

Kraków, dnia 28.06.2024 r.

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

**Odwołujący:** **TOM-MARG ZPCH spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Krakowie**, ul. Płk St. Dąbka 16 30-732 Kraków, KRS: 0000155823, NIP: 679-001-03-31, REGON: 008397758 - reprezentowana przez Zarząd: Andrzeja Tomaszka – Prezesa Zarządu i Mieczysława Wronę – Wiceprezesa Zarządu, tel. 12 6507600, e-mail: biuro@tommarg.pl

**Zamawiający:** **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, NIP: 5250008057, REGON: 000288366-00035, tel.: (12) 634 82 82; e-mail: zamówienia.publiczne@krakow.nio.gov.pl

**Przedmiot zamówienia:** „Usługa prania odzieży i bielizny szpitalnej oraz najem pościeli, fartuchów, ubrań chirurgicznych i prześcieradeł operacyjnych”

**Ogłoszenie o zamówieniu:** Dz. U. UE S 120/2024 z dnia 21.06.2024 r.

## **ODWOŁANIE**

Działając w imieniu spółki TOM-MARG ZPCH spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Krakowie (dalej jako: „Odwołujący”), niniejszym wnoszę odwołanie wobec postanowień Specyfikacji warunków zamówienia (dalej jako: „SWZ”) – w zakresie pkt 11.1.1 i 11.1.3 SWZ oraz w części dotyczącej Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznika nr 1C do SWZ) w zakresie lit. a-e, g Załącznika nr 1C do SWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Usługa prania odzieży i bielizny szpitalnej oraz najem pościeli, fartuchów, ubrań chirurgicznych i prześcieradeł operacyjnych (znak: ZP-271-38/24), tj. w części dotyczącej:

1. wymogu przedłożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci Certyfikatu PN-EN ISO 9001:2015 lub równoważnego wydanego przez jednostkę akredytowaną w zakresie co najmniej: usługi prania, suszenia, maglowania, prasowania, kompletowania, renowacji i wynajmu odzieży oraz bielizny dla jednostek służby zdrowia, wraz z transportem i technologią RFID oraz walidacją procesu prania. W naszym zakładzie pralniczym walidacja procesu prania przeprowadzana jest w ramach systemu analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego RABC, którego procedury szczegółowo regulują postępowanie z bielizną szpitalną w tym z bielizną medyczną w ramach monitoringu i kontroli powtarzalności jakości i czystości bielizny po procesie prania.

Treść certyfikatu ustala się na etapie przeprowadzania audytu certyfikującego lub podtrzymującego. Wykonawca nie ma możliwości zmiany treści zakresu wypisanej na certyfikacie. Ma ona jedynie charakter poglądowy na potwierdzenie spełniania określonej normy szczegółowo określają opisane w dokumentacji i wdrożone procedury według których odbywa się proces prania w pomieszczeniach pralni.

Certyfikat o treści przytoczonej przez Zamawiającego posiada tylko jeden Wykonawca na rynku usług pralniczych w Polsce. Zapis w takim brzmieniu eliminuje innych wykonawców z udziału w postępowaniu.

2. wymogu przedłożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci Certyfikatu PN-EN ISO 13485 lub równoważnego w zakresie co najmniej: usług dezynfekcji, prania, renowacji bielizny dla jednostek służby zdrowia wraz z transportem i monitorowaniem w systemie RFID, usług sterylizacji wyrobów medycznych, walidacji i kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych wg wymagań normy ISO 17665-1 lub równoważnego (pkt 11.1.1 SWZ) przy jednoczesnym braku dopuszczenia i uznania za równoważny certyfikatu PN-EN ISO 13485 w zakresie: usługi pralnicze, wynajem odzieży, pościeli i bielizny wraz z renowacją i impregnacją; wynajem bielizny medycznej wraz z impregnacją oraz usługowa sterylizacja fartuchów i obłożeń medycznych z uwzględnieniem monitorowania w systemie RFID -UHD /HF wraz z usługą transportu oraz raport z walidacji procesu sterylizacji wg normy ISO 17665-1 z roku 2023,
3. wymogu przedłożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci dokumentów wskazanych w pkt 11.1.3 SWZ celem wykazania wyników badań wyznaczania aktywności antybakteryjnej wyrobów po 100 cyklach prania,
4. minimalnych wymagań dla wynajmowanego asortymentu, tj. pościeli medycznej, koszul operacyjnych, prześcieradeł operacyjnych, sterylne

**obłożenia operacyjnego, fartuchów operacyjnych, odzieży operacyjnej (lit. a-e, g Załącznika nr 1 C do SWZ) w zakresie:**

**- wymogu, aby wynajmowany asortyment wykonany był z tkaniny pokrytej apreturą bakteriostatyczną,**

Zamawiającemu zarzucam naruszenie:

1. art. 16 pkt 1) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 poz. 1605 ze zm.) (dalej jako: „ustawa”) tj. zasady równego traktowania wykonawców poprzez prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję,
2. art. 99 ust. 4 w zw. z art. 134 ust. 1 pkt 4 ustawy poprzez wadliwe sporządzenie Specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej Opisu przedmiotu zamówienia w opisanym wyżej zakresie, polegające na opisanu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, w szczególności poprzez wskazanie wymogów, które spełnia jedynie asortyment dostarczany przez konkretnego wykonawcę, co doprowadza do uprzywilejowania niektórych wykonawców lub produktów oraz jednocześnie eliminuje z postępowania Odwołującego, który w wyniku ww. czynności Zamawiającego nie może złożyć oferty w postępowaniu, zaś zakwestionowane parametry nie wynikają z usprawiedliwionych potrzeb Zamawiającego oraz nie są uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia, lecz są nakierowane wyłącznie na ograniczenie konkurencyjności w postępowaniu,
3. art. 3 ust. 1 i art. 15 ust. 1 pkt 3 i 5 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 1233 ze zm.) poprzez opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję,
4. art. 106 ust. 1-3 ustawy poprzez wprowadzenie wymogu przedłożenia raportu z wyników badań wyznaczenia aktywności antybakteryjnej wyrobów po 100 cyklach prania, jako wymogu nieadekwatnego dla wynajmowanego asortymentu będącego przedmiotem zamówienia,
5. art. 105 ust. 1 i 4 w zw. z art. 106 ust. 2 i 3 ustawy poprzez nieuwzględnienie jako równoważnego przedmiotowego środka dowodowego w postaci certyfikatu PN-EN ISO 13485 w zakresie: usługi pralnicze, wynajem odzieży, pościeli i bielizny wraz z renowacją i impregnacją; wynajem bielizny medycznej wraz z impregnacją oraz usługowa sterylizacja fartuchów i obłożen medycznych z uwzględnieniem

monitorowania w systemie RFID -UHD /HF wraz z usługą transportu oraz raport z walidacji procesu sterylizacji wg normy ISO 17665-1 z roku 2023 w stosunku do certyfikatu wskazanego w pkt 11.1.1 SWZ.

Odwołujący uzasadnia swój interes prawny w złożeniu odwołania wskazując, iż działania Zamawiającego polegające na sporządzeniu dokumentacji przetargowej w sposób rażąco sprzeczny z prawem (w zakresie ww. przedmiotowych środków dowodowych oraz opisu przedmiotu zamówienia), poprzez wprowadzenie nieuzasadnionych wymogów minimalnych dla wskazanego wyżej asortymentu skutkują uniemożliwieniem ubiegania się o przedmiotowe zamówienie publiczne na zasadach równości i uczciwej konkurencji. Modyfikacja Specyfikacji warunków zamówienia oraz Opisu przedmiotu zamówienia w sposób opisany w niniejszym odwołaniu pozwoli doprowadzić do stworzenia stanu zgodnego z prawem i umożliwi Odwołującemu ubieganie się o zamówienie publiczne, którym jest on zainteresowany, a Zamawiającemu dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej cenowo w ramach tożsamej jakościowo usługi oferowanej przez Wykonawców.

**Wobec powyższego Odwołujący wnosi o:**

- 1. uwzględnienie odwołania w całości,**
- 2. nakazanie Zamawiającemu dokonania w ww. postępowaniu modyfikacji brzmienia zapisów Specyfikacji warunków zamówienia oraz Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznika nr 1C do SWZ) w zakresie zaskarżonym w odwołaniu poprzez wyeliminowanie lub odpowiednio modyfikację wymogów wskazanych w pkt 1-3 powyżej, tj.:**
  - modyfikację wymagania z pkt 11.1.8 SWZ i dopuszczenie certyfikat PN-EN ISO 9001:2015 w zakresie: usługi pralnicze, wynajem odzieży, pościeli i bielizny wraz z renowacją i impregnacją , wynajem bielizny medycznej wraz z impregnacją oraz usługowa sterylizacja fartuchów i obłożeń medycznych z uwzględnieniem monitorowania w systemie RFID -UHD /HF wraz z usługą oraz w ramach potwierdzenia walidacji procesu prania certyfikat ISO 14065:2016 w zakresie: usług prania wodnego , transport, dezynfekcja, naprawa i renowacja , składanie i kompletowanie odzieży, wynajem pościeli, odzieży i bielizny szpitalnej z zachowaniem analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego RABC z uwzględnieniem wymagań w zakresie monitorowania RFID oraz walidacją procesu prania**

- modyfikację wymagania z pkt 11.1.1 SWZ i dopuszczenie jako równoważnego certyfikatu PN-EN ISO 13485 w zakresie: usługi pralnicze, wynajem odzieży, pościeli i bielizny wraz z renowacją i impregnacją; wynajem bielizny medycznej wraz z impregnacją oraz usługowa sterylizacja fartuchów i obłożeń medycznych z uwzględnieniem monitorowania w systemie RFID -UHD /HF wraz z usługą transportu oraz raport z walidacji procesu sterylizacji wg normy ISO 17665-1 z roku 2023,
  - wyeliminowanie wymogu przedłożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci dokumentów wskazanych w pkt 11.1.3 SWZ celem wykazania wyników badań wyznaczenia aktywności antybakteryjnej wyrobów po 100 cyklach prania,
  - wyeliminowanie wymogu, aby wynajmowany asortyment wykonany był z tkaniny pokrytej apreturą bakteriostatyczną,
  - dopuszczenie dzierżawionej pościeli w kolorze białym lub białym w szaro-niebieskie paski, wykonanej z tkaniny o gramaturze 140 g/m<sup>2</sup> +/- 5%.
3. zasądzenie od Zamawiającego na rzecz Odwołującego kosztów postępowania,
  4. przeprowadzenie dowodów wskazanych w uzasadnieniu odwołania na wykazanie faktów tam wskazanych.

### **UZASADNIENIE**

Zamawiający w dniu 21.06.2024 r. dokonał publikacji ogłoszenia dotyczącego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Usługa prania odzieży i bielizny szpitalnej oraz najem pościeli, fartuchów, ubrań chirurgicznych i prześcieradeł operacyjnych” (znak: ZP-271-38/24) (Dz. U. UE S 120/2024 z dnia 21.06.2024 r.).

W pierwszej kolejności odniesienia się wymaga zakres wymaganych przez Zamawiającego przedmiotowych środków dowodowych określonych w pkt 11.1.1 oraz 11.1.3 SWZ, zgodnie z którym: *Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych:*

#### ***Lp.1 Certyfikat PN-EN ISO 9001:2015 lub równoważny w***

*wydany przez jednostkę akredytowaną w zakresie co najmniej: usługi prania, suszenia, maglowania, prasowania, kompletowania, renowacji i wynajmu odzieży oraz bielizny dla jednostek służby zdrowia, wraz z transportem i technologią RFID oraz walidacją procesu prania*

## **Lp. 2 Certyfikat PN-EN ISO 13485 lub równoważny**

*W zakresie co najmniej: usług dezynfekcji, prania, renowacji bielizny dla jednostek służby zdrowia wraz z transportem i monitorowaniem w systemie RFID, usług sterylizacji wyrobów medycznych, walidacji i kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych wg wymagań normy ISO 17665-1 lub równoważny.*

## **Lp. 3 Dokumenty dotyczące asortymentu wynajmowanego**

*Dokumenty dla tkaniny wyrobów: poszwa, poszewka, prześcieradło, podkład – karta danych technicznych, certyfikat OEKO-TEX standard 100 lub równoważny, certyfikat zgodności CEN/TS 14237 – „Tekstylia w systemie ochrony zdrowia” wydany przez laboratorium akredytowane lub równoważne, świadectwa z badań PN-EN ISO 12952-1 oraz 12952-2 wykonane przez laboratorium akredytowane lub równoważne. Deklaracja zgodności dla pościeli medycznej oraz raport z wyników badań wyznaczenia aktywności antybakteryjnej wyrobów po 100 cyklach prania.*

*Dokumenty dla tkaniny wyrobów: koszula dla pacjenta, worek poliestrowy – karta danych technicznych, certyfikat OEKO-TEX standard 100 lub równoważny, certyfikat zgodności CEN/TS 14237 – „Tekstylia w systemie ochrony zdrowia” wydany przez laboratorium akredytowane lub równoważne.*

*Dokumenty dla tkaniny wyrobów: fartuch wzmocniony – karta danych technicznych, certyfikat OEKO-TEX standard 100. Deklaracja zgodności oraz Certyfikat niezależnego akredytowanego laboratorium i raport z badań potwierdzający pełną zgodność laminatu (strefa krytyczna) z normą EN 13795:2019 LAMINAT lub równoważną; Certyfikat-raport z niezależnego i notyfikowanego laboratorium potwierdzającego pełną zgodność tkaniny (strefa mniej krytyczna) z normą EN 13795:2019 lub równoważną.*

*Dokumenty dla tkaniny wyrobów: obłożenie wielorazowe – karta danych technicznych, certyfikat OEKO-TEX standard 100 lub równoważny. Deklaracja zgodności oraz Certyfikat niezależnego akredytowanego laboratorium potwierdzający pełną zgodność laminatu (strefa krytyczna) z normą EN 13795:2019 LAMINAT lub równoważne.*

*Dokumenty dla tkaniny wyrobów: komplet ubrania operacyjnego – karta danych technicznych, certyfikat OEKO-TEX standard 100 lub równoważny. Deklaracja zgodności oraz Certyfikat i raporty z badań z niezależnego notyfikowanego i akredytowanego laboratorium potwierdzające pełną zgodność z normą EN 13795-2/2019 po 200 cyklach prania i suszenia EN 13795 lub równoważną.*

Po pierwsze, Zamawiający wymaga przedłożenia Certyfikatu PN-EN ISO 13485 lub równoważnego w zakresie co najmniej: usług dezynfekcji, prania, renowacji bielizny dla jednostek służby zdrowia wraz z transportem i monitorowaniem w systemie RFID, usług sterylizacji wyrobów medycznych, walidacji i kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych wg wymagań normy ISO 17665-1 lub równoważny.

Odwołujący w ramach zapytania do SWZ zwrócił się do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy jako równoważny Zamawiający uzna certyfikat PN-EN ISO 13485 w zakresie: usługi pralnicze, wynajem odzieży, pościeli i bielizny wraz z renowacją i impregnacją; wynajem bielizny medycznej wraz z impregnacją oraz usługowa sterylizacja fartuchów i obłożeń medycznych z uwzględnieniem monitorowania w systemie RFID -UHD /HF wraz z usługą transportu oraz raport z walidacji procesu sterylizacji wg normy ISO 17665-1 z roku 2023.

**Dowód:        pytania do SWZ**

Odwołujący wskazał, iż zakres i ewentualnie treść certyfikatu ustala się na etapie przeprowadzania audytu certyfikującego lub podtrzymującego. Wykonawca nie ma możliwości zmiany treści wskazanej na certyfikacie. Odwołujący wskazał ponadto, iż ma ona jedynie charakter poglądowy. Potwierdzenie spełniania określonej normy szczegółowo określają opisane w dokumentacji i wdrożone procedury, według których usługa sterylizacji prowadzona jest w walidowanym procesie. Co podkreślił Odwołujący, certyfikat o treści przytoczonej przez Zamawiającego posiada tylko jeden Wykonawca na rynku usług pralniczych w Polsce. Zapis w takim brzmieniu eliminuje zarazem innych wykonawców z udziału w postępowaniu. Jednocześnie certyfikat potwierdzający wdrożenie normy w zakresie sterylizacji fartuchów i obłożeń medycznych wraz raportem z przeprowadzonej walidacji procesu sterylizacji wg normy ISO 17665-1 w pełni wyczerpuje definicję równoważności żądanego przez Zamawiającego dokumentu.

Zamawiający nie udzielił odpowiedzi na zadane pytania.

**Brak zmiany Specyfikacji warunków zamówienia w opisanym wyżej zakresie w istocie ogranicza konkurencyjność na gruncie niniejszego postępowania. Wymagania w zakresie przedłożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci wskazanej w pkt 11.1.1 oraz 11.1.8 SWZ nie są uzasadnione potrzebami Zamawiającego. Mając na uwadze powyższe Odwołujący wnosi o modyfikację ww. wymagania i dopuszczenie jako równoważnego certyfikatu PN-EN ISO 13485 w zakresie: usługi pralnicze, wynajem odzieży, pościeli i bielizny wraz z renowacją i impregnacją; wynajem bielizny medycznej wraz z impregnacją oraz usługowa sterylizacja fartuchów i obłożeń medycznych z uwzględnieniem monitorowania w**

**systemie RFID -UHD /HF wraz z usługą transportu oraz raport z walidacji procesu sterylizacji wg normy ISO 17665-1 z roku 2023.**

Odwołujący podnosi, iż również Opis przedmiotu zamówienia sporządzony został przez Zamawiającego w sposób nieprawidłowy, gdyż stoi w sprzeczności z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, a także narusza zasady uczciwej konkurencji. Dobór parametrów i preferencje określonych rozwiązań technologicznych znacznie zawężają możliwość złożenia skutecznej oferty w postępowaniu, preferując w istocie jednego, konkretnego wykonawcę dysponującego tego rodzaju asortymentem. Przedmiotowe działanie nie jest zarazem usprawiedliwione uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego.

Zgodnie z treścią Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 1C do SWZ) Zamawiający wymaga dzierżawy asortymentu o następujących parametrach minimalnych:

**a) Pościel medyczna**

*Pościel medyczna niebieska w deseń musi być nowa, wykonana z tkaniny o gramaturze 160 g/m<sup>2</sup> +/- 5%, pokryta apreturą bakteriostatyczną. Powłoka i powłoczka w kształcie worka (bez zakładki i guzików), dwustronna – bez konieczności przewracania na lewą stronę. Na górnym szwie zamocowania uniemożliwiający wysunięcie się kołdry/koca czy też poduszki. Tkanina odporna na pilling i wybarwienia. Temperatura prania 95°C, wykurcz do 4%. Każda sztuka wyrobu zaopatrzona w chip pozwalający na kontrolę rotacji wyrobu między szpitalem a pralnią, umożliwiający zbieranie informacji o kolejnych cyklach prania oraz wszywkę Wykonawcy.*

*Rozmiary:*

- prześcieradła 280 cm x 160 cm;*
- powłoki 210 cm x 160 cm;*
- powłoczki 70 cm x 80 cm;*
- podkłady 160 cm x 90 cm;*

**b) Koszula operacyjna**

*Koszula operacyjna dla pacjenta wykonana z tkaniny bawełnianej o gramaturze min. 160 g/m<sup>2</sup>. Tkanina barwiona barwnikami kadziowymi odpornymi na przebarwienia i blaknięcie na kolor niebieski, zielony i bielony. Koszula posiada krótki rękaw kimonowy, podkrój szyi wykończony jest plisą. Koszula musi być rozcięta z tyłu po całej długości i wiązana na troki. Temperatura prania 95°C, wykurcz do 4%. Rozmiary L, XL.*

*Wynajmowane wyroby pościelowe i koszule operacyjne muszą być wykonane z tkanin spełniających normy CEN/TS 14237:2021-11 – „Tekstylna dla placówek opieki zdrowotnej i socjalnej”, lub równoważnej.*



### **c) Prześcieradło operacyjne:**

Prześcieradło operacyjne wykonane z tkaniny bawełniano – poliestrowej 50/50, lekkiej i paroprzepuszczalnej. Gramatura tkaniny 160 g/m<sup>2</sup>. Każda sztuka musi być oznaczona chipem, umożliwiającym kontrolę ilości wykonanych procesów, identyfikację miejsca, w którym sztuka znajduje się w danym momencie, oraz pozwalająca na wykonywanie czynności czytania danych bielizny skażonej, tj. bezdotykowo. Prześcieradło powinno zachowywać właściwości wytrzymałościowe poprzez min. 200 cykli prania, suszenia. Możliwość prania w temperaturze 95°C, prasowanie w min. Temperaturze 180°C. Wykonawca zobowiązuje się monitorować ilość cykli prania w systemie elektronicznym.

Rozmiar:

- prześcieradło 220 x 180 cm;
- prześcieradło 75 x 75 cm;

### **d) Sterylne obłożenie operacyjne**

**Sterylnie obłożenie operacyjne** wielorazowego użytku przeznaczone jest do zabiegów wysokiego ryzyka. Oznaczone znakiem CE, spełniające wymagania dla wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) oraz zgodne z wymaganiami normy PN EN 13795-1:2019 w zakresie wymagań wysokich, lub równoważnej. Serwety podstawowe wykonane są z dwóch rodzajów tkanin: w strefie mniej krytycznej z lekkiej paroprzepuszczalnej (min. 4600 g/m<sup>2</sup>/24h) tkaniny poliestrowej z dodatkiem włókna węglowego nadającego właściwości antyelektrostatyczne (99,03% poliestr, 0,7% włókno węglowe), tkanina nie powoduje podrażnień, uczuleń i nie jest cytotoksyczna. Gramatura tkaniny max. 84 g/m<sup>2</sup>; uwalnianie cząstek poniżej 2,0 Log<sub>10</sub> (lint count), odporność na przenikanie cieczy min. 27 cm H<sub>2</sub>O; w strefie krytycznej Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 – z trójwarstwowego chłonnego laminatu z poliuretanową membraną (skład: PES/PU/PES poliestr/poliuretan/poliester); laminat o gramaturze min. 230 g/m<sup>2</sup>; pylenie poniżej 3,7 Log<sub>10</sub> (lint count), odporność na przenikanie cieczy min. 500 cm H<sub>2</sub>O.

Od wewnątrz serwet wszyte są 2 wszywki: informacyjna – z nazwą produktu, rozmiarem, znakiem CE, nazwą producenta, rodzajem tkaniny; druga wszywka – umożliwiająca zbieranie informacji o kolejnych cyklach prania i sterylizacji. Dodatkowo każda sztuka wyrobu posiada wszyty chip.

Skład zestawu:

Serweta przylepna 240 x 180 cm z łatą chłonną 70 x 50 cm – 1 szt.

Serweta przylepna 220 x 150 cm z łatą chłonną 140 x 70 cm – 1 szt.

Serweta przylepna 90 x 90 cm z łatą chłonną 90 x 45 cm – 2 szt.

Pokrowiec na stół Mayo 160 x 75 z łatą chłonną 100 x 70 cm – 1 szt.

Serweta na instrumentarium 180 x 140 cm z łatą chłonną 180 x 60 cm – 1 szt.

#### **e) Fartuchy operacyjne:**

Sterylna fartuchy operacyjne wielorazowego użytku przeznaczone do zabiegów wysokiego ryzyka muszą być oznaczone znakiem CE i spełniać wymagania dla wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 (MDR) oraz muszą być zgodne z wymaganiami normy PN EN 13795-1:2019 w zakresie wymagań wysokich, lub równoważnej. Fartuch powinien zachowywać właściwości wytrzymałościowe poprzez 100 cykli prania, suszenia, sterylizacji. Kolor zielony.

Parametry fartuchów operacyjnych wzmocnionych:

Fartuch wykonany z dwóch rodzajów tkanin: w strefie mniej krytycznej z lekkiej paroprzepuszczalnej (min. 4600 g/m<sup>2</sup>/24h) tkaniny poliestrowej z dodatkiem włókna węglowego nadającego właściwości antyelektrostatyczne (99,03% poliestr, 0,7% włókno węglowe), tkanina nie powoduje podrażnień, uczuleń i nie jest cytotoksyczna. Gramatura tkaniny 84 g/m<sup>2</sup>; pylenie poniżej 2,0 Log<sub>10</sub> (lint count), odporność na przenikanie cieczy min. 27 cm H<sub>2</sub>O; w strefie krytycznej wykonany z trójwarstwowego chłonnego laminatu z poliuretanową membraną (skład: PES/PU/PES poliestr/poliuretan/poliester), laminat o gramaturze 140 g/m<sup>2</sup>; pylenie poniżej 3,65 Log<sub>10</sub> (lint count), odporność na przenikanie cieczy min. 500 cm H<sub>2</sub>O;

Fartuch zaprojektowany w taki sposób, aby możliwe było wiązanie najpierw „na brudno”, a następnie na „czysto”. Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym i bezszwowym mankietem o długości min. 8 cm z wszytą tasiemką do założenia na palec, która zabezpiecza przed podciąganiem się rękawów, co gwarantuje niewysuwanie się rękawa spod rękawicy. Szew rękawa w części krytycznej zabezpieczony dodatkowo specjalną taśmą uszczelniającą i chroniącą przed przemakaniem fartucha na szwie. Oznaczenie rozmiaru fartucha kolorową lamówką przy szyi, rozmiar: L – kolor czerwony, XL – kolor granatowy, XXXL - kolor fioletowy. Zapięcie z tyłu (przy szyi) na nierdzewne zatrzaski (3 sztuki) umożliwiające regulację wielkości obwodu. Boczne szwy fartucha kryte, zawijane, dwuigłowe, stebnowane. Od wewnątrz fartucha wszyta wszywka informacyjna z nazwą produktu, rozmiarem, znakiem CE, nazwą producenta, rodzajem tkaniny. Każda sztuka musi być oznaczona chipem, umożliwiającym kontrolę ilości wykonanych procesów, identyfikację

miejsca, w którym sztuka znajduje się w danym momencie, oraz pozwalająca na wykonywanie czynności skanowania danych bielizny skażonej, tj. bezdotykowo.

*Pakowanie sterylnych fartuchów i zestawów operacyjnych:*

*Sterylnie fartuchy i zestawy operacyjne muszą być zapakowane w opakowania zgodne z obowiązującymi normami PN-EN ISO 11607-1, 2 oraz PN-EN 868-5 (rękaw papierowo-foliowy, torebka papierowo-foliowa), lub równoważnych. Każde opakowanie musi posiadać centralną etykietę zgodną z wymogami norm, posiadającą minimum cztery samoprzylepne etykiety do wklejania do dokumentacji medycznej zawierające: identyfikację produktu, datę ważności, LOT, producent, na minimum dwóch naklejkach informację w postaci kodu EAN, która pozwoli między innymi na identyfikację danych dotyczących procesu sterylizacji, daty sterylizacji oraz osoby wykonującej pakiet.*

*[...]*

#### **g) Odzież operacyjna**

*Odzież operacyjna (bluza, spodnie) w kolorze zielonym/niebieskim/pomarańczowym/szarym oznaczone znakiem CE i spełniająca wymagania dla wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) oraz zgodne z wymaganiami normy PN EN 13795-2:2019, lub równoważnej.*

*Odzież wykonana ze specjalnej paroprzepuszczalnej (min 4000 g/m<sup>2</sup>/24h) tkaniny poliestrowej, niewybarwiającej się i niekurczącej nawet podczas wielokrotnego prania. Tkanina z aktywnym czynnikiem bakteriostatycznym w postaci jonów srebra, które hamują wzrost bakterii, eliminują nieprzyjemne zapachy i posiadają właściwości antyalergiczne.*

*Gramatura tkaniny 160 g/m<sup>2</sup> (99% PES, 1% Carbon), tkanina nie gromadzi ładunków elektrycznych.*

*Uwalnianie cząstek na poziomie nie wyższym niż 3,0 log<sub>10</sub>, odporność na przenikanie drobnoustrojów na sucho ≤ 30, odporność na rozciąganie po osnowie i wątku powyżej 700 N, uwalnianie cząstek max 2,9 log<sub>10</sub>. Odzież posiadająca w widocznym i łatwo dostępnym miejscu kolorowe oznaczenia identyfikujące rozmiar (umożliwiające łatwą identyfikację rozmiaru nawet przy wyrobie złożonym).*

*Bluza – krótki rękaw, z przodu wycięcie w szpic, 3 kieszenie. Podkrój szyi wykończony plisą. Spodnie długie, proste, wykończone paskiem, w którym znajduje się kolorowy trok identyfikujący rozmiar spodni. Rozmiary odzieży: od S do XXXL. Każda sztuka musi być oznaczona chipem, umożliwiającym kontrolę ilości wykonanych procesów, identyfikację*

*miejsca, w którym sztuka znajduje się w danym momencie, oraz pozwalającym na wykonywanie czynności szczytywania danych bielizny skażonej, tj. bezdotykowo.*

[...]

Jak wskazywano wcześniej, w pkt 11.1.3 SWZ Zamawiający wprowadził wymóg przedłożenia określonych przedmiotowych środków dowodowych, tj. dokumentów dotyczących asortymentu wynajmowanego: *dla tkaniny wyrobów: poszwa, poszewka, prześcieradło, podkład – karta danych technicznych, certyfikat OEKO-TEX standard 100 lub równoważny, certyfikat zgodności CEN/TS 14237 – „Tekstyliia w systemie ochrony zdrowia” wydany przez laboratorium akredytowane lub równoważne, świadectwa z badań PN-EN ISO 12952-1 oraz 12952-2 wykonane przez laboratorium akredytowane lub równoważne. Deklaracja zgodności dla pościeli medycznej oraz raport z wyników badań wyznaczenia aktywności antybakteryjnej wyrobów po 100 cyklach prania.*

Jednocześnie w Opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający wskazał, iż *pościel medyczna niebieska w deseń musi być nowa, wykonana z tkaniny o gramaturze 160 g/m2 +/- 5%, pokryta apreturą bakteriostatyczną. Powłoka i powłoczka w kształcie worka (bez zakładek i guzików), dwustronna – bez konieczności przewracania na lewą stronę. Na górnym szwie zamocowania uniemożliwiający wysunięcie się kołdry/koca czy też poduszki. Tkanina odporna na pilling i wybarwienia. Temperatura prania 95°C, wykurcz do 4%. Każda sztuka wyrobu zaopatrzona w chip pozwalający na kontrolę rotacji wyrobu między szpitalem a pralnią, umożliwiający zbieranie informacji o kolejnych cyklach prania oraz wszywkę Wykonawcy.*

*Rozmiary:*

- prześcieradła 280 cm x 160 cm;*
- powłoki 210 cm x 160 cm;*
- powłoczki 70 cm x 80 cm;*
- podkłady 160 cm x 90 cm.*

Mając na uwadze powyższe wymagania, Odwołujący złożył wniosek o anulowanie wymogu, aby wynajmowana bielizna pościelowa tj. pościel medyczna wykonana była z tkaniny pokrytej apreturą bakteriostatyczną.

**Dowód:        pytania do SWZ**

Odwołujący wskazał, iż w opisie normy PN-EN ISO 20743:2013-10 - wersja angielska (norma wycofana i zastąpiona przez PN-EN ISO 20743:2021-12 - wersja angielska): Tekstyliia -- Wyznaczanie aktywności antybakteryjnej wyrobów włókienniczych (...) parametry aktywności antybakteryjnej tkaniny uzyskuje się na etapie produkcji tkaniny

poprzez użycie środka antybakteryjnego (organiczny, nieorganiczny, naturalny lub sztuczny) lub metody aplikacji (wprowadzenie do struktury, utrwalenie wybarwienia lub szczepienie). Aktywność antybakteryjną tkanin z uwzględnieniem bezpieczeństwa dermatologicznego dla pacjenta użytkującego tkaniny uzyskuje się na etapie produkcji tkaniny poprzez wtkanie w strukturę tkaniny nitki srebra lub w procesie konserwacji tkaniny poprzez nanoszenie na tkaninę jonów srebra, czyli nanoszenie wspomnianej apretury bakteriostatycznej. Żadna z tych metod nie jest trwałą metodą uzyskania przez tkaninę aktywności antybakteryjnej. Odwołujący wskazał, iż zamówienie dotyczy przede wszystkim świadczenia usług prania dla Zamawiającego, a proces prania zwłaszcza prania przemysłowego dezynfekcyjnego (dezynfekcja termiczno-chemiczna) powoduje, że apretura bakteriostatyczna ulega wypłukiwaniu i aktywność antybakteryjna z każdym cyklem prania, a finalnie (a na pewno po 100 cyklach prania dezynfekcyjnego) zanika. Wyznaczenie aktywności antybakteryjnej wyrobów po 100 cyklach prania wymaga, aby przed setnym cyklem prania na badane na aktywność antybakteryjną wyroby nanieść apreturę bakteriostatyczną, czyli substancją z jonami srebra. Tylko wtedy badania potwierdzą aktywność antybakteryjną tkaniny, czyli produktu.

Odwołujący podkreślił zarazem, iż usługa pralnicza będąca przedmiotem zamówienia odbywa się w systemie ciągłym. Każda sztuka asortymentu bielizny poddawana jest procesowi prania z częstotliwością nawet kilka razy w tygodniu. Stosowane w pralniach technologie prania dezynfekcyjnego dedykowane dla bielizny i pościeli szpitalnej, traktowanej potencjalnie w całości jako skażona, mają za zadanie uzyskanie finalnie produktu mikrobiologicznie czystego, wolnego od wszelkich patogenów, a nie bakteriostatycznego. Znajduje to zresztą odzwierciedlenie w wymaganiu określonym przez Zamawiającego w Opisie przedmiotu zamówienia dotyczącym stosowania przez pralnię środków piorąco-dezynfekujących o spectrum działania na wirusy, bakterie, prątki, grzyby i spory. Co istotne, bielizna po praniu powinna być mikrobiologicznie czysta i bezpieczna dla pacjenta, a przypisywanie jej obligatoryjnie dodatkowej roli zwalczania bakterii w środowisku szpitalnym jest niemożliwe do zrealizowania.

Należy podkreślić, iż aby utrzymać aktywność antybakteryjną asortymentu pościeli należałoby każdorazowo w cyklu prania stosować odnawianie apretury bakteriostatycznej tj. impregnację tkaniny jonami srebra. Jest to proces możliwy, aczkolwiek właściwie w ogóle w pralniach przemysłowych niestosowany ze względu na bardzo wysokie koszty technologiczne, które nie znajdują żadnego uzasadnienia dla bielizny podlegającej w systemie ciągłym wielokrotnym z bardzo dużą częstotliwością cyklom prania z obligatoryjną dezynfekcją termiczno-chemiczną (každorazowo znacząco osłabiającym aktywność takich jonów srebra w tkaninie). Kosztowna technologicznie apretura oczywiście musi znaleźć

odzwierciedlenie w cenie produktu, tutaj konkretnie w cenie użycia lub prania asortymentu bielizny.

Mając na uwadze powyższe, Odwołujący wniósł o udzielenie odpowiedzi w następującym zakresie:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby każdorazowo w procesie prania Wykonawca odnawiał aktywność antybakteryjną w bieliźnie pościelowej?

2. Jeśli odpowiedź na 1. pytanie brzmi „tak” to czy Zamawiający uwzględnił taki koszt w szacowaniu wartości Zamówienia, albowiem stosowanie takiej technologii ma istotny wpływ na cenę usługi, a konkretnie mówiąc znacznie ją podwyższa.

3. Jeśli odpowiedź na 1. pytanie brzmi „tak” to czy Zamawiający przewiduje kontrolę jakości dostarczanej w trakcie realizacji Zamówienia wypranej bielizny czystej pod kątem badania aktywności antybakteryjnej?

4. Jeśli odpowiedź na 3. pytanie brzmi „tak” to w jaki sposób tzn. jaką metodą Zamawiający będzie dokonywał kontroli jakości dostarczanej wypranej bielizny czystej pod kątem aktywności antybakteryjnej? Odwołujący zaznaczył, iż jest to istotne zagadnienie z punktu widzenia dbałości o jakość świadczonej usługi prania zarówno dla Wykonawcy, jak i Zamawiającego. Informacja taka nie została ujęta ani w SWZ ani w OPZ, a jej wartość ma istotne znaczenie dla jakości usługi wykonywanej dla Zamawiającego. Wykonawca powinien równolegle z Zamawiającym móc kontrolować i badać taką aktywność i jej skuteczność.

Wobec powyższego, Odwołujący wniósł o dopuszczenie dzierżawionej pościeli w kolorze białym lub białym w szaro-niebieskie paski, wykonanej z tkaniny o gramaturze 140 g/m<sup>2</sup> +/- 5%. Pościel ta posiada certyfikat OEKO-TEX standard 100, certyfikat zgodności CEN/TS 14237 – „Tekstylia w systemie ochrony zdrowia” oraz świadectwa z badań PN-EN ISO 12952-1 oraz 12952-2, a także spełnia wymagania Zamawiającego w zakresie bielizny medycznej tj. posiada zgłoszenie do rejestrów medycznych i produktów biobójczych oraz deklarację zgodności WE.

W ramach uzasadnienia Odwołujący wskazał, iż wymaganie Zamawiającego dotyczące dostawy pościeli będącej wyrobem medycznym + wykończonej apreturą bakteriostatyczną + w kolorze (tutaj niebieskim) w deseń + z tkaniny o gramaturze 160 g/m<sup>2</sup> +/- 5% (określane dalej jako „wymóg”) jednoznacznie wskazuje, że Zamawiający promuje tylko jednego Wykonawcę, który spełnia te warunki łącznie i może ubiegać się o udzielenie Zamówienia. Odwołujący wskazał, iż jest to konsorcjum spółek Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. (dalej jako: „TZMO”) z jedną lub kilkoma spółkami

CITONET. Potwierdza to bezsporny fakt, że we wszystkich przetargach na usługi pralnicze, w których tego rodzaju specyficzny obligatoryjny wymóg względem dzierżawionej pościeli został zapisany, ofertę złożył tylko ten jeden Wykonawca tj. wymienione wyżej konsorcjum. Zastosowany w innych specyfikacjach przetargowych ten jeden obligatoryjny wymóg spowodował w istocie wyeliminowanie z możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia innych Wykonawców.

**Mając na uwadze powyższe, Odwołujący nie znajduje żadnego uzasadnienia dla wpisanego do dokumentacji postępowania wymogu posiadania przez asortyment Wykonawcy apretury bakteriostatycznej. Co istotne, wymogi Zamawiającego w ww. zakresie jednoznacznie wskazują, że Zamawiający promuje tylko jednego Wykonawcę, TZMO S.A. wraz z powiązanymi z nią spółkami. Tylko ten konkretny Wykonawca spełnia te warunki łącznie i może ubiegać się o udzielenie zamówienia.**

Odwołujący jako aktywny uczestnik przetargów na rynku pralniczym i rynku dzierżawy szerokiego asortymentu tekstyliów białej bielizny medycznej dla jednostek szpitalnych kilkakrotnie zwracał się z zapytaniem do Grupy Kapitałowej TZMO S.A. o możliwość zakupu asortymentu pościeli medycznej, którą spółka oferuje Zamawiającym. Odwołujący jednakże albo nie otrzymywał od spółki TZMO S.A. żadnej odpowiedzi, albo otrzymywał odpowiedź, iż spółka ta nie posiada w ofercie produktu spełniającego opisane wymagania, względnie, że produkt posiada, ale nie jest dostępny w sprzedaży, a jedynie dla potrzeb własnych spółki. Po dokonaniu analizy postępowań przetargowych, w których Zamawiający zastosował obligatoryjny wymóg dzierżawy białej bielizny pościelowej, która ma być wyrobem medycznym medycznej w połączeniu z wymogiem apretury bakteriostatycznej oraz w połączeniu z wyspecyfikowaniem określonych danych technicznych tkaniny/tkanin (m. in. gramatura, skład surowcowy, kolor, deseń) widać, że w takich postępowaniach uczestniczył tylko jeden Wykonawca: tj. konsorcjum spółek z Grupy TZMO S.A., zazwyczaj spółka TZMO S.A. z jedną ze spółek Citonet. Potwierdza to fakt, że we wszystkich przetargach na usługi pralnicze, w których ten obligatoryjny wymóg względem dzierżawionej pościeli został wprowadzony, ofertę złożył tylko ten Wykonawca tj. wymienione wyżej konsorcjum.

**Podsumowując stanowisko Odwołującego, w pełni uzasadniony jest wniosek o anulowanie wymogu, aby wynajmowany asortyment wykonany był z tkaniny pokrytej apreturą bakteriostatyczną.**

**Sposób opisanie minimalnych wymogów Zamawiającego dla opisanego wyżej asortymentu, a także obowiązek przedłożenia opisanych wyżej, konkretnych**

**przedmiotowych środków dowodowych rodzi ryzyko naruszenia zasad uczciwej konkurencji. Wymagania Zamawiającego w ww. zakresie jednoznacznie wskazują, że Zamawiający promuje tylko jednego Wykonawcę. Zastosowane wymagania spowodowały wyeliminowanie z możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia innych Wykonawców, oferujących świadczenie usług na analogicznym poziomie.**

Zgodnie z jednolitym poglądem doktryny oraz orzecznictwa: „Naruszeniem zasady uczciwej konkurencji jest nie tylko opis przedmiotu zamówienia wskazujący wprost na jeden konkretny produkt lub wykonawcę, lecz także taki opis, który przez swoją drobiazgowość i rygoryzm umożliwia dostęp do zamówienia jedynie kilku wybranym wykonawcom działającym w danym obszarze rynku (uchw. KIO z 13.5.2016 r., KIO/KD 30/16, Legalis). Przepisy PrZamPubl nie pozwalają również na taki opis przedmiotu zamówienia, który bez uzasadnionego powodu wyeliminuje wielu producentów, chociaż krąg wykonawców może być stosunkowo szeroki. Ograniczenie konkurencji może mieć miejsce w przypadku, gdy zamawiający przez swój opis przedmiotu zamówienia preferuje jednego producenta, a sprzęt może być dostarczany przez wielu pośredników, przedstawicieli czy dystrybutorów (tak wyr. KIO z 7.4.2016 r., KIO 444/16, Legalis)” (M. Sieradzka (red.), Prawo zamówień publicznych. Komentarz, Warszawa 2022, kom. do art. 99).

Jak wskazała KIO w wyroku z 22.07.2013 r., KIO 1589/13, Legalis: „Naruszenie zasady uczciwej konkurencji określonej w ustawie z uwagi na niewłaściwe opisanie przedmiotu zamówienia zachodzi, między innymi w sytuacji, gdy zamawiający opíše przedmiot zamówienia przez zbytnie dookreślenie przedmiotu powodujące, bez uzasadnienia, wskazanie na konkretny produkt. Naruszenie to polega również na dookreśleniu opisu przedmiotu zamówienia w taki sposób, który nie znajduje uzasadnienia ani w technicznym, ani w funkcjonalnym uregulowaniu potrzeb zamawiającego”.

**Mając na uwadze powyższe, należy podkreślić, iż wprowadzone przez Zamawiającego wymogi opisane powyżej prowadzą do zakłócenia uczciwej konkurencji oraz naruszają zasadę równego traktowania wykonawców. Wobec powyższego w pełni uzasadniony jest wniosek o dokonanie stosownych zmian w treści Specyfikacji warunków zamówienia oraz Załączniku nr 1C do SWZ - Opisie przedmiotu zamówienia poprzez usunięcie lub odpowiednio modyfikację ww. wymogów we wskazany wyżej sposób.**

Odwolujący wskazuje zarazem, iż nie jest to pierwsze postępowanie, w którym dochodzi do uprzywilejowania wskazanego wyżej, konkretnego Wykonawcy. Przykładem jest postępowanie prowadzone przez Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy na udzielenie zamówienie publicznego pn. „Świadczenie usług pralniczych wraz z dzierżawą



bielizny szpitalnej” (nr postępowania EZP-252-1/2024). W następstwie nieprawidłowości w toku jego przeprowadzania (skutkujących nieuprawnionym uprzywilejowaniem wykonawcy TZMO S.A. oraz Citonet-Kraków sp. z o.o. oraz Citonet-Śląski sp. z o.o.) z inicjatywy Odwołującego doszło do wszczęcia postępowania wyjaśniającego w przedmiotowej sprawie przed Prezesem Urzędu Zamówień Publicznych.

**Dowód:       zawiadomienie o wszczęciu postępowania wyjaśniającego (znak: DKZP.WKZ2.442.77.2024.IB) z dnia 11.06.2024 r.**

Wskutek naruszenia przepisów ustawy oraz ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji uszczerbku doznał interes Odwołującego w uzyskaniu zamówienia (został on pozbawiony możliwości złożenia konkurencyjnej oferty). W świetle powyższego Odwołujący wnosi o uwzględnienie odwołania w całości i nakazanie Zamawiającemu dokonania zmian w Specyfikacji warunków zamówienia oraz Załączniku nr 1C (Opisie przedmiotu zamówienia) w kwestionowanym zakresie, zgodnie z żądaniami wynikającymi z uzasadnienia odwołania. Uniemożliwienie złożenia konkurencyjnej oferty przez Odwołującego dokonane poprzez wadliwe opisanie parametrów przedmiotu zamówienia, naraża Odwołującego na szkodę i tym samym posiada on interes w skutecznym złożeniu odwołania.

Mając na względzie wskazane wyżej okoliczności wnoszę jak na wstępie.

Za Odwołującego:

.....

.....

Załączniki:

1. dowód uiszczenia wpisu od odwołania,
2. dowód przesłania Zamawiającemu odwołania,
3. pełnomocnictwo wraz z dowodem uiszczenia opłaty skarbowej,
4. odpis aktualny z KRS dla Odwołującego,

5. pytania do SWZ.

6. zawiadomienie o wszczęciu postępowania wyjaśniającego (znak: DKZP.WKZ2.442.77.2024.IB) z dnia 11.06.2024 r.