      | 1 Nazwisko       | PIETRZYKOWSKA                                                                                                                                                      |  |
|                        |                  | 01-520 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B<br>NIP 118-00-62-976, Regon: 004325900<br>tel. 22 839-99-01                                                                   |  |

|   |                   |                                                                                                                                                  |
|---|-------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 | 1. Imiona         | ALINA                                                                                                                                            |
|   | 3. Numer PESEL    | 50041102502                                                                                                                                      |
|   | 4. Rodzaj prokury | PROKURA ŁĄCZNA DO WAŻNOŚCI CZYNNOŚCI ZAWARTEJ W IMIENIU SPÓŁKI POTRZEBNE JEST WSPÓLNE ZŁOŻENIE ZGODNYCH OŚWIADCZEŃ WOLI PRZEZ DWÓCH PROKURENTÓW. |
|   |                   |                                                                                                                                                  |
| 4 | 1. Nazwisko       | JANKOWSKI                                                                                                                                        |
|   | 2. Imiona         | TOMASZ                                                                                                                                           |
|   | 3. Numer PESEL    | 79083001071                                                                                                                                      |
|   | 4. Rodzaj prokury | PROKURA ŁĄCZNA DO WAŻNOŚCI CZYNNOŚCI ZAWARTEJ W IMIENIU SPÓŁKI POTRZEBNE JEST WSPÓLNE ZŁOŻENIE ZGODNYCH OŚWIADCZEŃ WOLI PRZEZ DWÓCH PROKURENTÓW. |

## Dział 3

| Rubryka 1 - Przedmiot działalności                     |   |                                                                                                                                                 |
|--------------------------------------------------------|---|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy | 1 | 33, 10, A, PRODUKCJA SPRZĘTU MEDYCZNEGO I CHIRURGICZNEGO ORAZ PRZYRZĄDÓW ORTOPEDYCZNYCH, MEBLI MEDYCZNYCH, Z WYŁĄCZENIEM DZIAŁALNOŚCI USŁUGOWEJ |
| 2. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy    | 1 | 33, 10, B, DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA W ZAKRESIE INSTALOWANIA, NAPRAWY I KONSERWACJI SPRZĘTU MEDYCZNEGO, WŁĄCZAJĄC CHIRURGICZNY                       |
|                                                        | 2 | 51, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH, MEDYCZNYCH I ORTOPEDYCZNYCH                                                               |
|                                                        | 3 | 51, 70, A, POZOSTAŁA SPRZEDAŻ HURTOWA WYSPECJALIZOWANA                                                                                          |
|                                                        | 4 | 52, 32, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW MEDYCZNYCH I ORTOPEDYCZNYCH                                                                              |
|                                                        | 5 | 74, 40, Z, REKLAMA                                                                                                                              |
|                                                        | 6 | 71, 34, Z, WYNAJEM POZOSTAŁYCH MASZYN I URZĄDZEŃ                                                                                                |
|                                                        | 7 | 74, 13, Z, BADANIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ                                                                                                    |
|                                                        | 8 | 74, 20, A, DZIAŁALNOŚĆ W ZAKRESIE PROJEKTOWANIA BUDOWLANEGO, URBANISTYCZNEGO, TECHNOLOGICZNEGO                                                  |
|                                                        | 9 | 74, 84, A, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ORGANIZACJĄ TARGÓW I WYSTAW                                                                                   |

| Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach             |                   |               |                                |
|----------------------------------------------------------|-------------------|---------------|--------------------------------|
| Rodzaj dokumentu                                         | Nr kolejny w polu | Data złożenia | Zakres od do                   |
| 1. Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego | 1                 | 12.05.2004    | 01.01.2003 - 31.12.2003        |
|                                                          | 2                 | 09.05.2005    | 01.01.2004 - 31.12.2004        |
|                                                          | 3                 | 14.06.2006    | OD 1.01.2005R. DO 31.12.2005R. |
|                                                          | 4                 | 06.04.2007    | 01.01.2006 - 31.12.2006        |
|                                                          | 5                 | 10.04.2008    | 01.01.2007 - 31.12.2007R.      |
|                                                          | 6                 | 26.05.2009    | 01.01.2008 - 31.12.2008        |
|                                                          | 7                 | 22.06.2010    | 01.01.2009-31.12.2009          |
|                                                          | 8                 | 29.06.2011    | 01.01.2010 - 31.12.2010        |
|                                                          | 9                 | 11.06.2012    | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.  |
|                                                          | 10                | 12.06.2013    | 01.01.2012 - 31.12.2012        |
|                                                          | 11                | 26.05.2014    | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013    |
|                                                          | 12                | 22.07.2015    | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014    |
| 2. Wzmianka o złożeniu opinii                            | 1                 | *****         | OD 1.01.2005R. DO 31.12.2005R. |

PREZES ZARZĄDU

Piotr Chondrokostas

PROMED S.A.

01-620 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
NIP 118-00-62-976, Regon: 001325800  
tel. 22 639 99 01

|                                                                                           |    |       |                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------|----|-------|--------------------------------|
| biegłego rewidenta                                                                        | 2  | ***** | 01.01.2006 - 31.12.2006        |
|                                                                                           | 3  | ***** | 01.01.2007 DO 31.12.2007R.     |
|                                                                                           | 4  | ***** | 2008 R.                        |
|                                                                                           | 5  | ***** | 2009                           |
|                                                                                           | 6  | ***** | 01.01.2010 - 31.12.2010        |
|                                                                                           | 7  | ***** | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.  |
|                                                                                           | 8  | ***** | 01.01.2012 - 31.12.2012        |
|                                                                                           | 9  | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013    |
|                                                                                           | 10 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014    |
|                                                                                           |    |       |                                |
| 3. Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu sprawozdania finansowego | 1  | ***** | 01.01.2003 - 31.12.2003        |
|                                                                                           | 2  | ***** | 01.01.2004 - 31.12.2004        |
|                                                                                           | 3  | ***** | OD 1.01.2005R. DO 31.12.2005R. |
|                                                                                           | 4  | ***** | 01.01.2006 - 31.12.2006        |
|                                                                                           | 5  | ***** | 01.01.2007 DO 31.12.2007R.     |
|                                                                                           | 6  | ***** | 01.01.2008 - 31.12.2008        |
|                                                                                           | 7  | ***** | 01.01.2009-31.12.2009          |
|                                                                                           | 8  | ***** | 01.01.2010 - 31.12.2010        |
|                                                                                           | 9  | ***** | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.  |
|                                                                                           | 10 | ***** | 01.01.2012 - 31.12.2012        |
|                                                                                           | 11 | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013    |
|                                                                                           | 12 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014    |
| 4. Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu                               | 1  | ***** | 01.01.2004 - 31.12.2004        |
|                                                                                           | 2  | ***** | OD 1.01.2005R. DO 31.12.2005R. |
|                                                                                           | 3  | ***** | 01.01.2006 - 31.12.2006        |
|                                                                                           | 4  | ***** | 01.01.2007 DO 31.12.2007R.     |
|                                                                                           | 5  | ***** | 01.01.2008 - 31.12.2008        |
|                                                                                           | 6  | ***** | 01.01.2009-31.12.2009          |
|                                                                                           | 7  | ***** | 01.01.2010 - 31.12.2010        |
|                                                                                           | 8  | ***** | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.  |
|                                                                                           | 9  | ***** | 01.01.2012 - 31.12.2012        |
|                                                                                           | 10 | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013    |
|                                                                                           | 11 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014    |

| Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej                                                      |                   |               |                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------|-----------------------------|
| Rodzaj dokumentu                                                                                | Nr kolejny w polu | Data złożenia | Za okres od do              |
| 1. Skonsolidowane roczne sprawozdanie finansowe                                                 | 1                 | 04.12.2014    | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
|                                                                                                 | 2                 | 22.07.2015    | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| 2. Opinia biegłego rewidenta                                                                    | 1                 | *****         | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
|                                                                                                 | 2                 | *****         | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| 3. Uchwała lub postanowienie o zatwierdzeniu skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego | 1                 | *****         | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
|                                                                                                 | 2                 | *****         | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |

PREZES ZARZĄDU

Piotr Chondrokostas

PROMED S.A.

01-520 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
NIP 118-00-02-076, Regon: 001325900  
tel. 22 839-99-01

|                                                      |   |      |                             |
|------------------------------------------------------|---|------|-----------------------------|
| 4. Sprawozdanie z działalności jednostki dominującej | 1 | **** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
|                                                      | 2 | **** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |

#### Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

#### Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

1. Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe

31.12.2003

### Dział 4

#### Rubryka 1 - Zaległość

Brak wpisów

#### Rubryka 2 - Wierzytelność

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości, o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości z uwagi na fakt, że majątek niewypłacalnego dłużnika nie wystarcza na zaspokojenie kosztów postępowania

Brak wpisów

Rubryka 4 - Umożnienie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych

Brak wpisów

### Dział 5

PREZES ZARZĄDU

#### Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

### Dział 6

**PROMED S.A.**

01-520 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
NIP 118-00-62-976, Regon: 001325900  
tel. 22 839-99-01

#### Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Zarząd komisaryczny

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacja o postępowaniu naprawczym

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 20.11.2015

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: <https://ems.ms.gov.pl>

PREZES ZARZĄDU

Piotr Chondrokostas

**PROMED S.A.**

01-520 Warszawa, ul. Krajewskiego 1B  
NIP 118-00-62-976, Regon: 001326900  
tel. 22 839-99-01