

Stargard, dnia 23 czerwca 2017r.

Znak postępowania: ZP/1/PN/2017

ZAWIADOMIENIE O ZŁOŻENIU ODWOŁANIA

Działając na podstawie art. 185 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164) zawiadamia się, że w postępowaniu na „**Zakup, dostawę, instalację i uruchomienie aparatu RTG i USG dla Wojskowej Specjalistycznej Przychodni Lekarskiej Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Stargardzie**” zostało wniesione przez Agfa Spółkę z o.o. z siedzibą w Warszawie do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej odwołanie.

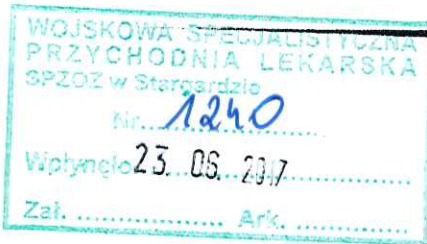
Zamawiający w załączeniu przekazuje kopię odwołania.

Mając na uwadze powyższe oraz zgodnie z postanowieniem art. 185 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wzywa Wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.

Zgodnie z art. 185 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby w postaci papierowej albo elektronicznej opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.

Zgodnie z postanowieniem art. 185 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.

DYREKTOR
WOJSKOWEJ SPECJALISTYCZNEJ PRZYCHODNI LEKARSKIEJ
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Stargardzie
Jadwiga Szczerba
mgr Jadwiga Szczerba
(kierownik Zamawiającego)



Warszawa, dnia 22 czerwca 2017 r.

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

ODWOŁANIE

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na
„Zakup, dostawę, instalację i uruchomienie aparatu RTG i USG dla Wojskowej Specjalistycznej
Przychodni Lekarskiej Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Stargardzie”
prowadzonym przez Wojskową Specjalistyczną Przychodnię Lekarską Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie, znak postępowania ZP/1/PN/2017

Zamawiający:

Wojskowa Specjalistyczna
Przychodnia Lekarska
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
w Stargardzie
Al. Żołnierza 37
73-110 Stargard
tel.: 261451328
fax: 261451325
e-mail: paulina.sierota@przychodnia.stargard.pl

Odwołujący:

Agfa Sp. z o.o.
ul. Jutrzenki 137A
02-231 Warszawa
Reprezentowany przez:
adw. Sebastian Zaręba
Kancelaria Prawna
Adwokat Grzegorz Mazurek

Ul. Grójecka 194, lok 188
02-390 Warszawa
tel./faks: 22 305 36 55
biuro@kancelariamazurek.pl

Data podjęcia informacji o podstawie do wniesienia odwołania: 13.06.2017 r.

Data wniesienia odwołania: 22.06.2017 r.

Data przekazania kopii odwołania Zamawiającemu: 22.06.2017 r.

Strona internetowa, na której umieszczono Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia:
<http://wsplek.nazwa.pl/przychodnia/>

Interes we wniesieniu odwołania:

Odwołujący posiada interes w korzystaniu ze środków ochrony prawnej z uwagi na to, że Zamawiający – Wojskowa Specjalistyczna Przychodnia Lekarska Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie – pomimo uwzględnienia w całości odwołania wniesionego przez Odwołującego w dniu 01.06.2017 r. dokonał modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w sposób uniemożliwiający jakąkolwiek konkurencję w przedmiotowym postępowaniu w Części 1, a w szczególności – uniemożliwiający złożenie oferty Odwołującemu. Pomimo dokonanej modyfikacji SIWZ - w dalszym ciągu treść SIWZ, a w szczególności szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty w załączniku nr 6 do SIWZ – „Specyfikacja Parametrów Techniczno-Użytkowych” dla Części 1 - powodują, że ofertę w tej części może złożyć tylko jeden podmiot, co oznacza, że Zamawiający rażąco naruszył zasadę dokonania opisu przedmiotu zamówienia z zachowaniem uczciwej konkurencji. Dodatkowo – Zamawiający określił kryteria oceny ofert w sposób niejednoznaczny i niezrozumiały oraz preferujący rozwiązania jednego podmiotu. W przypadku uwzględnienia odwołania Odwołujący oraz również inne podmioty będą mogły złożyć oferty w przedmiotowym postępowaniu, a Zamawiający – otrzyma produkt wyższej jakości.

Na podstawie art. 180 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2015 poz. 2164 ze zm.), zwanej dalej również „Pzp” lub „ustawą Prawo zamówień publicznych”, Odwołujący wnosi odwołanie zarzucając Zamawiającemu naruszenie:

- Art. 186 ust. 2 Pzp poprzez pozorne uwzględnienie odwołania złożonego uprzednio przez Odwołującego w sprawie o sygn. KIO 1103/17 i zaniechanie wykonania czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu, pomimo że Zamawiający uwzględnił w całości odwołanie wniesione przez Odwołującego w dniu 01.06.2017 r., a w odwołaniu sformułowano jednoznaczne żądanie dopuszczenia w całości rozwiązania równoważnego w stosunku do wyspecyfikowanego przez Zamawiającego w załączniku nr 6 do SIWZ „Specyfikacja Parametrów Techniczno-Użytkowych” dotyczącego cyfrowego aparatu RTG z kolumną podłogową lampy RTG – tj. rozwiązania równoważnego określonego w załączniku nr 1 do odwołania z dnia 01.06.2017 r.;

- Art. 91 ust. 1 i 2 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp poprzez określenie kryteriów oceny ofert w sposób preferujący konkretne urządzenie – Ascend, którego producentem jest firma Quantum /Carestream, oraz utrudniający możliwość zaoferowania innych urządzeń, a tym samym naruszający zasady uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców.
- Art. 91 ust. 2d Pzp poprzez określenie niejednoznacznych i niezrozumiałych kryteriów oceny ofert w wyniku modyfikacji SIWZ,
- W konsekwencji wskazanych naruszeń – zarzucam Zamawiającemu również naruszenie:
 - art. 29 ust. 2 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp poprzez dokonanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób znacznie ograniczający konkurencję, dopuszczający jedynie pozorną konkurencję oraz wykluczający potencjalnych wykonawców z postępowania - przez zawarcie w załączniku nr 6 do SIWZ – „Specyfikacja Parametrów Techniczno-Użytkowych” bezpodstawnych wymagań dotyczących cyfrowego aparatu RTG z kolumną podłogową lampy RTG,
 - Art. 29 ust. 3 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp poprzez wskazanie na pochodzenie i szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co doprowadziło do uprzywilejowania konkretnych wykonawców i wyeliminowania innych wykonawców, przy czym nie jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia a ponadto - Zamawiający nie dopuścił równoważności.

Odwołujący wnosi o uwzględnienie odwołania i nakazanie Zamawiającemu:

- **dopuszczenie w całości rozwiązania równoważnego w stosunku do wyspecyfikowanego przez Zamawiającego w załączniku nr 6 do SIWZ „Specyfikacja Parametrów Techniczno-Użytkowych” dotyczącego cyfrowego aparatu RTG z kolumną podłogową lampy RTG – tj. rozwiązania równoważnego określonego w załączniku nr 1 do niniejszego odwołania;**
- **usunięcie podkryteriów oceny ofert preferujących urządzenie Ascend firmy Carestream tj. poz. 47, 55, 58, 67, 74, 79 ,89, 121 Załącznika nr 6 do SIWZ dla części 1;**
- **usunięcie podkryterium gwarancji określonego w poz. 125 Załącznika nr 6 do SIWZ dla części 1 i ustanowienie kryterium gwarancji jako odrębnego kryterium oceny ofert w SIWZ.**

UZASADNIENIE

Krótki zarys wstępny sprawy:

Wojskowa Specjalistyczna Przychodnia Lekarska Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie, Al. Żołnierza 37, 73-110 Stargard, dalej „Zamawiający”, prowadzi postępowanie o udzielenie zamówienia na „Zakup, dostawę, instalację i uruchomienie aparatu RTG i USG dla

Wojskowej Specjalistycznej Przychodni Lekarskiej Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Stargardzie”, nr ZP/1/PN/2017, w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2015 poz. 2164 ze zm.).

W przedmiotowym postępowaniu w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia dla Części 1 - załącznik nr 6 do SIWZ – Zamawiający określił wymagania dla cyfrowego aparatu RTG z kolumną podłogową lampy RTG poprzez powielenie specyfikacji konkretnego urządzenia – Ascend, którego producentem jest firma Quantum /Carestream .

W dniu 01.06.2017 r. Odwołujący wniósł do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej odwołanie wobec postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zarzucając Zamawiającemu naruszenie art. 29 ust. 2 i 3 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp poprzez opisanie przedmiotu zamówienia w sposób utrudniający konkurencję oraz wskazujący na pochodzenie i szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnych wykonawców, co doprowadziło do ich uprzywilejowania i wyeliminowania innych wykonawców.

Zamawiający uwzględnił w całości odwołanie wniesione przez Odwołującego. Postanowieniem z dnia 14.06.2017 r. Krajowa Izba Odwoławcza umorzyła postępowanie odwoławcze w niniejszej sprawie.

W dniu 13.06.2017 r. Zamawiający opublikował zmodyfikowaną Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia, w tym załącznik nr 6 do SIWZ „Specyfikacja Parametrów Techniczno-Użytkowych”, której postanowienia **wyłączają możliwość zaoferowania rozwiązania równoważnego do wyspecyfikowanego w załączniku nr 6 do SIWZ**, pomimo że Zamawiający uwzględnił w całości odwołanie z dnia 01.06.2017 r., w którym sformułowano jednoznaczne żądanie dopuszczenia rozwiązania równoważnego opisanego w załączniku do odwołania.

Ponadto – Zamawiający w wyniku modyfikacji SIWZ określił niejednoznaczne i niezrozumiałe oraz preferujące konkretne urządzenie kryteria oceny ofert, jak również dostosował kryteria pod produkt uprzednio preferowany jako jedyny możliwy.

PRZECHODZĄC DO UZASADNIENIA ZARZUTÓW ODWOŁUJĄCY WSKAZUJE CO NASTĘPUJE:

I. Zarzut naruszenia art. 186 ust. 2 Pzp

Z art. 186 ust. 2 Pzp wynika, że w przypadku uwzględnienia przez zamawiającego w całości zarzutów przedstawionych w odwołaniu oraz umorzenia postępowania przez Izbę na posiedzeniu niejawnym zamawiający ma obowiązek wykonać, powtórzyć lub unieważnić czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia **zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu.**

W przedmiotowym stanie faktycznym w odwołaniu Agfa Sp. z o.o. z dnia 01.06.2017 r. sformułowano **jednoznaczny zarzut naruszenia art. 29 ust. 3 Pzp** poprzez wskazanie na pochodzenie i szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnych wykonawców, co doprowadziło do ich uprzywilejowania i wyeliminowania innych wykonawców

oraz jednoznaczne żądanie uwzględnienia odwołania i nakazania Zamawiającemu dopuszczenia w całości rozwiązania równoważnego w stosunku do wyspecyfikowanego przez Zamawiającego w załączniku nr 6 do SIWZ „Specyfikacja Parametrów Techniczno – Użytkowych” dotyczącego cyfrowego aparatu RTG z kolumną podłogową lampy RTG – tj. **rozwiązania równoważnego określonego w załączniku nr 1 do odwołania.**

Zamawiający uwzględnił odwołanie Agfa w całości, a Izba wydała postanowienie o umorzeniu postępowania odwoławczego.

Po uwzględnieniu odwołania Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ niezgodnie z **żądaniem odwołania**, bowiem w zmodyfikowanym załączniku nr 6 do SIWZ „Specyfikacja Parametrów Techniczno – Użytkowych” dotyczącym cyfrowego aparatu RTG z kolumną podłogową lampy RTG **wprowadzono zapisy wykluczające możliwość zaoferowania rozwiązania równoważnego, określonego w załączniku nr 1 do odwołania, którego dopuszczenia żądał odwołujący.**

Jako przykłady postanowień zmodyfikowanego załącznika nr 6 do SIWZ sprzecznych z opisem rozwiązania równoważnego załączonym do odwołania i uniemożliwiających Odwołującemu złożenie oferty należy wskazać:

Poz. 39

Minimalna wysokość ogniska lampy od podłogi ≤ 36 cm, podczas gdy urządzenie oferowane przez Odwołującego posiada wysokość ogniska lampy od podłogi 38 cm.

Poz. 49

Zakres ruchu poprzecznego ≥ 25 cm podczas gdy urządzenie oferowane przez Odwołującego posiada zakres 24 cm.

Poz. 62

Najniższe położenie punktu centralnego detektora w stojaku ≤ 36 [cm], podczas gdy urządzenie oferowane przez Odwołującego posiada 38 cm.

Poz. 81 i 91

Rozdzielczość detektora min. 3,6 lp/mm, podczas gdy urządzenie oferowane przez Odwołującego posiada 3,5 lp/mm.

Należy zwrócić uwagę, że w sytuacji uwzględnienia odwołania w całości na podstawie art. 186 ust. 2 Pzp Zamawiający nie ma innej możliwości niż wykonanie, powtórzenie lub unieważnienie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia **zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu.**

Co istotne - w wyniku nowelizacji Pzp, która weszła w życie 28 lipca 2016 r., Zamawiający uzyskał prawo do częściowego uwzględnienia odwołania na podstawie art. 186 ust. 3a Pzp. W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie skorzystał z możliwości określonej w

przedmiotowym przepisie i uwzględnił odwołanie w całości. Miał więc bezwzględny obowiązek wykonania, powtórzenia lub unieważnienia czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu.

Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 2 grudnia 2016 r., sygn. KIO 2175/16:

Powołany przepis ma znaczenie zarówno dla postępowania odwoławczego, jak i samej procedury udzielenia zamówienia. W tym pierwszym aspekcie uwzględnienie zarzutów odwołania w całości powoduje umorzenie postępowania odwoławczego i wzajemne zniesienie kosztów postępowania, o ile zamawiający oświadczenie o uwzględnieniu zarzutów odwołania złożył przed otwarciem rozprawy. Zdanie drugie art. 186 ust. 2 Pzp odnosi się jednak bezpośrednio do postępowania o udzielenie zamówienia.

W orzecznictwie Izby wyrażany jest pogląd, że zamawiający nie musi literalnie wykonywać wszystkich czynności, do których zobowiązał się uwzględniając odwołanie. Dostrzec jednak trzeba, że pogląd ten wyrażany był w odniesieniu się do sytuacji, w której część żądań odwołującego jest niedopuszczalna, przykładowo żądanie udzielenie zamówienia odwołującemu, lub nieadekwatna do stanu postępowania o udzielenie zamówienia, przykładowo żądanie odrzucenia oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 4 Pzp, gdy wykonawca nie był wzywany do wyjaśnienia elementów oferty mających wpływ na jej cenę (vide: Zamówienia Publiczne w Orzecznictwie. Zeszyty Orzecznicze. Zeszyt Nr 18, teza 170 str. 153-154).

Omawiany pogląd orzeczniczy nie przekreśla jednak celu, któremu ma służyć instytucja uwzględnienia zarzutów odwołania, czyli szybkiemu usunięciu naruszeń przepisów ustawy. Istotą art. 186 ust. 2 Pzp jest bowiem konwalidacja wad postępowania, do której zamawiający, uwzględniający zarzuty odwołania jest zobowiązany.

W okolicznościach sporu zmiana postanowień SIWZ dokonana przez zamawiającego 8 listopada 2016 r. stoi w rażącej sprzeczności z celem instytucji uwzględnienia zarzutów odwołania. Zamawiający zmieniając opis przedmiotu zamówienia nie tylko nie usunął naruszenia art. 29 ust. 2 i 3 Pzp, ale dopuścił się poważniejszego naruszenia tych przepisów. Zamawiający, pomimo uwzględnienia odwołania, nie określił kryteriów równoważności, jakimi będzie się kierował przy ocenie ofert równoważnych, ani też nie zastąpił w opisie przedmiotu zamówienia w zadaniu częściowym nr 17 nazwy handlowej "Enbrel" nazwą substancji czynnej "etanerceptum 50 mg". W opisie przedmiotu zamówienia zamawiający pozostawił określenie konkretnego produktu, w sytuacji, gdy odwołujący żądał zastąpienia tego określenia nazwą substancji czynnej. Zmiana SIWZ nie pozwala na złożenie oferty przez wykonawców oferujących biopodobne produkty lecznicze zawierające etanerceptum 50 mg inne niż lek oryginalny Enbrel 50 mg, gdyż w zakresie zadania częściowego nr 17 zamawiający wykluczył w ogóle możliwość zaoferowania produktów równoważnych. Natomiast w zadaniu 20 nie wskazał parametrów równoważności. (...)

Dostrzec należy, że art. 186 ust. 4a Pzp daje zamawiającemu możliwość uwzględnienia zarzutów odwołania w części, co nakłada na zamawiającego obowiązek szczególnej staranności przy ocenie zasadności odwołania i uwzględnienie odwołania wyłącznie w zakresie, w którym zgadza się z odwołującym. Zamawiający nie skorzystał z tej możliwości, a instytucję uwzględnienia odwołania w całości wykorzystał niezgodnie z jej przeznaczeniem.

Reasumując – w przedmiotowym stanie faktycznym Zamawiający jedynie pozornie uwzględnił odwołanie z dnia 01.06.2017 r. w całości, bowiem po uwzględnieniu odwołania nie dokonał czynności w postępowaniu zgodnie z żądaniem Odwołującego zmierzającym do usunięcia stanu naruszenia ustawy.

Zamawiający ustanowił parametry graniczne często na poziomie jedynie nieznacznie odbiegającym od parametrów urządzenia oferowanego przez Odwołującego, co wskazuje na dążenie do wyeliminowania możliwości złożenia oferty przez Odwołującego oraz brak uzasadnionej potrzeby Zamawiającego dla określania wskazanych parametrów granicznych.

II. Zarzut naruszenia art. 91 ust. 1 i 2 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp

Na skutek modyfikacji SIWZ wprowadzono kryteria oceny ofert preferujące urządzenie Ascend firmy CareStream oraz ograniczające możliwość przyznania punktów innym wykonawcom, w tym Odwołującemu:

Poz. 47

47.	Szerokość blatu	< 82 cm - 0 pkt 82 - 85cm - 5 pkt. > 85cm - 10 pkt
-----	-----------------	--

Odwołanie z dnia 01.06.2017 r. również dotyczyło pozycji nr 47.

Należy wskazać, że standardowa szerokość blatu to 78-82 cm. Tylko CareStream ma 90 cm. Kryterium pozwala na przyznanie maksymalnej liczby punktów urządzeniu CareStream, natomiast eliminuje możliwość przyznania punktów większości wykonawcom, w tym Odwołującemu, którzy oferują urządzenia ze standardową szerokością blatu.

Kryterium ma na celu jedynie preferowanie określonego rozwiązania i zablokowanie pozostałych rozwiązań, nie jest związane z żadną obiektywną potrzebą Zamawiającego.

Poz. 55

Blat stołu całkowicie płaski, bez widocznych ram utrudniających przemieszczanie pacjenta i dezynfekcję blatu TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt

Kryterium pozwala na przyznanie maksymalnej liczby punktów urządzeniu CareStream, natomiast eliminuje możliwość przyznania punktów innym wykonawcom, w tym Odwołującemu.

Kryterium ma na celu jedynie preferowanie określonego rozwiązania i zablokowanie pozostałych rozwiązań, nie jest związane z żadną obiektywną potrzebą Zamawiającego.

Poz. 58

Realizacja funkcji przemieszczania blatu stołu przyciskami nożnymi i ręcznymi TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt

Kryterium pozwala na przyznanie maksymalnej liczby punktów urządzeniu CareStream, natomiast eliminuje możliwość przyznania punktów innym wykonawcom, w tym Odwołującemu.

Kryterium ma na celu jedynie preferowanie określonego rozwiązania i zablokowanie pozostałych rozwiązań, nie jest związane z żadną obiektywną potrzebą Zamawiającego.

Poz. 67

67.	Odległość płyta statywu – kasety	> 60 – 0 pkt 60 - 50 – 5 pkt < 50- 10 pkt
-----	----------------------------------	---

Odwołanie z dnia 01.06.2017 r. również dotyczyło pozycji nr 67.

Należy wskazać, że standardowa odległość to +/- 60 mm.

Kryterium ma na celu jedynie preferowanie określonego rozwiązania i zablokowanie pozostałych rozwiązań, nie jest związane z żadną obiektywną potrzebą Zamawiającego.

Poz. 74

Max obciążenie detektora (na całej powierzchni detektora) < 150 kg – 0 pkt ≥ 150 kg – 10 pkt

Kryterium pozwala na przyznanie maksymalnej liczby punktów urządzeniu CareStream, natomiast eliminuje możliwość przyznania punktów innym wykonawcom, w tym Odwołującemu.

Kryterium ma na celu jedynie preferowanie określonego rozwiązania i zablokowanie pozostałych rozwiązań, nie jest związane z żadną obiektywną potrzebą Zamawiającego.

Poz. 79 i 89

Głębokość akwizycji < 16 bit – 0 pkt ≥ 16 bit – 10 pkt

Kryterium pozwala na przyznanie maksymalnej liczby punktów urządzeniu CareStream, natomiast eliminuje możliwość przyznania punktów innym wykonawcom, w tym Odwołującemu.

Kryterium ma na celu jedynie preferowanie określonego rozwiązania i zablokowanie pozostałych rozwiązań, nie jest związane z żadną obiektywną potrzebą Zamawiającego.

Poz. 121

Oprogramowanie do supresji kości żeber TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt

Kryterium pozwala na przyznanie maksymalnej liczby punktów urządzeniu CareStream, natomiast eliminuje możliwość przyznania punktów innym wykonawcom, w tym Odwołującemu.

Kryterium ma na celu jedynie preferowanie określonego rozwiązania i zablokowanie pozostałych

rozwiązań, nie jest związane z żadną obiektywną potrzebą Zamawiającego.

Należy wskazać, że modyfikacja SIWZ dokonana przez Zamawiającego miała na celu osiągnięcie w sposób pośredni analogicznego skutku w stosunku do pierwotnej treści SIWZ, tj. wskazania na konkretne urządzenie firmy Carestream.

Zamawiający w szczególności ustanowił podkryteria w ramach kryterium parametrów technicznych, które nie dają Zamawiającemu możliwości osiągnięcia żadnej wartości dodanej, lecz utrudniają innym wykonawcom niż oferującym urządzenie preferowane osiągnięcie zamówienia.

Część podkryteriów – w tym np. poz. 47 – została określona w taki sposób, że niemożliwe jest uzyskanie jakichkolwiek punktów przez wykonawców oferujących standardowe rozwiązania rynkowe, zaś maksymalną liczbę punktów uzyska Carestream, który jako jedyny ma funkcjonalność premiowaną przez Zamawiającego. Przy czym – funkcjonalność z poz. 47 – szerokość blatu – na poziomie, jakim dysponuje Carestream – 90 cm – nie powinna być premiowana maksymalną liczbą punktów w podkryterium – gdyż nie zaspokaja żadnych obiektywnych potrzeb Zamawiającego ani nie ma dla Zamawiającego żadnej odrębnej wartości.

III. Zarzut naruszenia art. 91 ust. 2d Pzp

W wyniku modyfikacji SIWZ z dnia 13.06.2017 r. w poz. 125 Załącznika nr 6 do SIWZ dla Części 1 Cyfrowy aparat RTG z kolumną podłogową lampy RTG Zamawiający ustanowił podkryterium dotyczące gwarancji na cały zestaw z lampą RTG i detektorami:

INNE			
125.	Gwarancja na cały zestaw. Gwarancja pełna, jednakowa na cały zestaw z lampą RTG i detektorami.	24 m-ce do 29 m-cy - 0 pkt 30 m-cy do 33m-cy - 5pkt. 34 m-cy do 36m-cy - 10 pkt.	

Tymczasem – zgodnie z pkt. XVI SIWZ kryteriami oceny ofert ocenianymi w części 1 były jedynie cena i parametry techniczne:

XVI. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT:

Oferty oceniane będą według poniższych kryteriów oceny ofert:

dla części 1

Kryterium	Waga kryterium	Max. ilość punktów jaką może uzyskać oferta za dane kryterium
Cena	60%	60 pkt
Parametry techniczne	40%	40 pkt

W wyniku modyfikacji kryteriów oceny ofert powstała więc niejednoznaczność, w ramach jakiego kryterium oceny ofert będzie oceniane zaoferowanie określonego okresu gwarancji. Zgodnie bowiem z art. 91 ust. 2 pkt 1 Pzp parametry techniczne stanowią jeden z rodzajów kryteriów jakościowych, natomiast serwis posprzedażny stanowi odrębne kryterium oceny ofert wymienione w art. 91 ust. 2 pkt 6 Pzp.

Powyższe oznacza, że Zamawiający wbrew normie art. 91 ust. 2d Pzp określił kryteria oceny ofert w sposób niejednoznaczny i niezrozumiały.

IV. Zarzut naruszenia art. 29 ust. 2 w zw. z art. 7 ust. 1 oraz art. 29 ust. 3 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp

W konsekwencji dokonanych w wyniku modyfikacji SIWZ naruszeń ustawy – Zamawiający naruszył również art. 29 ust. 2 w zw. z art. 7 ust. 1 oraz art. 29 ust. 3 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp.

Należy wskazać, że opis przedmiotu zamówienia pomimo modyfikacji w dalszym ciągu wskazuje na preferowanie urządzenia Ascend firmy Quantum /Carestream, oraz w sposób znaczny ogranicza konkurencję.

Nawet jeśli OPZ dopuszcza teoretycznie rozwiązania konkurencyjne, to dopuszczenie konkurencji ma charakter jedynie pozorny. M.in. Odwołujący, który oferuje urządzenia wysokiej jakości – nie ma możliwości złożenia oferty.

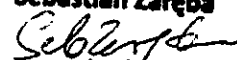
W rezultacie w wyniku modyfikacji SIWZ Zamawiający naruszył art. 29 ust. 2 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp.

Ponadto, zmodyfikowany opis przedmiotu zamówienia w dalszym ciągu zawiera parametry techniczne, które pojedynczo są spełniane przez różnych producentów, ale wymagane łącznie - wskazują na pochodzenie i szczególny proces charakterystyczny dla urządzenia Ascend firmy

Carestream i w ten sposób nie dopuszczają urządzeń równoważnych – w tym - pomimo uwzględnienia w całości odwołania z dnia 01.06.2017 r. – rozwiązania równoważnego opisanego przez Odwołującego w załączniku do odwołania z dnia 01.06.2017 r. Powyższe oznacza, że Zamawiający naruszył również art. 29 ust. 3 w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp.

W związku z powyższym wnoszę jak na wstępie.

Sebastian Zaręba



.....adwokat.....

Załączniki:

1. zestawienie parametrów urządzenia równoważnego do wyspecyfikowanego przez Zamawiającego w załączniku nr 6 do SIWZ;
2. ulotka aparatu Ascend;
3. dokumenty rejestrowe Odwołującego;
4. dowód uiszczenia wpisu od odwołania;
5. dowód przekazania kopii odwołania Zamawiającemu.

Łączyński nr 1

Uniwersalny cyfrowy aparat RTG
Parametry techniczne wymagane

OPIS PARAMETRÓW	WARTOŚĆ WYMAGANA	WARTOŚĆ OBLICZONA	OCENA PUNKTOWA
1. Producent	Podać		Bez oceny
2. Nazwa i typ urządzenia	Podać		Bez oceny
3. Oferowany aparat RTG w pełni cyfrowy, fabrycznie nowy, nieużywany, nierekondycjonowany, nie powystawowy	TAK		Bez oceny
4. Deklaracja(e) zgodności CE dla kompletnego zestawu - aparatu RTG	TAK, załączyć		Bez oceny
5. Potwierdzone zgłoszenie kompletnego zestawu - aparatu RTG do rejestru wyrobów medycznych w klasie IIb	TAK, załączyć certyfikat wyrobu medycznego		Bez oceny
Generator RTG			
6. Moc maksymalna	≥ 50 kW		Bez oceny
7. Maksymalne napięcie w radiografii	≥ 150 kV		Bez oceny
8. Minimalne napięcie dla radiografii	≤ 40 kV		Bez oceny
9. Zakres czasu ekspozycji 1-6000 ms	Min. 1-6000		Bez oceny
10. Minimalna wartość nastaw mA	≥ 10 mA		Bez oceny
11. Maksymalna wartość nastaw mA	≥ 600 mA		Bez oceny
12. Zakres mAs	$\leq 0,5$ ≥ 600 mAs		Bez oceny
13. Najkrótszy czas ekspozycji	≤ 1 ms		Bez oceny
14. Generator programowany automatycznie z poziomu konsoli operatora systemu DR	TAK		Bez oceny
15. Wymagane zasilanie 3-faz/400/480V	TAK		Bez oceny
16. Automatyczna trójpolowa kontrola ekspozycji ABC	Tak		Bez oceny
17. Blokada i komunikat informacyjny w trybie AEC dla zmiany parametrów przy przekroczeniu max. energii zgodnie z zaleceniami producenta	TAK		Bez oceny
18. Programy anatomiczne	TAK		Bez oceny
19. System pracy jedno, dwu i trzy punktowej	TAK		Bez oceny
20. Komunikat o błędach i ostrzeżenia na konsoli operatora	TAK		Bez oceny

21.	Wyswietlenie komunikatu informacyjnego w przypadku osiągnięcia minimalnych lub maksymalnych określonych parametrów radiograficznych	TAK		Bez oceny
22.	Automatyczna kontrola ekspozycji	TAK		Bez oceny
23.	Wielkość małego ogniska	$\leq 0,6$ mm		Bez oceny
24.	Wielkość dużego ogniska	$\leq 1,2$ mm		Bez oceny
25.	Pojemność ciepła anody	≥ 300 KHU		Bez oceny
26.	Moc ogniska małego	≥ 20 kW		Bez oceny
27.	Moc ogniska dużego	≥ 50 kW		Bez oceny
28.	Wydajność chłodzenia anody lampy	≥ 1220 HU/sek		Bez oceny
29.	Pojemność ciepła kotapaka	≥ 1200 KHU		Bez oceny
30.	Wydajność chłodzenia kopaka lampy	min 15 KHU/min		Bez oceny
31.	Szybkość wirowania anody	≥ 2600 obr/min		Bez oceny
32.	Kolimator			
32.	W pełni automatyczny	TAK		Bez oceny
33.	Wyswietlacz LCD dla informacji o: rozmiarze pola promieniowania i odległości ognisko – detektor (SID)	TAK		Bez oceny
34.	Monitor dotykowy min 10" z informacją o wartości SID i kącie ustawienia lampy, warunkach ekspozycji, miejscu pracy, danych pacjenta i błędach	Tak		Bez oceny
35.	Dodatkowe zmontoryzowane filtry wymieniane w zakresie: 1mm Al+0,1 mm Cu, 1mm Al.+0,2mm Cu i 2 mm Al. Lub 1 mm Al	TAK		Bez oceny
36.	Oświetlenie pola zdjęciowego w technice LED o wartości	≥ 150 lx		Bez oceny
37.	Lasery liniowy do osiowania kolimatora z kratka przeciwrozproszeniową	TAK		Bez oceny
38.	Wskaźnik zmiany filtra	TAK		Bez oceny
39.	Zintegrowany z kolimatorem miernik dawki (DAP)	TAK		Bez oceny
40.	Szyby do mocowania dodatkowego wyposażenia	TAK		Bez oceny

41.	Wysuwana taśma miernicza	TAK	Bez oceny
42.	Synchronizacja informacji o obrocie kolimatora na ekranie konsoli oprogramowania aparatu rlg	TAK	Bez oceny
43.	Możliwość obrotu kolimatora	Min. +/- 45°	Bez oceny
44.	Wyświetlanie obrazu typu „preview” na ekranie kolimatora	TAK	Bez oceny
45.	Stół o zmiotylozowanej zmiennej wysokości	TAK	Bez oceny
46.	Wymiary płyty stołu	≥ 215x81 cm	Bez oceny
47.	Regulowana wysokość blatu stołu od podłogi w zakresie	≥ 55-90 cm	Bez oceny
48.	Zakres przesuwu wzdłużnego stołu	≥ 110 cm	Bez oceny
49.	Zakres przesuwu poprzecznego blatu	≥ 24 cm	Bez oceny
50.	Zakres przesuwu kratki w stole	≥ 50 cm	Bez oceny
51.	Pokrycie pola badania	≥ 160 cm	Bez oceny
52.	Automatyczna kontrola ekspozycji -3 polowa	Tak	Bez oceny
53.	Blat stołu wykonany z włókna węglowego	tak	Bez oceny
54.	Ekwiwalent pochłaniania płyty stołu mm Al.	≤ 0,7 mmAl	Bez oceny
55.	Wytrzymałość płyty stołu pod pacjentem	≥ 320 kg	Bez oceny
56.	Montowanie detektora umożliwiającego zmianę jego orientacji bez wymowywania	Tak,	Bez oceny
57.	Kratka przeciwrozproszeniowa stała FDD 1 m, 10:1	≥ 130 linitical	Bez oceny
58.	Autotracking pionowy lampa/stół	TAK	Bez oceny
59.	Zsynchronizowany ruch poprzeczny lampa/detektor	TAK	Bez oceny
60.	Wysokość kolumny	> 225 cm	Bez oceny
61.	Zakres rotacji lampy w osi poprzecznej	≥ +/- 110°	Bez oceny
62.	Zakres rotacji lampy w osi pionowej	+/- 90°	Bez oceny
63.	Maksymalna odległość ogniska lampy od podłogi	> 189 cm	Bez oceny
64.	Minimalna odległość ogniska lampy od podłogi	≤ 38 cm	Bez oceny
65.	Zakres ruchu w pionie	≥ 150 cm	Bez oceny
66.	Minimalna wysokość blatu statywu liczona od podłogi do jego środka	≤ 38 cm	Bez oceny
67.	Maksymalna wysokość blatu statywu liczona od podłogi do jego środka	≥ 189 cm	Bez oceny
68.	Odległość detektor blatu statywu	≤ 6 cm	Bez oceny
69.	Ekwiwalent pochłaniania płyty statywu mm Al.	≤ 0,6 mm Al	Bez oceny

70.	Automatyczna kontrola ekspozycji 3. połowa	Tak		Bez oceny
71.	Kratka przeciw rozproszeniowa stała FDD 1,8 m; 10:1	≥ 130 lincical		Bez oceny
72.	Uchwyty do rak nad głowa pacjenta	Tak		Bez oceny
73.	Uchwyty boczne do rak	Tak		Bez oceny
74.	Autotracking pionowy/lampa/stawy płucny	TAK		Bez oceny
75.	Wymiary detektora zgodne z normą ISO4090	> 46 x 38 x 1,5 cm		Bez oceny
76.	Scyntylator	> DQE 35%		Bez oceny
77.	Waga detektora	≤ 3,4 kg		Bez oceny
78.	Wymiar powierzchni czynnej	≥ 358 mm x 430 mm		Bez oceny
79.	Rozdzielczość diagnostyczna matrycy	≥ 2560 x 3070 pikseli		Bez oceny
80.	Bezprzewodowa transmisja danych z detektora, z wykorzystaniem standardu IEEE 802.1111a/b/g/n, 2,4 GHz/5 GHz	Podać		Bez oceny
81.	Możliwość wykonywania badań poza stołem i stawyem np. na wózku, łóżku	Tak		Bez oceny
82.	Automatyczna kalibracja detektora przy każdym starcie	Tak		Bez oceny
83.	Maksymalna wielkość pojedynczego piksela	≤ 140 μm		Bez oceny
84.	Rozdzielczość przestrzenna	≥ 3,5 lp/mm		Bez oceny
85.	Rozdzielczość skali szarości	≥ 14 bitów		Bez oceny
86.	Zakres energetyczny	40-150 kV		Bez oceny
87.	Czas ładowania baterii (od pustej do pełnej pojemności)	≤ 2 h		Bez oceny
88.	Pojemność baterii	> 4000 mAh		Bez oceny
89.	Detektor instalowany w stawywie płucnym	TAK		Bez oceny
90.	Wielkość obrazow panela detekcyjnego: 43x43 cm	TAK		Bez oceny
91.	Rozdzielczość panela detekcyjnego	≥ 3000 x 3000 pikseli		Bez oceny
92.	Maksymalna wielkość pojedynczego piksela	≤ 139 μm		Bez oceny
93.	Rozdzielczość przestrzenna	≥ 3,5 lp/mm		Bez oceny
94.	Ilość pikseli	≥ 9,0 miliona		Bez oceny
95.	Scyntylator	≥ DQE 35%		Bez oceny
96.	Detektor zabudowany na jednej płycie > 44 x 44 cm	TAK		Bez oceny
97.	Wstępny podgląd zdjęcia po ≤ 8 sek.	TAK		Bez oceny
98.	Obudowa włókno węglowe/aluminium	TAK		Bez oceny
99.	Rozdzielczość bitowa przetwornika	Min. 14 bit		Bez oceny

100.	Zakres pracy przetwornika przy ekspozycjach o napięciach min. 40-125 kV	Tak		Bez oceny
101.	Komunikacja z drukarką sieciową DICOM i archiwum obrazowym PACS	TAK		Bez oceny
102.	Dedykowany UPS do podtrzymywania napięcia	TAK		Bez oceny
103.	Podłączenie aparatu do posiadanego przez Zamawiającego systemu archiwizacji firmy Synetik z generowaniem MWL	TAK		Bez oceny

	OPIS PARAMETRÓW	WARTOŚĆ WYMAGANA	WARTOŚĆ OFEROWANA	OCENA PUNKTOWA
	Konsole sterowania aparatem RTG z oprogramowaniem do obróbki zdjęć – 1 kpl.			
1.	Producent	Podać		Bez oceny
2.	Nazwa i typ urządzenia	Podać		Bez oceny
3.	Komputer, minimalne wymagania: procesor dwurdzeniowy 3 GHz, 4 GB pamięci RAM, dysk twardy 2 x 500 GB RAID-1, DVD RW, karta sieciowa 100/1000 Mbps, klawiatura, mysz optyczna, system operacyjny	Tak, podać nazwę, typ i parametry		Bez oceny
4.	Monitor LCD/LED kolorowy dotykowy min. 21", o min. parametrach: rozdzielczość 1920x1080, jasność 200 cd/m ² , kontrast 1000:1, kąty widzenia pionowy/poziomy 160/160°	Tak, podać nazwę, typ i parametry		Bez oceny
5.	Panel sterowania aparatem i parametrami ekspozycji zintegrowany z generatorem i konsolą do obróbki zdjęć (panel i oprogramowanie do obróbki zdjęć wyświetlane na jednym monitorze)	Tak		Bez oceny
6.	Konsole przygotowana do obsługi detektorów	≥3 szt.		Bez oceny
7.	Konsole z wskaźnikiem naładowania baterii detektora	Tak		Bez oceny
8.	Konsole ze wskaźnikiem siły sygnału połączenia bezprzewodowego	Tak		Bez oceny
9.	Konsole ze wskaźnikiem informującym o aktualnie wybranym detektorze	Tak		Bez oceny
10.	System obsługujący detektory bezprzewodowe, przewodowe	Tak		Bez oceny
11.	System obsługujący mieszane konfiguracje detektorów (przewodowe/bezprzewodowe)	Tak		Bez oceny

12.	Interfejs oprogramowania medycznego konsoli w całości w języku polskim (wraz z pomocą kontekstową)	Tak		Bez oceny
13.	Oprogramowanie dedykowane do wykonywania badań ogólnodiagnostycznych	Tak		Bez oceny
14.	Łączenie danych demograficznych pacjenta i rodzaju badania z obrazem DR	Tak		Bez oceny
15.	Import danych pacjenta systemu RIS poprzez DICOM Worklist. Obsługa standardu kodowania m.in. Latin 2 lub UTF-8 umożliwiająca wyświetlanie polskich znaków diakrytycznych (ą, ć, ż, ę, itd.)	Tak		Bez oceny
16.	Wpisywanie danych pacjentów bezpośrednio na stanowisku	Tak		Bez oceny
17.	Wykonywanie badań nagrych (bez rejestracji pacjenta)	Tak		Bez oceny
18.	Wyszukiwanie obrazów/badań na podstawie zadanych kryteriów, co najmniej: imię i nazwisko pacjenta, identyfikator pacjenta, data wykonania badania, rodzaj badania	Tak, podać kryteria wyszukiwania		Bez oceny
19.	Oprogramowanie obsługujące funkcję MPPS (Modality Performed Procedure Step)	Tak		Bez oceny
20.	Multisesyjność – możliwość otwarcia co najmniej 15 sesji z różnymi badaniami w tym samym czasie	Tak		Bez oceny
21.	Możliwość otwarcia zamkniętego badania i dodania nowego obrazu z dodatkowej ekspozycji	Tak		Bez oceny
22.	Podstawowe oprogramowanie do obróbki badań pozwalające na zmianę zacierzenia i kontrastu, inwersję, kolimację prostokątną, kolimację wielokątną, obracanie obrazu, automatyczne przesyłanie obrazu w formacie DICOM na stację lekarską i do systemu PACS, kompozycja wydruków	Tak		Bez oceny
23.	Wyświetlanie obrazu badania każdorazowo po wykonaniu skanowania projekcji z możliwością akceptacji lub odrzucenia	Tak		Bez oceny
24.	W przypadku odrzucenia obrazu automatyczne tworzenie nowej ekspozycji	Tak		Bez oceny
25.	Funkcjonalność przywrócenia obrazu po dokonaniu przełączatek do pierwotnej wersji jedynym kliknięciem	Tak		Bez oceny
26.	Automatyczne blendowanie nienasświetlonych fragmentów obrazu	Tak		Bez oceny
27.	Oprogramowanie umożliwiające usuwanie obrazu kratki stałej	Tak		Bez oceny
28.	Automatycznie dodawany do obrazu marker umożliwiający ustalenie pozycji oryginalnego obrazu (np. po obrocie lub inwersji na stacji technika)	Tak		Bez oceny

29.	Oprogramowanie wyświetlające wskaźniki statusu obrazów i badań, min.: - obraz wydrukowany - obraz zarchiwizowany - badanie otwarte / wydrukowane / zarchiwizowane	Tak, podać dostępne wskaźniki statusu	Bez oceny
30.	Generowanie histogramu dla obrazu	Tak	Bez oceny
31.	Kalibracja liniowa i kołowa pozwalająca na wykonywanie pomiarów w wielkościach rzeczywistych	Tak	Bez oceny
32.	Wykonywanie pomiarów – pomiar odległości, pomiar kąta, automatyczny pomiar różnicy długości nóg, pomiary skoliozy, automatyczne wyznaczanie połowy oznaczonej długości	Tak/Nie	Bez oceny
33.	Możliwość współpracy z usługą Active Directory (usługą katalogową systemu Windows polegającą na jednoczesowej lokalizacji uprawnień użytkowników, obiektów w sieci i ich udostępniania)	Tak	Bez oceny
34.	Możliwość ręcznego wprowadzenia SID (odległości ogniska lampy od detektora) oraz OID (odległość detektora od pacjenta) dla skalkulowania ERMF (Estimated Radiographic Magnification Factor – wskaźnik powiększenia) i w efekcie – możliwość pomiarów na obrazie w jednostkach rzeczywistych bez dodatkowych kalibracji	Tak	Bez oceny
35.	Nanoszenia adnotacji – min. predefiniowane teksty, linie, strzałki, kształty podstawowe (okrąg, prostokąt, wielobok),	Tak	Bez oceny
36.	Wybór koloru adnotacji z palety kolorów	Tak/Nie	Bez oceny
37.	Płynne powiększanie obrazu, powiększanie wybranego fragmentu obrazu, lupa	Tak/Nie	Bez oceny
38.	Jednoczesne wyświetlanie dwóch obrazów pacjenta (split screen)	Tak	Bez oceny
39.	Wyświetlanie obrazu badania w trybie pełnoekranowym	Tak	Bez oceny
40.	Oprogramowanie stacji roboczej wykorzystujące algorytm wstępnej automatycznej obróbki obrazu	Tak, podać nazwę handlową oprogramowania	Bez oceny
41.	Algorytm przetwarzania obrazu bazujący na częstotliwościach i poziomach szarości obrazu	Tak, opisać	Bez oceny

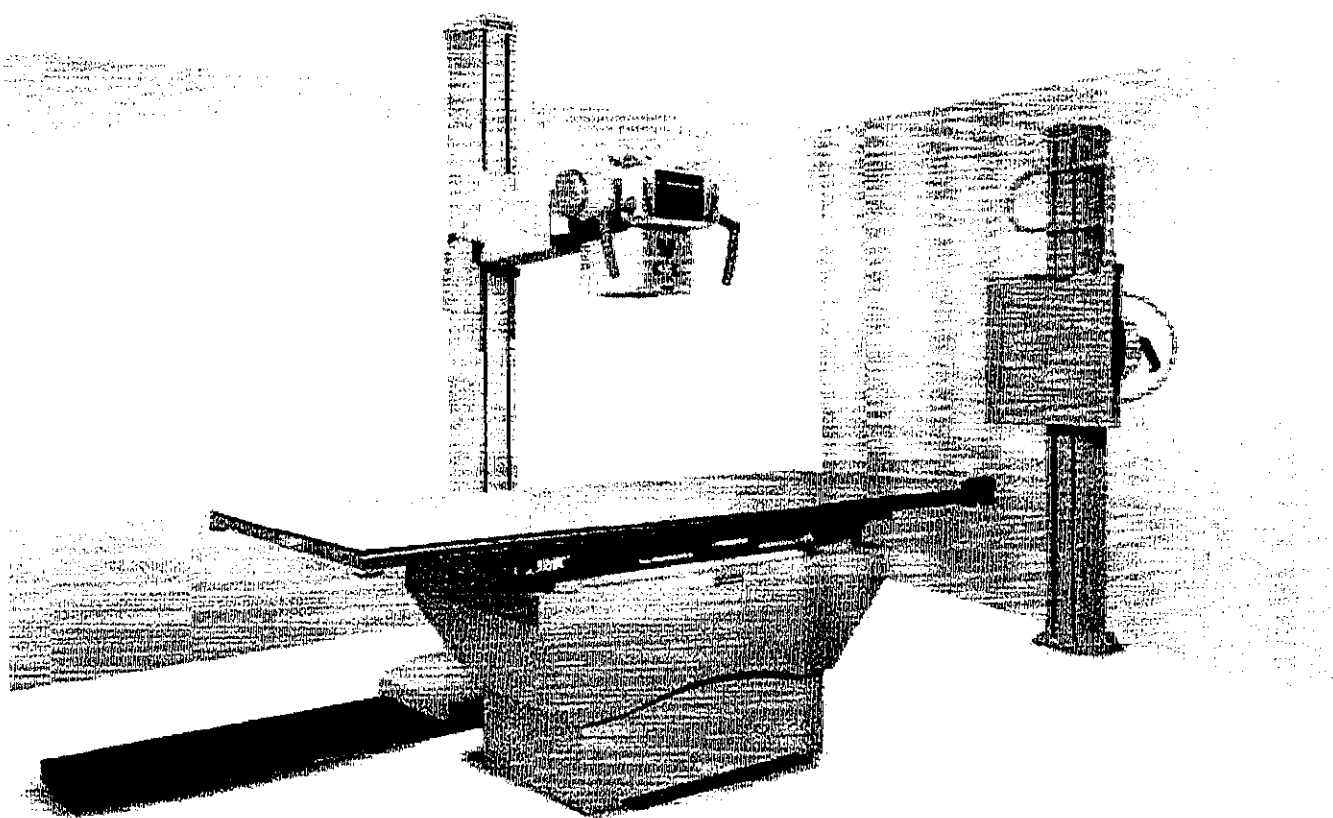
42.	Algorytm przetwarzania obrazu, automatycznie dobierający parametry obróbki w zależności od: wieku pacjenta, kolimacji, części badanej ciała, dawki ekspozycji, typu projekcji i pozycjonowania	Tak, opisać	Bez oceny
43.	Możliwość innego domyślnego ustawienia zestawu parametrów jasności, kontrastu, ostrości dla badań pediatrycznych i dla badań dorosłych	Tak, podać nazwę oprogramowania	Bez oceny
44.	<p>Możliwość definiowania dwóch różnych ustawień parametrów obróbki dla co najmniej następujących rodzajów badań (ustawienia oddzielne dla badań dorosłych i oddzielnie dla badań pediatrycznych - z wyjątkiem pakietu noworodków i papieru radiologia ogólna) z możliwością wyboru przez operatora która wersja obrazu zostanie wysłana do Pacsa</p> <ul style="list-style-type: none"> - radiologia ogólna/radiologia ogólna (przetwarzanie miękkie) - jama brzuszna /jama brzuszna pediatra - klatka piersiowa / klatka piersiowa pediatryczna - kośćciec /kośćciec pediatra - kośćciec (projekcja osiowa) /kośćciec (projekcja osiowa-pediatra - oprogramowanie neonatologiczne T2 <p>Przełączenie pomiędzy dwoma obrazami uzyskanymi z zastosowaniem predefiniowanych ustawień parametrów algorytmu obróbki jednym kliknięciem</p>	Tak, podać nazwę pakietu programowego	Bez oceny
45.	Dedykowane oprogramowanie umożliwiający wykonywanie bezklatkowych badań przyśródkowych o jakości diagnostycznej	Tak, podać nazwę pakietu programowego	Bez oceny
46.	Dedykowane oprogramowanie optymalizujące obrazowanie kręgosłupa lędźwiowego u otrzymanych pacjentów	Tak, podać nazwę pakietu programowego	Bez oceny
47.	<p>Dla celów kontroli jakości w radiografii cyfrowej: (zgodnie ze <i>standardem NEMA XR30</i>)</p> <ul style="list-style-type: none"> -możliwość Dicom Export For Processing w formacie <i>binowym</i> - Eksport parametrów obróbki obrazów zastosowanych do drzewa badań 	Tak	Bez oceny
48.	Funkcjonalność wpisywania do systemu danych o parametrach ekspozycji (kV, mAs)	Tak	Bez oceny

49.	Funkcjonalność prowadzenia statystyk zastosowanej dawki wg typu ekspozycji z podziałem na wykonujących techników	Tak		Bez oceny
50.	Funkcjonalność prowadzenia statystyk dot. min. ilości ogólnej, rodzajów badań, powodów odrzucenia, techników wykonujących, stanowisk (konsol) technika	Tak		Bez oceny
51.	Wydruk badań na kamerach cyfrowych poprzez DICOM Print	Tak		Bez oceny
52.	Wydruk kilku obrazów na jednej błonie, co najmniej 1/2/3/4 obrazu na jednej błonie	Tak		Bez oceny
53.	Dostęp do stacji tylko po uprzednim zalogowaniu się przez technika	Tak		Bez oceny
54.	Opogramowanie spełniające profile integracji IHE, min. Scheduled Workflow, Patient Information Reconciliation, Consistent Time, Portable Data for Imaging	Tak, podać listę spełnianych profili IHE, załączyć deklarację producenta potwierdzoną dostępem do deklaracji producenta poprzez stronę http://product-registry.ihe.net na żądanie Zamawiającego		Bez oceny
55.	Opogramowanie zarejestrowane/zgłoszone w Polsce jako wyrób medyczny w klasie co najmniej IIa lub posiadające w terminie składania oferty certyfikat CE właściwy dla urządzeń/opogramowania medycznego w klasie co najmniej IIa stwierdzający zgodność z dyrektywą 93/42/EEC	Tak, załączyć dokumenty na żądanie Zamawiającego		Bez oceny
104.	Okres gwarancji i obsługi serwisowej na oferowane urządzenia (lampa, detektor, generator, mechanika) - 24 miesiące	Tak		Bez oceny
105.	W okresie gwarancji min. 1 nieodpłatny przegląd gwarancyjny w roku	Tak, podać ilość przeglądów		Bez oceny
106.	Sposób przyjmowania zgłoszeń o awariach w okresie trwania umowy gwarancyjnej i w okresie pogwarancyjnym	Podać		Bez oceny
107.	Wykaz punktów serwisowanych autoryzowanych przez producenta w Polsce	Podać		Bez oceny

108.	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako kontakt telefoniczny lub rozpoczęcie interwencji zdalnej) [godz. w dni robocze]	≤ 8 godz., podać	Bez oceny
109.	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako przyjazd serwisu) [godz. w dni robocze]	≤ 48 godz., podać	Bez oceny
110.	Czas na usunięcie awarii (rozumiane jako przywrócenie pierwotnej funkcjonalności) [godz. w dni robocze]	≤ 96 godz., podać	Bez oceny
111.	Instrukcje obsługi w języku polskim lub angielskim do wszystkich urządzeń w formie elektronicznej na CD – przy dostawie	Tak	Bez oceny

Carestream

DRX-Ascend System Specifications



JULY 21, 2011

TABLE OF CONTENTS

Integrated Operator Console	2
Software Options	3
Systems (Generator and X-ray Tube Combinations)	3
X-ray Generators	3
X-ray Tubes	4
High Voltage Cables	4
Tube Stands.....	4
Collimators	5
Dose Area Product Measuring System	5
Tables	5
Wall Stand.....	6
DR Detectors	6
Detector / Cassette Holders.....	7

INTEGRATED OPERATOR CONSOLE	
1019850	<p>22" Wide-Screen Touch-Panel LCD Monitor Operator Console [RC-OPC-W]</p> <ul style="list-style-type: none"> Operator's graphical user interface for Modality Worklist query, patient registration & exam configuration, image acquisition, image preview & QC, integrated generator, DICOM Print & Store Wide-screen all-in-one display presents the DR operator interface combined with the full-featured generator console Touch-panel screen appropriately displays alpha or numeric software-keyboard whenever operator entry is required
1019876	<p>Generator "DRX-Series" Integration to DRX Console [Q-CONNECT-CS]</p> <ul style="list-style-type: none"> Integrated Software & License for DRX Series Generator mini-control with on/off switch and rotor prepare/expose hand switch All generator service configuration, calibration, and diagnostics operated from DR console
1019926	<p>DRX-Ascend Console</p> <ul style="list-style-type: none"> PC hardware HP5700; 500GB HDD, 1.8 GHz Duo Core PC, 4 GB RAM, Keyboard, Mouse (Cat # 1010834) Includes QG-DIG-DRX: DRX integration for x-ray generator for pre-configured technique for each view Includes EVP-Plus Image Processing (Cat # 1010719) <ul style="list-style-type: none"> High-order, multi-frequency image processing ; high-contrast and low-contrast visualization of bone and soft tissue Consistent fixed-lock body part processing and improved Image processing of un-known body parts Choice of adaptive image processing "Looks" Simple orthogonal reprocessing controls Includes DICOM Modality Worklist; automated Patient registration; configurable query filter and polling interval (Cat # 1010750) Includes IHE Scheduled Workflow and Patient Information Reconciliation (Cat# 1010826) Includes CD/DVD image burning in DICOM format with DICOM Viewer (Cat # 1010768) Barcode scanner for patient registration and wireless detector enable/disable Procedure Code Mapping software to automatically map RIS codes to specific views for each examination Grid detection and suppression software automatically detects and suppresses gridline artifacts Automated and manually adjusted Black Masking eliminates flare for better viewing Low Exposure Optimization reduces noise in areas of low exposure to preserve detail Annotations including Text, Distance Measurements, Angles, Cobb Angle, Comments, Electronic Markers, Image manipulations for Flip, Rotate, Pan, Zoom, Invert Grayscale, Brightness, Latitude, and Detail Contrast DICOM-Store and DICOM-Print (multiple connections allowed) and DICOM Storage Commit IHE Consistent Presentation of Images for consistent presentation of images at PACs destinations MPPS color-scheme status for scheduled, started, completed, arrived. Security Audit Log supports privacy regulation requirements Cisco Security Agent monitors for evidence of malicious software; provides threat protection and mitigation Repeat/Reject Analysis and exposure data monitors staff performance, productivity, and patient care Configurable anonymous Emergency/Trauma Defaults Pre-configured SNOMED codes for multi-accession procedure mapping, hanging protocols, and patient orientation Exam Tutor displays positioning icons as visual coach for each unexposed view in an exam Preview image displayed for each acquisition; configurable for "auto-accept" and ready for next exposure. DICOM Image transmission configurable as DX or CR modality Image re-assignment for patient/study/view reconciliation/correction Configurable high/low watermarks for image retention, with continuing retention of patient demographics

SOFTWARE OPTIONS

1022995	Administrative Analysis Software <ul style="list-style-type: none"> Detailed statistics and analysis of detector use, radiographer use, repeat rate and exposure index
1022979	Tube and Line Visualization Software <ul style="list-style-type: none"> with a single x-ray exposure, create a high contrast / high sharpness companion image to visualize PICC lines and catheters Customer defined studies to automatically create a companion image for improved technologist productivity Send only original image to PACS or send original plus companion image to PACS, customer configurable

SYSTEMS (GENERATOR AND X-RAY TUBE COMBINATIONS)

- Generators and X-ray Tubes are not ordered separately with individual CAT numbers
- Each combination of (Generator + X-ray Tube) has a unique CAT number that is used for ordering, according to the following table:

GENERATOR	POWER	VAC	1021682	1021641	1021757	1021807
50kW	380-480 VAC Three Phase	208 VAC Three Phase	1021682	1021641	1021757	1021807
		380-480 VAC Three Phase	1021708	1021658	1021765	1021815
		"STORED ENERGY"	1021724	1021666	1021773	1021823
65kW	380-480 VAC Three Phase	1021732	1019835	1021781	1021831	
80kW	380-480 VAC Three Phase	1021740	1021674	1021799	1021849	

X-RAY GENERATORS

QG-50	50 kW / 125 kVp "ULTRA HF" Deluxe Radiographic Generator <ul style="list-style-type: none"> ULTRA High Frequency Power, 120 kHz PLUS X-Ray generator designed for complete integration to Digital Workstation, for easy operator use 50 kW maximum output (according to IEC 601) kVp Range: 40 - 125 kVp, in 1 kVp increments mA Range: 25 - 650 mAs Range: 0.025 - 800 Timer Range: 0.001 - 6.300 seconds (or as limited in the QG-DIG-DRX interface) Self-Diagnostics, Anode Heat Unit monitor, Error Messaging, Auto shut-off timer, History reporting log
1021336 1021328	<ul style="list-style-type: none"> Input power 380 - 480 VAC (± 5%) Three Phase Input power 208 VAC Three Phase Input
QG-50-SE	50 kW / 125 kVp "ULTRA HF" Deluxe "STORED ENERGY" Generator <ul style="list-style-type: none"> Digital Imaging Ready, ULTRA High Frequency Power, 120 kHz PLUS 50 kW maximum output; (according to IEC 60601) mA Range: 25 to 600 kVp Range: 40 to 125 kVp, in 1 kVp increments (150kVp optional) mAs Range: 0.025 - 500 Timer Range: 0.001 - 6.3 seconds "APR" Anatomical Programmed Radiography (100 APR Views / 5000 Techniques) for std. and custom views Large Graphic Color LCD display for APR and technique information, includes date/time feature Self-Diagnostics, Anode Heat Monitor, Error Messaging, Auto Shut-off Timer, History Reporting Log, RS-232 Port STORED ENERGY technology permits full operation using a standard wall outlet or alternate power source * Input power (50/60 Hz): 105 - 130 VAC, 10 Amp (+/- 10%) Single Phase; (or 220 - 240 VAC for Int'l)
1011097	
QG-65	65 kW / 150 kVp "ULTRA HF" Deluxe Radiographic Generator <ul style="list-style-type: none"> ULTRA High-Frequency Power, 120 kHz X-Ray generator designed for complete integration to Digital Workstation, for easy operator use 65 kW maximum output (according to IEC 601) kVp Range: 40 - 150 kVp, in 1 kVp increments mA Range: 25 - 800 mAs Range: 0.025 - 800 Timer Range: 0.001 - 6.300 seconds (or as limited in the QG-DIG-DRX interface) Self-Diagnostics, Anode Heat Unit monitor, Error Messaging, Auto shut-off timer, History reporting log
1019827	<ul style="list-style-type: none"> Nominal Input power 380 - 480 VAC (± 5%) Three Phase

QG-80	80 kW / 150 kVp "ULTRA HF" Deluxe Radiographic Generator
	<ul style="list-style-type: none"> • ULTRA High Frequency Power, 120 kHz PLUS • X-Ray generator designed for complete integration to Digital Workstation, for easy operator use • 80 kW maximum output (according to IEC 601) • kVp Range: 40 - 150 kVp, in 1 kVp increments • mA Range: 25 - 800 • mAs Range: 0.025 - 800 • Timer Range: 0.001 - 6.300 seconds (or as limited in the QG-DIG-DRX interface) • Self-Diagnostics, Anode Heat Unit monitor, Error Messaging, Auto shut-off timer, History reporting log
1011063	• Nominal Input power 380 - 480 VAC (± 5%) Three Phase

GENERATORS: STANDARD ITEMS	
1021393	Automatic Exposure Control: (AEC) electronics for "ULTRA HF" generators [QG-AEC]
1021435	Exposure Hand Switch: 2 position with retractable coil cord and holder [R80-HS]

GENERATORS: OPTIONAL ITEMS (for 40kW and 50kW only; not for SE)	
1011105	High Speed Starter (Internal): Anode acceleration to 10,000 RPM, w/ dynamic braking [Q-HSS]
1021427	150 kVp Output: Increases generator output to 150 kVp [QG-150]

X-RAY TUBES	
1011188	4" Radiographic X-Ray Tube (Dunlee DA 1036) [R10-TD36] <ul style="list-style-type: none"> • 0.6 / 1.2 mm Focal spots sizes with 400,000 Heat Unit capacity • 150 kVp, High/Standard speed rotor, 13.5° anode target angle, 90° horn angle
1011162	4" Radiographic X-Ray Tube (Toshiba E7254FX) [R10-T600] <ul style="list-style-type: none"> • 0.6/1.2 mm focal spot sizes with 400,000 Heat Unit capacity • 150 kVp, High/standard speed rotor, 12° anode target angle, 90° arms
1011246	4" Radiographic X-Ray Tube (Varian RAD-92) [R10-T920V] <ul style="list-style-type: none"> • 0.6 / 1.2 mm focal spot sizes with 600,000 Heat Unit capacity • 150 kVp, High/standard speed rotor, 12° anode target angle, 90° arms
1011220	4" Radiographic X-Ray Tube (Dunlee DA 1092) [R10-TD92] <ul style="list-style-type: none"> • 0.6/1.2 mm focal spot sizes with 600,000 Heat Unit capacity • 150 kVp, High/standard speed rotor, 12° anode target angle, 90° arms

HIGH VOLTAGE CABLES	
1021344	One Pair, 12 meters (40 feet) long with Federal Terminals [R70-40]
1011261	One Pair, 15 meters (50 feet) long with Federal Terminals [R70-50]
1011279	One Pair, 18 meters (60 feet) long with Federal Terminals [R70-60]

TUBE STANDS	
1021443	Deluxe Floor Mounted Tubestand [QS-550] <ul style="list-style-type: none"> • Floor Mounted tubestand with 10 ft. long tracks and 98" (249 cm) of longitudinal travel • Deluxe Handgrips: multi-function, fingertip controls for horizontal, vertical, transverse, and longitudinal movements • Includes "All Locks" release switch and auto-stop sensor for horizontal/vertical adjustments • Vertical Travel of 60.5" (154 cm) with minimum floor to focus distance of 13.75" (35 cm) • FAIL-SAFE electromagnetic braking system and integral counterbalancing ensure safe, easy use • Column Rotation (±90°), Transverse Arm (10 inch travel) • Tube Angulations of ±135° with detents at 0°, ±90° • Cable concealment and management system
1021468	Deluxe Floor Mounted Tubestand – NO Transverse Travel [QS-550-NT] <ul style="list-style-type: none"> • Same as QS-550, but without Transverse travel

TUBE STANDS: STANDARD ITEMS for QS-550 (not for QS-550-NT)	
1021476	Trunnion Rings: For tube head rotation of -20°/+45° with dual angle guides [QS-55T4]

TUBE STANDS: OPTIONAL ITEMS	
1011139	"TECHVISION" 2-way generator integration and Image Preview for "DRX-Series" [QG-TV-IP-F] <ul style="list-style-type: none"> • Multi-Color touch-panel screen mounted at the tubestand handgrip • Allows Technologist to remain close to the patient during exams improving patient care and productivity • Full "2-way" generator integration with DR console for in-room control and display of generator parameters • DR "Image Preview", Accept/Reject, and previous Image recall for the current patient • Study Management synchronized with DR console for selecting/sequencing anatomical views

COLLIMATORS

1021369	<p>"Progeny MC150" Manual Collimator [R40-M-P]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Laser light for patient and cassette tray positioning, plus rectangular light field with cross hair markings • Lamp/Timer Feature; includes spare projection lamp • Swivel Mount allowing 360° with 90° detents • Radiation field size scale for 40" & 72" SID (100cm & 180cm) • Integrated SID tape measure
1011519	<p>"Progeny Pinnacle" Motorized Selectable Collimator [R40-S-P]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Motorized collimation system with digital display • Microprocessor controlled shutter system, provides pre-formatted sizing and SID selection • Swivel Mount allowing 360° with 90° detents • Laser Light localizer for accurate cassette and patient positioning, • Integrated SID tape measure • Automatic Lamp/Timer Feature; includes spare projection lamp • Radiation field size scale 40"- 72" SID range (100cm & 180cm)
1021377	<p>Auto-Shutter APR-Controlled Collimator (Huestis) [R40-A-S]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fully integrated with DR Console for pre-programmed automated field size by body part • Collimation "HOLD" feature leaves collimator blades unchanged for next body part • Collimator field light controlled from DR console • Requires QG-APRC Generator interface option for DR APR collimator (CAT 1021385)

DOSE AREA PRODUCT MEASURING SYSTEM

1011659	<p>Dose Monitoring: Integrated Dose Area Product (DAP) Meter [R35-002]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Provides digital readout of Dose Area Product into the DICOM header for each acquired image • Provides digital readout of accumulated Dose Area Product for a sequence of exposures • Requires R35-003 Mounting Rails (CAT 1021575) • Requires QG-DAP Generator interface option for integrated DAP (CAT 1021583)
---------	--

TABLES

1021351	<p>Float-Top Radiographic Table [QT-740]</p> <ul style="list-style-type: none"> • 650 lb. (295.5 kg.) Patient Weight Capacity • Tabletop length: 85" (216 cm) with 32" (82 cm) of longitudinal travel • Tabletop width: 35.5" (90 cm) with 11.5" (29.2 cm) of transverse travel; (EXTRA WIDE DESIGN, FOR LARGE PATIENT COMFORT) • "Flat-Top" Table design for easy patient transfer and cleaning, with low absorption material • FAIL-SAFE electromagnetic braking system ensure safe, easy use • Recessed Foot switch and table Hand Control switch (for floating-top function) • Includes adjustable patient handgrips, mounted along concealed accessory rails on the sides of table • Power input: 115 VAC/60 Hz/single phase/10 Amp (Specify for International use: 220 VAC/single phase/50Hz)
1011329	<p>"QUIET-LIFT" Elevating / Float-Top Radiographic Table: for Direct Digital (DR) [QT-750]</p> <ul style="list-style-type: none"> • 650 lbs. (295.5 kg.) Patient Weight Capacity • Elevating Range of 21" - 32.5" (53 - 83 cm) with collision avoidance electronics and safety lock-out control switch • Tabletop length: 85" (216 cm) with 32" (82 cm) of longitudinal travel • Tabletop width: 35.5" (90 cm) with 11.5" (29.2 cm) of transverse travel; (Extra wide design, for large patient comfort) • Flat top design for easy patient transfer and cleaning, with low absorption material • FAIL-SAFE electromagnetic braking system ensure safe, easy use • Recessed Foot Switches for all table movements, with float-top hand control switch • Adjustable patient handgrips along concealed accessory rails • Power input: 115 VAC / 60 Hz / single phase / 10 Amp (Specify for International use: 220 VAC / single phase / 50Hz)

TABLE STANDARD ITEMS

1021567	<p>"DR-Tray" for Landscape/Portrait Positioning of DRX Wireless Detector [Q-DRT-DRXT-R]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Digital Tray with "ROTATING Feature", allows for one-handed manual rotation of the digital receptor within tray
1021401	<p>Ionization Chamber for Digital: with three (3) Fields for use with Table [R80-AEC]</p>
1021492	<p>10:1, 103L, 100cm focus anti-scatter Grid; for use with Table [R20-1010M]</p>

TABLE OPTIONAL ITEMS

1021526	<p>Patient Support Straps: for use with Radiographic Tables [QT-PLS]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Designed for wide variation of patient sizes • Large 6" wide Velcro-type design, for easy and fast patient securing • Includes table mounting blocks, for attachment along the tables accessory rail
1011592	<p>Patient Compression Device [R90-CB]</p>

WALL STAND

- 1019900 (L) "VERTI-Q" Vertical Wall Stand for Direct Digital (DR); indicate Left or Right hand load [QW-420-D]
- 1019918 (R)
 - Vertical travel: 60.0" (153 cm)
 - Minimum center pixel-to-Floor Distance: 13.75" (35 cm)
 - Features the exclusive "EZ-GLIDE" Hand control for easy and precise movement, Grip rotates +105°
 - FAIL-SAFE electromagnetic vertical braking system and integral counterbalancing ensure safe, easy use
 - Heavy Duty Single-column structure; floor-to-wall or floor-to-ceiling mount
 - Includes QW-DIG-INT: QW-420 interface for Direct Digital (DR) Receptor Mounting and Rotating Tray

WALL STAND CONFIGURATION (select one and specify Right or Left to match Wall Stand)

- 1021534 (L) "DR-Tray" for Landscape/Portrait Positioning of DRX Wireless Detector [Q-DRT-DRXx-R]
- 1021559 (R) • Digital Tray with "ROTATING Feature", allows for one-handed manual rotation of the digital receptor within tray
- 1023019 (L) Housing for fixed 4343 detector [Q-FDR-V-x]
- 1023027 (R) • Grid is removable

WALL STAND STANDARD ITEMS

- 1021401 Ionization Chamber with three (3) Fields; for use with QW-420 Wall Stand [R80-AEC]
- 1021484 10:1, 103L, 150cm focus anti-scatter Grid; for use with QW-420 Wall Stand [R20-1010L]

WALL STAND OPTIONAL ITEMS

- 1011469 Patient "Side Mounted" Handgrips: (one set), Mounts to "VERTI-Q" Wall Stand [QW-HG20]
- 1011493 Patient "Overhead" Handgrip: Mounts to "VERTI-Q" Wall Stand [QW-HG30]

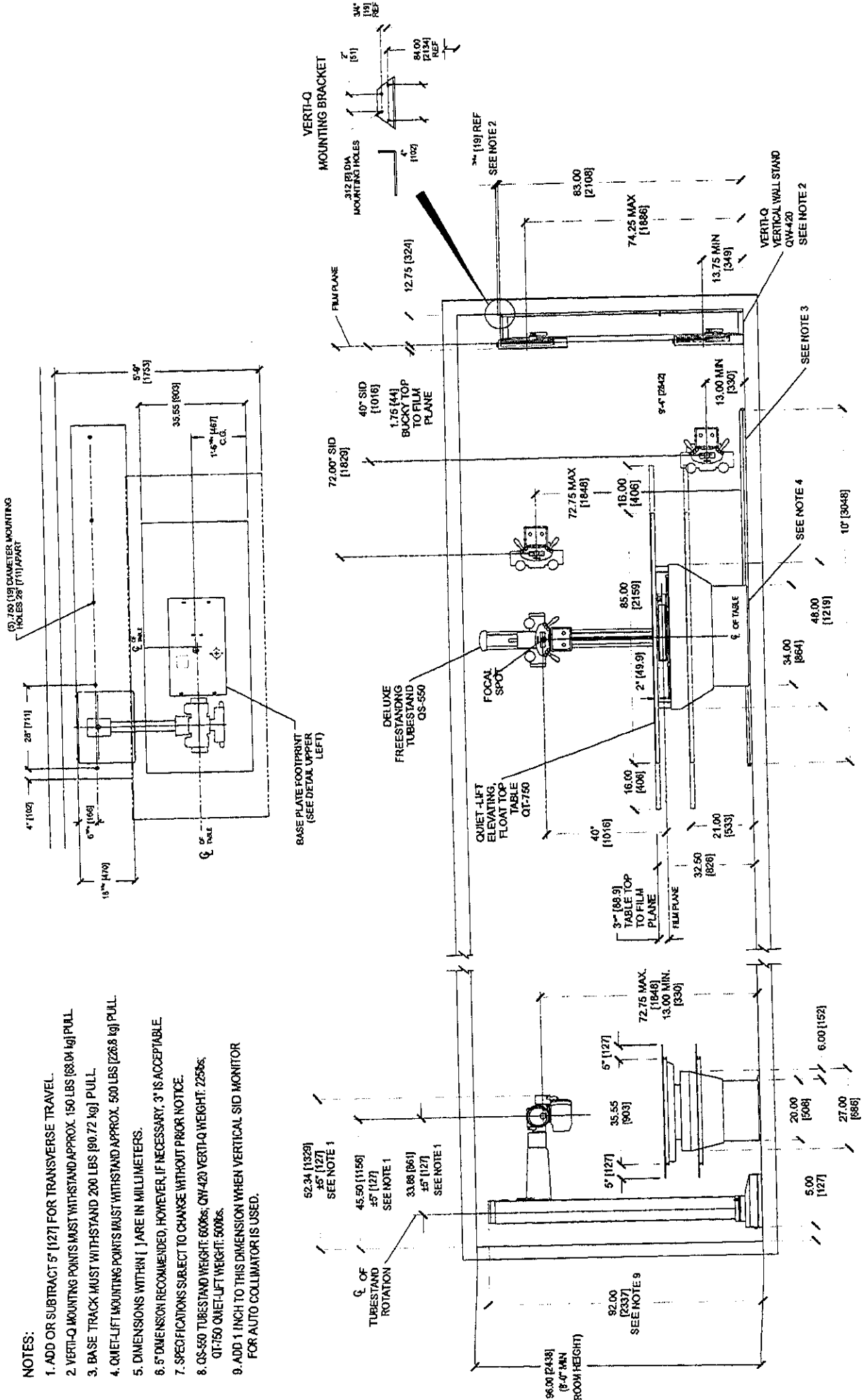
DR DETECTORS

- 1018670 DRX-1C "Thin-Lightweight Low-Dose" Wireless 35x43cm DR Detector (CsI) [R-DRX-1C]
 - Band 1 / 2 Antenna 5.15 – 5.25 GHz
 - Cesium-Iodide (CsI) scintillator on Amorphous Silicon TFT
 - ~65% DQE (RQA-5 beam quality) typical
 - Imaging Area: 42.7cm x 35.6cm (17" x 14")
 - Pixel Array: 3032 x 2520 pixels
 - Pixel Size: 139 micron (Nyquist Resolution 3.6 lp/mm)
 - 14-bit A/D
 - Preview Image <8 seconds
 - Dimensions: 38.35 x 45.95 x 1.55 cm (15 x 18 x 0.6 in.)
 - Weight: 8.5 lbs. (3.85kg)
- 1018654 DRX-1 "Thin-Lightweight" Wireless 35x43cm Portable DR Detector (Gd₂O₂S:Tb) [R-DRX-1]
 - Band 1 / 2 Antenna 5.15 – 5.25 GHz
 - Gadolinium Oxysulfide scintillator, Amorphous Silicon TFT
 - ~32% DQE (RQA-5 beam quality) typical
 - Imaging Area: 42.7cm x 35.6cm (17" x 14")
 - Pixel Array: 3056 x 2544 pixels
 - Pixel Size: 139 micron (Nyquist Resolution 3.6 lp/mm)
 - 14-bit A/D
 - Preview Image <8 seconds
 - Dimensions: 38.35 x 45.95 x 1.55 cm (15 x 18 x 0.6 in.)
 - Weight: 8.5 lbs. (3.85kg)
- 1021591 Stationary 43x43cm DR Detector (Gd₂O₂S:Tb) for QW-420-D (Wall Stand) [DRX-V4343-G]
 - Gadolinium Oxysulfide scintillator, Amorphous Silicon TFT
 - ~32% DQE (RQA-5 beam quality) typical
 - Imaging Area: 43cm x 43cm (17" x 17")
 - Pixel Array: 3072x3072 (9 million pixels)
 - Pixel Size: 139 micron (Nyquist Resolution 3.6 lp/mm)
 - 14-bit A/D
 - Preview Image <8 seconds
 - * Includes Power Box and Gigabit Ethernet interface
- 1021625 Stationary 43x43cm DR Detector (CsI) for QW-420-D (Wall Stand) [DRX-V4343C]
 - Cesium-Iodide (CsI) scintillator on Amorphous Silicon TFT (CsI)
 - ~65% DQE (RQA-5 beam quality) typical
 - Imaging Area: 43cm x 43cm (17" x 17")
 - Pixel Array: 3072x3072 (9 million pixels)
 - Pixel Size: 139 micron (Nyquist Resolution 3.6 lp/mm)
 - 14-bit A/D
 - Preview Image <8 seconds
 - * Includes Power Box and Gigabit Ethernet interface

1022433	DRX Detector Battery <ul style="list-style-type: none"> • Lithium-polymer Technology • "Smart" battery technology prevents overcharge • Size 21 x 15 x 0.67 cm • Weight 0.4 kg (12.4 oz.) • Voltage / Energy 14.8V DC, 2.1Ah (nominal) capacity • Charge Capability 190 maximum images per charge • 14 days per charge in undisturbed "Sleep Mode" • Expected Life 500 charge / discharge cycles results in ~80% full charge energy
1022458	DRX Detector Battery Charger <ul style="list-style-type: none"> • Three slot charger with "Smart" charge capability and visible charge state indication • Size 38 x 14 x 18 cm • Weight: 2.26 kg (5 lb.) • Power Output: 12 V to 16.8 V, Constant Current/Constant Voltage, Lithium • Ion charge method, 1A max charge current. • Electrical Ratings 100-240VAC, 50/60 Hz, 1.0A
1021054 1021856 1023035 1021864 1021872 1021898 1021906 1021914	Wireless Access Point <ul style="list-style-type: none"> • Model: D-Link DAP-2553 (for EU) • Model: D-Link DAP-2553 (for USA) • Model: D-Link DAP-2553 (for CANADA) • Model: D-Link DAP-2553 (for KOREA) • Model: D-Link DAP-2553 (for AUSTRALIA) • Model: D-Link DAP-2553 (for EGYPT) • Model: D-Link DAP-2553 (for SINGAPORE) • Model: D-Link DAP-2553 (for TAIWAN) • Size 198mm x 120mm x 32mm (7.8" x 4.8" x 1.3") • Input 100-240V AC, 50-60 Hz
1021955 1021922 1021930	<ul style="list-style-type: none"> • Model: Cisco AIR-LAP1252AG-E-K9 (for EU) • Model: Cisco AIR-LAP1252AG-A-K9 (for USA) • Model: Cisco AIR-LAP1252AG-N-K9 (for Australia)
DETECTOR / CASSETTE HOLDERS	
1014034	Lateral Cassette Holder (for Portable DR panels, CR or Film Cassettes) [QT-LCH] <ul style="list-style-type: none"> • Articulating swivel arm ($\pm 90^\circ$) allows variety of angled positions, along table-top • Accommodates portable DR, CR, or film cassettes up to 14" X 17" • Mounts to either side of Table Rails
1014042	Lateral Cassette Holder PLUS (for Portable DR panels, CR or Film Cassettes) [QT-LCH-P] <ul style="list-style-type: none"> • Assists in acquiring cross-table lateral exams, as well as many other special views • Provides positioning of receptor/cassette either on or below the table to eliminate image cut-off • Angulation ability: complete receptor can be angled by 35° for best patient positioning • Variable Height Adjustable • Multi-Articulating swivel arm ($\pm 90^\circ$) allows variety of angled positions • Accommodates portable DR, CR, or film cassettes up to 14" X 17" • Mounts to either side of Table Rails
1008705	Rolling Lateral Cassette Holder (for Portable DR Panels or CR / Film Cassettes) [QR-LCH] <ul style="list-style-type: none"> • Quick and Secure maneuverability around the x-ray exam room • Articulating swivel arm ($\pm 90^\circ$) allows variety of angled positions • Accommodates portable DR, CR, or film cassettes up to 14" X 17" • Assists in acquiring cross-table lateral exams, as well as many other specialty views • Provides positioning of image receptor either at or below • Table top to eliminate image cut-off during cross table examinations • Height Adjustable positioning with Vertical travel of up to 45.9" (116.6 cm); Single-Handed Vertical Adjustment Locking Mechanism • Receptor Rotation: +/- 90° for more angle flexibility • Receptor Tilt: 0° through 90° • Quick Locking 5" Caster Wheels
1008713	Table Top Lateral Cassette Holder (for Portable DR Panels or CR / Film Cassettes) [QT-TCH] <ul style="list-style-type: none"> • Quick and Easy positioning on the x-ray table • Accommodates portable DR, CR, or film cassettes up to 14" X 17" • Quick locking side adjustments hug the imaging plate in place allowing for the imaging plates to be positioned either horizontally or vertically • Assists in acquiring cross-table lateral exams, as well as many other specialty views • Effortless maneuverability with table top scratch protection

NOTES:

1. ADD OR SUBTRACT 5" [127] FOR TRANSVERSE TRAVEL.
2. VERTI-Q MOUNTING POINTS MUST WITHSTAND APPROX. 150 LBS [68.04 kg] PULL.
3. BASE TRACK MUST WITHSTAND 200 LBS [90.72 kg] PULL.
4. QUIET-LIFT MOUNTING POINTS MUST WITHSTAND APPROX. 500 LBS [226.8 kg] PULL.
5. DIMENSIONS WITHIN | JARE IN MILLIMETERS.
6. 5" DIMENSION RECOMMENDED, HOWEVER, IF NECESSARY, 3" IS ACCEPTABLE.
7. SPECIFICATIONS SUBJECT TO CHANGE WITHOUT PRIOR NOTICE.
8. OS-550 TUBE STAND WEIGHT: 600lbs; QW-420 VERTI-Q WEIGHT: 225lbs; QT-750 QUIET-LIFT WEIGHT: 500lbs.
9. ADD 1 INCH TO THIS DIMENSION WHEN VERTICAL SID MONITOR FOR AUTO COLLIMATOR IS USED.



(5) 7/8" (19) DIAMETER MOUNTING HOLES 28" (711) APART

4" (102)

28" (711)

15" (470)

5.4" (138)

35.55 (903)

1.45" (467) C.L.S.

BASE PLATE FOOTPRINT (SEE DETAIL UPPER LEFT)

72.00" SID (1829)

40" SID (1016)

1.75" (44) BUCKY TOP TO FILM PLANE

12.75 (324)

3/16" DIA MOUNTING HOLES

34" (864)

83.00 (2108)

74.95 MAX (1888)

VERTI-Q MOUNTING BRACKET

SEE NOTE 2

SEE NOTE 2

SEE NOTE 3

SEE NOTE 4

SEE NOTE 2

SEE NOTE 3

SEE NOTE 4

SEE NOTE 2

DELUXE FREESTANDING TUBE STAND OS-550

FOCAL SPOT

QUIET-LIFT ELEVATING, FLOAT TOP TABLE QT-750

72.75 MAX (1848)

16.00 (406)

16.00 (406)

85.00 (2159)

2" (49.9)

13.00 MIN (330)

9.4" (244.2)

13.00 MIN (330)

34.00 (864)

48.00 (1219)

10' (3048)

32.50 (828)

21.00 (533)

40" (1016)

72.75 MAX (1848)

5" (127)

33.88 (861)

5" (127)

5" (127)

52.34 (1329)

45.50 (1156)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

92.00 (2337)

20.00 (508)

27.00 (686)

6.00 (152)

5.00 (127)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

96.00 (2438) (8.4" MIN ROOM HEIGHT)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

5" (127)

VERTI-Q VERTICAL WALL STAND QW-420

SEE NOTE 2

SEE NOTE 2

SEE NOTE 3

SEE NOTE 4

SEE NOTE 2

SEE NOTE 3

SEE NOTE 4

SEE NOTE 2

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TABLE

CL OF TUBE

CL OF TUBE

Rubryka 9 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 10 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu

1. Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD
2. Sposób reprezentacji podmiotu	W PRZYPADKU ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ I PODPISYWANIA W IMIENIU SPÓŁKI WYMAGANE JEST WSPÓLDZIAŁANIE DWÓCH CZŁONKÓW ZARZĄDU, ALBO JEDNEGO CZŁONKA ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM LUB DWÓCH PROKURENTÓW
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu	
1. Nazwisko / Nazwa lub Firma	TIANI
2. Imiona	FRANZ
3. Numer PESEL/REGON	---
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	MANDOK
2. Imiona	PAWEŁ IRENEUSZ
3. Numer PESEL/REGON	70062506275
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	---

Rubryka 2 - Organ nadzoru

Brak wpisów

Rubryka 3 - Prokurenci

1. Nazwisko	WIECZOREK
2. Imiona	JANUSZ ANDRZEJ

Numer PESE	55030307315
Rodzaj prokurii	PROKURA ŁĄCZNA
Nazwisko	KOWALCZYK
Imię	PAWEŁ
Numer PESE	72081413534
Rodzaj prokurii	PROKURA ŁĄCZNA
Nazwisko	SZOPA
Imię	SYLWIA
Numer PESE	78032907925
Rodzaj prokurii	PROKURA ŁĄCZNA

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności	
1. Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
2. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	46, 46, , SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
	46, 51, , SPRZEDAŻ HURTOWA KOMPUTERÓW, URZĄDZEŃ PERYFERYJNYCH I OPROGRAMOWANIA
	46, 69, , SPRZEDAŻ HURTOWA POZOSTAŁYCH MASZYN I URZĄDZEŃ
	77, 33, , WYNAJEM I DZIERŻAWA MASZYN I URZĄDZEŃ BIUROWYCH, WŁĄCZAJĄC KOMPUTERY
	77, 39, , WYNAJEM I DZIERŻAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DÓBR MATERIALNYCH, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
	77, 40, , DZIERŻAWA WŁASNOŚCI INTELEKTUALNEJ I PODOBNYCH PRODUKTÓW, Z WYŁĄCZENIEM PRAC CHRONIONYCH PRAWEM AUTORSKIM
	85, 59, , POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
	85, 60, , DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA EDUKACJĘ
	95, 11, , NAPRAWA I KONSERWACJA KOMPUTERÓW I URZĄDZEŃ PERYFERYJNYCH

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach			
Kodzie dokumentu	Okresy	Data złożenia	Zakres odnośny
Wzmianki o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	31.07.2002	2001 ROK
	2	15.07.2003	ROK 2002
	3	13.07.2004	01.01.2003 - 31.12.2003
	4	13.09.2005	2004 R.
	5	21.08.2006	01.01.2005R. - 31.12.2005R
	6	21.09.2007	2006 R.
	7	08.08.2008	2007 ROK
	8	30.06.2009	01.01.2008 - 31.12.2008
	9	29.06.2010	01.01.2009 - 31.12.2009
	10	12.07.2011	01.01.2010 - 31.12.2010
	11	05.07.2012	2011

		10.07.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
		09.07.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
		13.07.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
6. Wzmianka o złożeniu biuletynu	1	*****	2001 ROK
	2	*****	ROK 2002
	3	*****	01.01.2003 - 31.12.2003
	4	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	5	*****	01.01.2005R. - 31.12.2005R.
	6	*****	2006 R.
	7	*****	2007 ROK
7. Wzmianka o złożeniu ostatniego zawieszenia prawnego	1	*****	2001 ROK
	2	*****	ROK 2002
	3	*****	01.01.2003 - 31.12.2003
	4	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	5	*****	01.01.2005R. - 31.12.2005R.
	6	*****	2006 R.
	7	*****	2007 ROK
	8	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
	9	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	10	*****	2011
	11	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
8. Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	2001 ROK
	2	*****	ROK 2002
	3	*****	01.01.2003 - 31.12.2003
	4	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	5	*****	01.01.2005R. - 31.12.2005R.
	6	*****	2006 R.
	7	*****	2007 ROK
	8	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
	9	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	10	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	11	*****	2011
	12	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
14	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015	

Rubryka 3. Sprawozdania grupy GRI 1000

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pozarządowej

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

Przez organizację prowadzi rok obrotowy, którego koniec jest dniem:	31.12.1990
---	------------

Dział 4

Rubryka 1 - Zależność

Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelność

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 11a ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zaleźleżeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umieszczeniu postępowania restrukturyzacyjnego

Brak wpisów

Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyskano sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych

Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 1 - Informacje o rozwiązaniu lub uchywianiu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy

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 likwidacyjnym

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacja o postępowaniach restrukturyzacyjnych lub o postępowaniu naprawczym

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zamieszczeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 25.04.2017

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