

Siemens Healthcare Sp. z o.o., Żupnicza 11, 03-821 Warszawa, Poland

Nazwisko  
Dział Marta Kuza  
HC CEMEA POL FI BO

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

Fax +48 22 870 92 79  
E-mail dzp.pl@siemens.com

Nasz znak BIE1443  
Data 25.02.2019 r.

- **Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego z podziałem na części celem realizacji projektu: podniesienie jakości i dostępności do komplementarnych świadczeń medycznych w zakresie chorób układu kostno–stawowo–mięśniowego, nr sprawy: ZP/p/05/19**

**Odwołujący:**

Siemens Healthcare Sp. z o.o.  
ul. Żupnicza 11  
03-821 Warszawa

**Zamawiający:**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji  
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego  
ul. Dojazd 34  
60-631 Poznań  
e-mail: [efilipiak@szpitalmswia.poznan.pl](mailto:efilipiak@szpitalmswia.poznan.pl)

**ODWOŁANIE**

Działając na podstawie art. 180 ust. 1, 3 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 19, poz. 177 z późniejszymi zmianami), dalej zwana „ustawą”, Siemens Healthcare Sp. z o.o. zwana dalej „Odwołującym” wnosi odwołanie wobec czynności podjętych przez Zamawiającego – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego – w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „dostawę sprzętu medycznego z podziałem na części celem realizacji projektu: podniesienie jakości i dostępności do komplementarnych świadczeń medycznych w zakresie chorób układu kostno–stawowo–mięśniowego”, nr sprawy: ZP/p/05/19 , ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 13.02.2019, nr ogłoszenia 2019/S 031-069047, a polegających w szczególności na:

- sporządzeniu Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie opisu przedmiotu zamówienia części VII w sposób naruszający zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców poprzez dobór parametrów granicznych w sposób uniemożliwiający Odwołującemu złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty, która nie podlegałaby odrzuceniu;
- określeniu sposobu oceny ofert w sposób sprzeczny z zasadą równego traktowania i uczciwej konkurencji poprzez preferowanie rozwiązań określonego producenta, a nie obiektywnych walorów użytkowych i funkcjonalnych przedmiotu zamówienia.

**Siemens Healthcare Sp. z o.o.**  
Prezes Zarządu: Joanna Maria Miłachowska

ul. Żupnicza 11  
03-821 Warszawa  
Polska

Tel.: +48 228709271  
Fax: +48 228708080  
[www.healthcare.siemens.pl](http://www.healthcare.siemens.pl)

Odwołujący zarzuca Zamawiającemu naruszenie przepisów ustawy Prawo Zamówień Publicznych w zakresie art.7 ust.1, 3 oraz art. 29 ust. 1, 2 i 3 a także wnosi o:

- uwzględnienie odwołania w całości,
- dokonanie modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie wszystkich podniesionych w odwołaniu zarzutów,

Odwołującemu przysługuje prawo do skorzystania ze środków ochrony prawnej zgodnie z art. 179 ust. 1, jako że posiada interes w uzyskaniu przedmiotowego zamówienia, gdyż jest jednym z wykonawców oferujących na rynku polskim urządzenia będące przedmiotem prowadzonego przez Zamawiającego postępowania i jest zainteresowany wzięciem udziału w postępowaniu. Brak możliwości wzięcia udziału w postępowaniu naraża go na wymierną szkodę polegającą na utracie szans biznesowych.

- Informację stanowiącą podstawę do wniesienia odwołania Odwołujący powziął w dniu 13.02.2019 r. – dzień zamieszczenia ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym i publikacji treści SIWZ na stronie Zamawiającego w związku z tym niniejsze odwołanie zostało zgodnie z art. 182 ust 1 pkt.1 wniesione w przewidzianym terminie.

#### UZASADNIENIE

W dniu 13.02.2019 r. opublikowane zostało ogłoszenie o wszczęciu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „„dostawę sprzętu medycznego z podziałem na części celem realizacji projektu: podniesienie jakości i dostępności do komplementarnych świadczeń medycznych w zakresie chorób układu kostno–stawowo–mięśniowego”. Po analizie wszystkich dokumentów składających się na SIWZ Odwołujący stwierdza, że Zamawiający w sposób wadliwy i niezgodny z przepisami ustawy Pzp sporządził Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia, naruszając zasady równego traktowania Wykonawców i nie utrudniania uczciwej konkurencji oraz zasady właściwego opisywania przedmiotu zamówienia, nie zachowując tym samym należytej staranności i przez to Zamawiający uniemożliwia Odwołującemu złożenie ważnej konkurencyjnej oferty.

Przeprowadzona przez Odwołującego szczegółowa analiza SIWZ, w szczególności zaś załącznika nr 2 do SIWZ w zakresie części VII dowodzi, że Zamawiający zdefiniował wymogi w zakresie przedmiotu zamówienia w sposób naruszający zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców.

Aktualne zapisy SIWZ powodują, że wykonawca, firma Siemens Healthcare Sp. z o.o., która jest autoryzowanym przedstawicielem firmy Siemens Healthcare GmbH, światowego lidera w zakresie urządzeń wyspecyfikowanych przez Zamawiającego w części VII, nie jest w stanie złożyć ważnej i konkurencyjnej oferty na dostawę przedmiotu zamówienia. Elementem ograniczającym uczciwą konkurencję jest również przyjęty przez Zamawiającego dobór parametrów poddawanych ocenie. Zamawiający premiuje głównie parametry nieistotne funkcjonalnie i klinicznie.

Należy podkreślić, że zmiany, o które wnosi Odwołujący, nie prowadzą do obniżenia wymaganych parametrów i nie zmniejszają funkcjonalności przedmiotu zamówienia. Żądania Odwołującego mają na celu uzyskanie możliwości złożenia ważnej oferty i przywrócenie zasady równego traktowania, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych ofert. Opis przedmiotu zamówienia w sposób punktujący technologie tylko jednego producenta, a nie funkcjonalności urządzeń uniemożliwia wybór oferty ekonomicznie najkorzystniejszej spośród dostępnych na rynku, natomiast daje możliwość uzyskania zamówienia tylko jednemu wykonawcy. Takie opisanie przedmiotu zamówienia w sposób utrudniający możliwość pozyskania zamówienia przez innych wykonawców rażąco narusza podstawowe zasady udzielania zamówień publicznych.

**Żądania Odwołującego w żaden sposób nie powodują ograniczenia konkurencyjności postępowania, a wręcz rozszerzają krąg potencjalnych Wykonawców.**

#### **1. Dotyczy załącznika nr 2, część nr VII, poz. nr 15 – Ramię C jezdne.**

W przedmiotowym postępowaniu w Części VII, Poz. Nr 15 nastąpiło nieuzasadnione uwarunkowaniami technologicznymi ani ekonomicznymi uprzywilejowanie urządzenia produkowanego przez firmę Ziehm Imaging GmbH. Obecne zapisy uniemożliwiają nam złożenie ważnej oferty i są charakterystyczne dla aparatu Solo FD.

Aby umożliwić uczciwą konkurencję wnosimy o zmianę dotychczasowych zapisów dla Części VII, Poz. Nr 15 wraz ze zmianą

punktacji zgodnie z poniższą tabelą, co pozwoli Zamawiającemu tak określić kryteria i sposób oceny ofert, aby nie powodować naruszenia zasad uczciwej konkurencji.

Lp.	Opis parametru	Wartość wymagana	Wartość oceniana	Punkty	Wartość oferowana
1	Urządzenie fabrycznie nowe – (nie powystawowe).	Tak			
2	Rok produkcji zgodny z rokiem dostawy	Tak			
3	<b>Parametry</b>				
4	Zasilanie jednofazowe 230V/50Hz	Tak			
5	Moc generatora min 2,0 kW	Tak, podać			
6	Radiografia cyfrowa - Prąd radiografii cyfrowej min. 24mA	Tak, podać			
7	Układ minimalizujący dawkę przy skopi min 50%	Tak, podać			
8	Zakres napięć fluoroskopii i radiografii 40-110 kV	Tak, podać			
9	Automatyka doboru parametrów skopi	Tak			
10	<del>Skopia pulsacyjna w zakresie od 1 do minimum 20 pulsów/s</del> <b>Skopia pulsacyjna w zakresie od minimum 1 do 15 pulsów/s</b>	Tak, podać			
11	Prąd fluoroskopii min 20 mA	Tak, podać	powyżej 24 mA	10	
12	Lampa ze stacjonarną anodą, jednoogniskowa	Tak			
13	Wymiary ogniska max 0,6 mm	Tak, podać			
14	<del>Pojemność cieplna anody min 85 kHU</del> <b>Pojemność cieplna anody min 61 kHU</b>	Tak, podać			
15	Pojemność cieplna kotpaka min. 1100 kHU	Tak, podać	równe lub powyżej 1200 kHU	10	
16	<del>Szybkość chłodzenia kotpaka min 30 kHU/min</del> <b>Szybkość chłodzenia kotpaka min 6 kHU/min</b>	Tak, podać			
17	<del>Szybkość chłodzenia anody min. 50 kHU/min</del> <b>Szybkość chłodzenia anody min. 37 kHU/min</b>	Tak, podać			
18	<del>Kolimator typu IRIS</del> <b>Kolimator do kolimacji koncentrycznej kołowy lub prostokątny</b>	Tak, podać			
19	Kolimator szczelinowy z rotacją	Tak			
20	Ustawienie kolimatorów na zamrożonym obrazie bez użycia promieniowania	Tak			
21	Głębokość ramienia C - min. 68 cm	Tak, podać	powyżej 72 cm	10	
22	<del>Odległość kotpak – wzmacniacz obrazu (wolna przestrzeń) – min. 86 cm</del> <b>Odległość kotpak – cyfrowy detektor (wolna przestrzeń) - min. 82 cm</b>	Tak, podać			
23	<del>Odległość SID min. 108 cm</del> <b>Odległość SID min. 102 cm</b>	Tak			
24	<del>Zakres ruchu poziomego ramienia C - min. 22 cm</del> <b>Zakres ruchu poziomego ramienia C - min. 20 cm</b>	Tak, podać			
25	Zakres ruchu pionowego ramienia C - min. 40 cm	Tak, podać	Powyżej 42 cm	10	
26	Zmotoryzowany ruch pionowy	Tak			

27	Całkowity zakres obrotu ramienia wokół osi poziomej - min. $\pm 220^\circ$	Tak, podać			
28	<del>Zakres ruchu orbitalnego min. <math>160^\circ</math></del> <b>Zakres ruchu orbitalnego min. <math>150^\circ</math></b>	Tak, podać	powyżej. $160^\circ$	10	
29	Zakres obrotu ramienia C wokół osi pionowej min. $\pm 10$ stopni	Tak, podać	<b>Równe lub powyżej <math>\pm 12</math> stopni</b>	<b>10</b>	
30	Ramię C zbalansowane w każdej pozycji	Tak			
31	Urządzenie zabezpieczające przed najeżdżaniem na leżące przewody	Tak			
32	Dźwignia służąca jako hamulec oraz sterowanie kołami aparatu lub rozdzielona funkcja sterowania kołami aparatu za pomocą dźwigni i blokowania hamulców	Tak			
33	Wielofunkcyjny programowalny pedał włączający promieniowanie oraz włącznik ręczny	Tak			
34	<del>Uchwyt na wzmacniaczu obrazu do łatwego pozycjonowania ramienia podczas zabiegu</del> <b>Uchwyt na detektorze lub w bezpośredniej bliskości cyfrowego detektora do łatwego pozycjonowania ramienia podczas zabiegu</b>	Tak			
35	Rozmiar detektora min. 20 cm x 20 cm	Tak, podać	powyżej (20cm x 20cm)	10	
36	<del>Ilość pól wzmacniacza obrazu min. 3</del> <b>Ilość pól cyfrowego detektora min. 3</b>	Tak, podać			
37	<del>Cyfrowy detektor obrazowy o rozdzielczości min. (2000x2000 pikseli)</del> <b>Cyfrowy detektor obrazowy o rozdzielczości min. 1024 x 1024 pikseli</b>	Tak, podać	powyżej (2000x2000)	10	
38	<del>Wielkość piksela max 120 mikronów</del> <b>Wielkość piksela max 194 mikronów</b>	Tak, podać	poniżej 110 mikronów	10	
39	Detektor 16 bit	Tak			
40	<del>Zakres dynamiki detektora 95 dB</del> <b>Zakres dynamiki detektora min. 95 dB</b>	Tak			
41	Monitory umieszczone na wspólnym wózku z ramieniem C	Tak/Nie	Tak	10	
42	Dwa monitory o przekątnej min 19", kontrast min 800:1, luminacja min. 800 cd/m <sup>2</sup>	Tak			
43	<del>Kąt widzenia min. <math>175^\circ</math></del> <b>Kąt widzenia min. <math>170^\circ</math></b>	Tak, podać			
44	<del>Wyjście sygnału video typu TV OUT, oraz DVI</del> <b>Wyjście sygnału video typu TV OUT lub DVI</b>	Tak			
45	<del>Zapis obrazów poprzez port USB – w formacie umożliwiającym odtworzenie zdjęć na dowolnym komputerze bez dodatkowego oprogramowania, TIFF, JPG, DICOM 3.0</del> <b>Zapis obrazów poprzez port USB – w formacie umożliwiającym odtworzenie zdjęć na dowolnym komputerze bez dodatkowego oprogramowania, TIFF, DICOM 3.0</b>	Tak			

46	Funkcja automatycznego zapamiętywania ostatnich obrazów	Tak			
47	Automatyka parametrów fluoroskopii	Tak			
48	ZOOM min x 4	Tak, podać			
49	Cyfrowe odwracanie obrazu góra/dół, lewo/prawo na monitorze	Tak			
50	System sterylnego obłożenia całego ramienia C, 20szt.	Tak			
51	Obrót obrazu płynny cyfrowy bez wyzwalania dodatkowych dawek promieniowania	Tak			
52	<b>Oprogramowanie ortopedyczne z funkcją doboru parametrów ekspozycji i redukcji ilości impulsów generatora</b> <b>Algorytm automatycznie dobierający dawkę, kontrast i jasność obrazu dla badanego obszaru</b>	Tak			
53	Funkcja cine min 8 obr/s	Tak			
54	Układ pomiaru dawki z wyświetlaczem cyfrowym i archiwizacją dawki	Tak			
55	<b>Monitor lub panel dotykowy z wyświetlaczem znajdujący się co najmniej na wózku ramienia C do sterowania wszystkimi funkcjami generatora i programami aparatu z podglądem obrazu bieżącego, obrót monitora dotykowego w zakresie min. 360 stopni</b> <b>Panel dotykowy z wyświetlaczem znajdujący się na wózku ramienia C do sterowania wszystkimi funkcjami generatora i programami aparatu z podglądem obrazu bieżącego, obrót monitora dotykowego na obie strony aparatu.</b>	Tak			
56	<b>Archiwizacja badań pacjentów na CD-R / DVD w standardzie DICOM 3.0 na nagrywarce niededykowanej ogólnodostępnej</b> <b>Archiwizacja badań pacjentów na CD-R / DVD w standardzie DICOM 3.0 na nagrywarce wbudowanej w ramieniu C lub wózku z monitorami.</b>	Tak			
57	Port USB	Tak			
58	Automatyczne dogrywanie na USB programu przeglądarki DICOM	Tak			
59	Interfejs sieciowy DICOM obsługujący funkcje: DICOM STORE, STORE COMMITMENT, Worklist, Query	Tak			
60	Archiwizacja na serwerach szpitala (złącze RJ 45) – serwer PACS	Tak			
61	Pozycjoner laserowy co najmniej od strony detektora oraz monobloku.	Tak			
62	<b>Waga urządzenia &lt; 320kg</b> <b>Waga ramienia C &lt; 320kg</b>	Tak			
	<b>Maksymalna możliwa do uzyskania ilość punktów :</b>			<b>100</b>	

## 2. Dotyczy załącznika nr 2, część nr VII, poz. nr 16 – RTG stacjonarne z zawieszeniem sufitowym

W przedmiotowym postępowaniu w Części VII, Poz. Nr 16 nastąpiło nieuzasadnione uwarunkowaniami technologicznymi ani ekonomicznymi uprzywilejowanie urządzenia produkowanego przez firmę NRT. Obecne zapisy dopuszczają jedynie stacjonarny aparat rtg Adora z zawieszeniem sufitowym oraz uniemożliwiają Odwołującemu złożenie ważnej oferty. Aparat Adora to bardzo charakterystyczne rozwiązanie z dwoma kolumnami (jedna z lampą, druga z detektorem) na jednym zawieszeniu sufitowym, a bardzo dokładny opis jego konstrukcji i funkcjonalności powoduje, że nie są dopuszczone najpowszechniejsze na rynku rozwiązania dwustanowiskowe ze stołem kostnym i statywem mocowanym do podłogi. Aby umożliwić uczciwą konkurencję wnosimy o zmianę dotychczasowych zapisów dla Części VII, Poz. Nr 16 wraz ze zmianą punktacji zgodnie z poniższą tabelą, co pozwoli Zamawiającemu tak określić kryteria i sposób oceny ofert, aby nie powodować naruszenia zasad uczciwej konkurencji. Poniższa tabela dopuszcza opisany do tej pory aparat Adora oraz min. jeden aparat innego producenta.

Lp	Opis parametru	Wartość wymagana	Wartość oceniana	Punkty	Wartość oferowana
1	Urządzenie fabrycznie nowe – (nie powystawowe).	Tak			
2	Rok produkcji zgodny z rokiem dostawy	Tak			
3	<b>Parametry</b>				
4	<b>Generator wysokiej częstotliwości</b>				
5	Moc wyjściowa generatora min 65 [kW]	Tak, podać			
6	Automatyka ekspozycji [AEC] dla detektora – min. 3 komór jonizacyjnych	Tak, podać	powyżej 4 komór	10	
7	Zakres napięć lampy min w przedziale 40 – 150 [kV]	Tak, podać			
8	Zakres ustawień mAs co najmniej w przedziale 0,5 – 600 [mAs]	Tak, podać			
9	Zakres ustawień mA co najmniej w przedziale 10 – 800 mA	Tak, podać			
10	Zakres ustawień czasu co najmniej w przedziale 1 ms – 65 s	Tak, podać			
11	Technika 1,2 i 3-punktowa	Tak			
12	Możliwość programowania indywidualnych ustawień aparatu ( <del>układu lampa – detektor</del> ) pod różnymi kątami	Tak/Nie	Tak	10	
13	Ustawialne programy anatomiczne minimum 500	Tak			
14	<b>Zawieszenie lampy RTG</b>				
15	<del>Lampa RTG oraz detektor zawieszono na dwóch osobnych kolumnach teleskopowych poruszających się wzdłużnie oraz poprzecznie, podwieszonych pod sufit</del> Co najmniej lampa RTG zawieszona na kolumnie sufitowej poruszającej się poprzecznie, wzdłużnie i pionowo, oraz obrót lampy wokół osi pionowej i poziomej	Tak, podać			
16	<del>Jednoczesny obrót wokół osi pionowej min. +/- 200° kolumn teleskopowych z lampą i detektorem</del>	Tak / Nie	Tak	10	
17	<del>Możliwość wykonania zdjęć osiowych po obu stronach pacjenta, np. dwóch stawów biodrowych (lewy i prawy) bez przemieszczania (obracania) pacjenta na stole</del>	Tak	-	-	
18	Tryb Auto SID – automatyczne utrzymywanie zadanej odległości SID podczas ruchu detektora w pionie i <del>poziomie</del>	Tak			
19	Auto-pozycjonowanie – automatyczne pozycjonowanie	Tak			

	lampy, detektora				
20	Tryb Auto-Tracking – automatyczne śledzenie ruchów detektora przez lampę RTG oraz lampy RTG przez detektor	Tak			
21	<del>Dodatkowa obsługa trybu Auto-Tracking przy użyciu pilota</del>	<del>Tak</del>	-		
22	<del>Regulowana płynnie</del> , programowalna odległość SID w zakresie min. <del>100 115</del> – 195 cm	Tak, podać			
23	<del>Możliwość wykonania zdjęcia np. rzepki pacjentowi leżącemu na stole promieniem od dołu bez wyjmowania detektora</del>	<del>Tak</del>			
24	Urządzenia wyposażone w funkcję Stichingu z automatycznym pozycjonowaniem się lampy i detektora – łączenie zdjęć kości długich min. 4 zdjęcia dostępna przy statywie płucnym	Tak, podać	Stiching na stojąco z SID co najmniej 3 m	20	
25	Podświetlenie zawieszenia sufitowego lampy RTG z regulacją natężenia światła oraz z automatycznym przyciemnianiem się podczas kolimacji	Tak/Nie	Tak	10	
26	Ciekłokrystaliczny, dotykowy wyświetlacz o przekątnej min. 8” umieszczony na obudowie lampy RTG	TAK, podać			
27	Wyświetlanie na dotykowym wyświetlaczu umieszczonym na obudowie lampy RTG parametrów min. takich jak: SID, kąt obrotu lampy, dane pacjenta oraz program anatomiczny	TAK, podać	Wyświetlanie kąta detektora bezprzewodowego o przy wolnych ekspozycjach umożliwiające ustawienia wiązki centralnie prostopadle do detektora	20	
28	Wyświetlane komunikaty na wyświetlaczu umieszczonym na obudowie lampy RTG <del>w j. polskim</del> oraz pozostają zawsze w pozycji pionowej niezależnie od kąta obrotu lampy	TAK			
29	Dodatkowy monitor min. 21” w sali badań mocowany na ścianie w celu ułatwienia technikowi kontroli parametrów, wyświetlający min.: rodzaj ogniska, SID, kąt obrotu lampy i detektora, dane pacjenta, program anatomiczny	Tak/Nie	Tak	10	
30	Sterowanie wszystkimi ruchami w osi X, Y, Z lampy oraz detektora za pomocą jednego przycisku lub joysticka	Tak/Nie	Tak	10	
31	<del>Możliwość wykonania zdjęcia na stole oraz zdjęcia płucnego w pozycji stojącej pacjenta za pomocą jednego detektora bez jego przekładania.</del>	<del>Tak</del>			
32	<b>Lampa RTG</b>				
33	Pomiar dawki ekspozycji (dawkomierz) z wyświetlaniem dawki na konsoli operatora	Tak			
34	W pełni automatyczny kolimator z oświetleniem typu LED pola promieniowania	Tak			
35	Cyfrowe wyświetlanie pomiaru odległości SID na panelu dotykowym przy obudowie lampy, również przy zdjęciach np. z detektorem wyjętym np. na stół, na podłogę	Tak/Nie	Tak	10	
36	Wbudowana, programowana filtracja z funkcją	Tak			

	automatyczną zmianą filtra (Cu lub Al) bez ingerencji operatora				
37	Lampa RTG z wirującą anodą min. 9000 obr / min	Tak, podać			
38	Pojemność cieplna anody min 300kHU	Tak, podać	powyżej 800 kHU	20	
39	Pojemność cieplna kotłpaka min. 1500 kHU	Tak, podać	powyżej 2500 kHU	20	
40	<del>Zmotoryzowany obrót lampy wokół osi poziomej min. +45 stopni / -180 stopni</del> Obrót lampy wokół osi poziomej w łącznym zakresie min. 225 stopni	Tak, podać			
41	Małe ognisko: max 0,6	Tak, podać			
42	Duże ognisko: max 1,2	Tak, podać	poniżej 1,1	20	
43	Zabezpieczenie lampy przed przegrzaniem	Tak			
44	<b>Stół RTG</b>				
45	Stół stacjonarny – mocowany do podłogi, lub mobilny	Tak, podać			
46	Elektrycznie regulowana wysokość blatu stołu w zakresie min. 63 cm – <del>101</del> 95 cm	Tak, podać	Minimalna wysokość stołu poniżej 55 cm	20	
47	Stół z pływającym blatem	Tak			
48	Ruch poprzeczny i wzdłużny blatu stołu	Tak			
49	Automatyczne centrowanie się blatu stołu do pozycji „zero” po ruchu wzdłużnym i poprzecznym	Tak/Nie	Tak	10	
50	<del>Zmotoryzowany ruch pionowy detektora pod blatem stołu RTG w zakresie min. 20 cm</del>	<del>Tak, podać</del>			
51	<del>Blat stołu wykonany całkowicie z włókna węglowego</del>	<del>Tak</del>			
52	Długość blatu min. 215 cm	Tak, podać			
53	Szerokość blatu min. 65 cm	Tak, podać	Powyżej 75 cm	20	
54	Max obciążenie <del>przy zachowaniu pełnej funkcjonalności stołu</del> min. 240 kg	Tak, podać			
55	Materac dla pacjenta	Tak			
56	<del>Przycisk ręczny lub nożny sterujący ruchem pływającego blatu</del>	<del>Tak</del>			
57	<b>Statyw płucny</b>				
58	Możliwość wykonania zdjęcia płucnego w pozycji stojącej	Tak			
59	Uchwyty do rąk pacjenta przy zdjęciach płucnych	Tak			
60	Zmotoryzowany ruch detektora w pionie	Tak, podać			
61	Minimalna odległość środka detektora od podłogi 40 cm	Tak, podać	poniżej 40 cm	10	
62	<del>Zmotoryzowany obrót detektora wokół osi poziomej +/- 120 stopni</del> Obrót detektora (lub stolika statywu) wokół osi poziomej w zakresie min. -20 / + 90 stopni	Tak, podać			
63	Hamulce elektryczne wszystkich ruchów <del>detektora i lampy</del> i ruchu pionowego statywu płucnego	Tak, podać			
64	<b>Detektor bezprzewodowy co najmniej do wolnych ekspozycji (łóżko, wózek)</b>				
65	Detektor bezprzewodowy typu „ flat panel” , detektor z rączką zintegrowaną z obudową detektora lub bez rączki	Tak, podać	Detektor z rączką zintegrowaną z	20	



			obudową		
66	Akumulatory do zasilania detektora min. 2 szt.	Tak, podać			
67	Ładowarka do jednoczesnego ładowania min. 2 akumulatorów detektora <b>lub</b> doładowywanie akumulatora detektora w szufladzie w stole	Tak, podać	Doładowywanie akumulatora detektora w szufladzie w stole	20	
68	Model i typ detektora	Tak, podać			
69	Detektor scyntylacyjny o wysokiej czułości zbudowany z materiału Csl	Tak			
70	Pole obrazowe detektora min. 34cm x 42cm <del>(+/- 0,5cm)</del> (+/- 1 cm)	Tak, podać			
71	Wielkość piksela max. <del>125</del> 150 mikronów	TAK, podać	poniżej 125 mikronów	10	
72	Rozdzielczość detektora min. <del>11</del> 6 MP	Tak, podać	powyżej 15 MP	10	
73	Rozdzielczość liniowa min. <del>3,9</del> 3,4 lp/mm	Tak, podać	powyżej 4,8 lp/mm	10	
74	Grubość detektora max <del>16</del> 20 mm	Tak, podać			
75	Waga detektora max. 3,8 kg z baterią	Tak, podać			
76	Głębokość przetwarzania min. 16 bit	Tak, podać			
77	Wskaźnik poziomu naładowania baterii na obudowie detektora	Tak			
78	<b>Detektor stały używany min. do zdjęć pacjentów stojących</b>				
79	Detektor typu „flat panel” ( model i typ)	Tak, podać			
80	Detektor scyntylacyjny o wysokiej czułości zbudowany z materiału Csl	Tak			
81	Pole obrazowe detektora min. 42cm x 42cm (+/- 0,5cm)	Tak, podać			
82	Wielkość piksela max. <del>125</del> 150 mikronów	Tak, podać	poniżej 125 mikronów	10	
83	Rozdzielczość detektora min. <del>11</del> 8 MP	Tak, podać	powyżej 15 MP	10	
84	Rozdzielczość liniowa min. <del>3,9</del> 3,4 lp/mm	Tak, podać	powyżej 4,8 lp/mm	10	
85	<del>Grubość detektora max 16 mm</del>	<del>Tak, podać</del>	-	-	
86	Głębokość przetwarzania min. 16 bit	Tak, podać			
87	Łatwo wyjmowane (bez użycia narzędzi) kratki przeciwrozproszeniowe, min. 2 szt.	Tak, podać			
88	<b>Stacjonarna konsola operatora</b>				
89	Oprogramowanie sterujące detektorem oraz zaoferowany detektor wyprodukowane przez tego samego producenta. Dołączyć autoryzację producenta detektora i oprogramowania potwierdzające, że oferent ma prawo do ich sprzedaży, serwisowania.	Tak/Nie	Tak	10	
90	<del>Pełne oprogramowanie konsoli operatora w j. polskim</del>	<del>Tak</del>			
91	Komputer typu PC o parametrach dedykowanych przez producenta aparatu	Tak, podać			
92	Wspólna, jedna konsola do sterowania aparatem RTG, generatorem, detektorem i zarządzania obrazami	Tak, podać			

### 3. Dotyczy załącznika nr 2, część nr VII, poz. nr 17 – RTG przyłóżkowe

W przedmiotowym postępowaniu w Części VII, Poz. Nr 17 nastąpiło nieuzasadnione uwarunkowaniami technologicznymi ani ekonomicznymi uprzywilejowanie urządzenia produkowanego oryginalnie przez firmę Sedecal, a wykorzystywanej przez inne firmy po zmianie nazwy.

Aby umożliwić uczciwą konkurencję wnosimy o zmianę dotychczasowych zapisów dla Części VII, Poz. Nr 17 wraz ze zmianą punktacji zgodnie z poniższą tabelą, co pozwoli Zamawiającemu tak określić kryteria i sposób oceny ofert, aby nie powodować naruszenia zasad uczciwej konkurencji. Poniższa tabela dopuszcza opisany do tej pory aparat oraz min. jeden aparat innego producenta.

Lp.	Opis parametru	Wartość wymagana	Wartość oceniana	Punkty	Wartość oferowana
1	Urządzenie fabrycznie nowe – (nie powystawowe).	Tak			
2	Rok produkcji zgodny z rokiem dostawy	Tak			
3	<b>Parametry</b>				
4	Zasilanie 230V+/- 10% ze standardowego gniazdka sieciowego 230V/ 10A	Tak			
5	Automatyczna kompensacja zmian napięcia sieci zasilającej	Tak			
6	Moc generatora min 30 kW	Tak			
7	Generator typu HF zintegrowany z konsolą technika	Tak			
8	Aparat RTG przyłóżkowy, przewoźny pracujący w technice radiografii cyfrowej bezpośredniej z bezprzewodowym detektorem, możliwością wykonywania ekspozycji bez podłączenia do sieci zasilającej i zmotoryzowanym ruchem jezdny (napęd zasilany z akumulatorów)	Tak, podać	Obudowa aparatu pokryta powłoką antybakteryjną opartą na tlenkach metali zawartych w farbie	20	
9	Zakres mAs max. mAs $\geq 300$ mAs	Tak			
10	Zakres mAs min. mAs $\leq 0,1$ 0,32 mAs	Tak			
11	Maksymalna wartość prądu lampy (możliwego do uzyskania w aparacie) $\geq 400$ mA	Tak			
12	Zabezpieczenie przed przeciążeniem	Tak			
13	Zakres napięciowy $\geq 40 - 150$ 133 kV	Tak			
14	Najkrótszy czas ekspozycji $\leq 2$ ms	Tak			
15	Ręczna nastawa parametrów ekspozycji związana z wyborem projekcji za pomocą dotykowego monitora LCD konsoli technika	Tak			
16	Możliwość wyzwolenia ekspozycji za pomocą kabla o długości $\geq 2,5$ m oraz bezprzewodowego pilota umożliwiającego wyzwolenie z odległości co najmniej 5m.	Tak			
17	Zakres obrotu kołpaka lampy wokół osi poziomej nie mniejszy niż $\pm 130^\circ$	Tak			
18	Zakres obrotu kolumny lampy wokół osi pionowej nie mniejszy niż $\pm 270^\circ \pm 90^\circ$	Tak, podać i opisać	Konstrukcja kolumny - wszystkie kable wewnątrz	20	

			obudowy (ułatwienia w utrzymywaniu aparatu w czystości)		
19	Zakres pochylania kołpaka lampy nie mniejszy niż +90° do -10°	Tak			
20	Maksymalna możliwa do uzyskania wysokość ogniska lampy nad podłogą $\geq 200\text{cm}$	Tak	powyżej 210 cm	10	
21	Minimalna możliwa do uzyskania wysokość ogniska lampy nad podłogą $\leq 70\text{cm}$	Tak			
22	Zakres ruchu lampy w poziomie $\geq 53\text{cm}$	Tak			
23	<del>Lampa dwuogniskowa z wirującą anodą</del> Lampa jedno lub dwuogniskowa z wirującą anodą	Tak, podać			
24	Pojemność cieplna anody $\geq 300$ 120 kWh	Tak			
25	Pojemność cieplna obudowy lampy $\geq 1,25$ 1,1 MHU	Tak	powyżej 1,25 MHU	10	
26	<del>Wielkość małego ogniska <math>\leq 0,6\text{mm}</math></del>	Tak	-	-	
27	<del>Wielkość dużego ogniska <math>\leq 1,2\text{mm}</math></del> Wielkość dużego ogniska lub ogniska lampy jednoogniskowej $\leq 1,2\text{mm}$	Tak	Poniżej 1,0	10	
28	Zakres kątów obrotu kolimatora nie mniejszy niż $\pm 90^\circ$	Tak			
29	Zabezpieczenie termiczne przed przegrzaniem	Tak			
30	Wbudowany lub zamontowany na szynach kolimatora dawkomierz DAP zintegrowany z DICOM	Tak			
31	<del>Ręczny wybór 4 możliwości filtracji dodatkowej (włączenie filtracji bez zasłaniania oświetlenia pola ekspozycji): bez filtracji, 0.1mm Cu+1mm Al-, 0.2mm Cu+1mm, Al1mm Al-</del> Filtracja dodatkowa zintegrowana w kolimatorze lub wkładana w szyny kolimatora	Tak			
32	Detektor cyfrowy bezprzewodowy wykonany w technologii cezowej, detektor z rączką zintegrowaną z obudową detektora lub bez rączki	Tak, podać	Detektor z rączką zintegrowaną z obudową	20	
33	Producent, model/ typ	Tak			
34	Rozmiar powierzchni aktywnej detektora 35x43 cm $\pm$ 1cm	Tak			
35	Rozmiar pojedynczego piksela $\leq 150 \mu\text{m}$	Tak	poniżej 150 $\mu\text{m}$	10	
36	Liczba pikseli matrycy obrazowej detektora $\geq 7\,000\,000$ –6,6 MP	Tak			
37	Rozdzielczość $\geq 3,5$ 3,4 Lp/mm	Tak			
38	DQE – wydajność kwantowa detektora $\geq 65\%$ zmierzona zgodnie z normą IEC RQA5 przy 0 Lp/mm	Tak			
39	Przetwarzanie przetwornika detektora $\geq 14$ bitów	Tak			
40	Głębokość bitowa przesyłanego obrazu $\geq 12$ bitów	Tak			
41	Maksymalne dopuszczalne obciążenie detektora (na całej powierzchni detektora) $\geq 150$ kg	Tak			
42	<del>Konstrukcja obudowy detektora zapewniająca ochronę przed wnikaniem wody i pyłu na poziomie spełniającym wymogi normy min. IP57</del>	Tak	-		
43	Ciężar detektora $\leq 3,4\text{kG}$	Tak			

44	Rozmiary zewnętrzne detektora zgodne z normą ISO4090 dla kasety 35x43 umożliwiające wykorzystanie detektora w standardowych szufladach w stołach posiadanych w Zakładzie Radiologii stacjonarnych aparatów rtg	Tak			
45	Obsługa aparatu za pomocą wbudowanego w konsolę dotykowego monitora LCD o rozmiarze $\geq 17'$ , i matrycy obrazowej nie mniejszej niż 1280x1024 umożliwiającego nastawianie parametrów ekspozycji i sterowanie obróbką obrazu.	Tak	powyżej 17'	10	
46	Interfejs użytkownika całkowicie w języku polskim wraz z pomocą kontekstową	Tak			
47	Interfejs do sieci szpitalnej WiFi, i interfejs kablowy min. 100Mbit/s	Tak			
48	Pobieranie listy pacjentów z systemu RIS za pomocą mechanizmu DICOM WORKLIST	Tak			
49	Możliwość zarejestrowania przez technika w przypadku awarii systemu szpitalnego RIS (bez konieczności interwencji serwisu lub informatyka) pacjenta i badania z konsoli technika	Tak			
50	Pojemność dysku obrazowego $\geq 3\ 000$ obrazów o pełnej rozdzielczości	Tak			
51	Czas od zakończenia ekspozycji do wyświetlenia obrazu wstępnego na monitorze $\leq 4s$	Tak			
52	Możliwość zmiany danych pacjenta po ekspozycji	Tak	-		
53	Możliwość otwarcia zamkniętego badania i dodania nowego obrazu z dodatkowej ekspozycji	Tak	-		
54	Usuwanie obrazu kratki	Tak	-		
55	Możliwość przypisywania do poszczególnych projekcji zaciemnienia, ostrości i dynamiki obrazów	Tak			
56	Możliwość umieszczania oznaczenia projekcji (np. L/R, zdjęcie AP)	Tak			
57	Regulacja okna, jasności i kontrastu obrazów	Tak			
58	Blendowanie (czarne maskowanie tła) wielokątowe – automatyczne i ręczne z możliwością zmiany powierzchni	Tak			
59	Możliwość obracania obrazu o dowolny kąt	Tak			
60	Możliwość powiększania obrazu	Tak			
61	Możliwość kalibracji liniowej pozwalającej na wykonywanie pomiarów w jednostkach rzeczywistych	Tak/ Nie	Tak	10	
62	Inwersja obrazu (pozytyw/negatyw)	Tak			
63	Możliwość wprowadzenia w dowolnym miejscu obrazu opisów tekstowych oraz elektronicznych markerów z możliwością ich definiowania przez użytkownika	Tak			
64	Możliwość pomiarów długości, kątów.	Tak			
65	Możliwość generowania histogramu dla obrazu	Tak			
66	Wyświetlanie obrazu badania w trybie pełnoekranowym	Tak			
67	Możliwość prowadzenia statystyk zastosowanej dawki wg typu ekspozycji z podziałem na techników wykonujących badania	Tak			

68	Możliwość prowadzenia statystyk dotyczących ilości ogólnej, rodzajów badań, powodów odrzucenia, techników wykonujących badanie	Tak			
69	Współpraca ze standardem DICOM 3.0 z obsługą protokołów: Worklist Manager (WLM), Storage, MPPS	Tak			
70	Automatyczne zapisywanie do systemu danych obrazowych DICOM o parametrach ekspozycji (kV, mAs)	Tak			
71	Zarządzanie bazą wykonanych badań oraz listą pacjentów	Tak			
72	<del>Obsługa standardu kodowania polskich znaków diakrytycznych stosowanego w systemie informatycznym Zamawiającego.</del>	Tak			
73	<del>Wyszukiwanie obrazów/badań na podstawie imienia i nazwiska pacjenta, identyfikatora pacjenta, daty wykonania badania</del>	Tak			
74	Przesyłanie obrazów w formacie DICOM do stacji lekarskich, systemu archiwizacji PACS, robota nagrywającego płyty CD/DVD	Tak			
75	Możliwość zapisania obrazów pacjentów w formacie DICOM na nośniku USB	Tak			
76	Możliwość awaryjnego wykonania badania bez detektora na kasecie cyfrowej CR	Tak			
77	<del>Wirtualna kratka przeciwrozproszeniowa</del>	Tak			
78	<del>Oprogramowanie do wizualizacji rur intubacyjnych i cewników</del>	Tak			
79	Dedykowane oprogramowanie do supresji kości na zdjęciach klatki piersiowej	Tak/Nie	Tak	10	
80	Dedykowane oprogramowanie do wizualizacji odmy płucnej	Tak/Nie	Tak	10	
81	Wskaźnik naładowania akumulatora w detektorze na konsoli technika	Tak			
82	Wskaźnik siły sygnału połączenia bezprzewodowego z detektorem na konsoli technika	Tak			
83	Zdalna diagnostyka i możliwość zdalnego serwisowania aparatu w sposób zapewniający bezpieczeństwo danych.	Tak			
84	<del>Oprogramowanie spełniające wymogi IHE – Scheduled Workflow, Patient Information Recconciliation, Portable Data for Imaging</del>	Tak			
85	<del>Zapewnienie bezpieczeństwa danych osobowych pacjentów poprzez uniemożliwienie dostępu do tych danych oraz wymiany danych przez port USB bez zalogowania do aparatu w sposób umożliwiający identyfikację użytkownika.</del>	Tak			
86	<del>Brak możliwości wykonania ekspozycji bez zalogowania do aparatu</del>	Tak			
87	<del>Kolorowy monitor dotykowy zintegrowany w kołpaku lampy o przekątnej min. 8" i rozdzielczości min. 800x600 pikseli umożliwiający obsługę aparatu w zakresie: wybór i zmiana parametrów generatora, podgląd wykonanego zdjęcia umożliwiający jego akceptację lub usunięcie, wybór pacjenta z listy pacjentów uzyskanych z systemu RIS za pomocą mechanizmu DICOM Worklist</del>	Tak			
88	Napęd umożliwiający zmotoryzowaną jazdę do przodu i do tyłu oraz skręt	Tak, opisać	Możliwość sterowania przy lampie lub na ramieniu przy	10	

			lampie precyzyjnymi ruchami całego aparatu przód /tył przy łóżku pacjenta		
89	Niezależny napęd prawego i lewego koła napędowego za pomocą oddzielnych silników	Tak			
90	Maksymalna prędkość aparatu $\geq 4\text{km/h}$	Tak			
91	Maksymalne dopuszczalne nachylenie podłoża podczas ruchu zmotoryzowanego nie mniejsze niż $5^\circ$	Tak			
92	Odległość możliwa do przejechania aparatem podczas ruchu zmotoryzowanego bez doładowywania akumulatorów $\geq 3500\text{m}$	Tak			
93	Czas pracy aparatu bez połączenia z siecią zasilającą (przy założeniu wykonywania w ciągu godziny nie mniej niż 20 ekspozycji o parametrach 70kV, 20mAs) $\geq 3$ godziny	Tak			
94	System antykolizyjny zatrzymujący napęd aparatu po napotkaniu przeszkody z przodu lub z boku	Tak			
95	Wyłącznik bezpieczeństwa na aparacie umożliwiający zatrzymanie napędu i wyłączenie generatora	Tak			
96	Możliwość przemieszczania aparatu z wyłączonym napędem przez pojedynczą osobę	Tak			
97	Możliwość przemieszczania aparatu bez wyłączania stacji technika	Tak			
98	Zachowanie stabilności aparatu ustawionego na poziomej powierzchni z kółkami na wprost przy pociągnięciu za uchwyty lampy z siłą 20 kG w dowolnym kierunku dla dowolnej pozycji ramienia. W przypadku jakichkolwiek wątpliwości co do spełnienia wymaganego parametru Zamawiający zastrzega sobie prawo do oględzin sprzętu tj. wezwania Wykonawcy do prezentacji aparatu w siedzibie Zamawiającego w terminie przez niego wyznaczonym, nie dłuższym niż 3 dni od daty wezwania w celu weryfikacji spełnienia parametru.	Tak			
99	Maksymalna długość aparatu w pozycji transportowej $\leq 140\text{cm}$	Tak			Tak, 118,5 cm
100	Maksymalna szerokość aparatu w pozycji transportowej $\leq 65\text{cm}$	Tak	Poniżej 60 cm	10	
101	Maksymalna wysokość aparatu w pozycji transportowej $\leq 150$ <del>160</del> cm	Tak			
102	Maksymalny ciężar aparatu $\leq 600\text{kg}$	Tak	Poniżej 390 kg	10	
103	Dostawa wraz z urządzeniem licencji DICOM C Store, DICOM MWL, DICOM Q/R	Tak			
104	Konfiguracja urządzenia w zakresie komunikacji DICOM z posiadanymi przez Zamawiającego systemami RIS (obsługa list roboczych) i PACS (przesyłanie SEND i pobieranie badań QUERY).	Tak			
105	Wykonanie wymaganych prawem testów odbiorczych i specjalistycznych aparatu rtg.	Tak			
106	2 szt. fartuchów ochronnych o rozmiarze L – przednia osłona na całej długości o współczynniku tłumienia odpowiadającym 0.5mm Pb w kolorze uzgodnionym z Zamawiającym	Tak			

107	2 szt. półfartuchów do ochrony gonad i dolnej części ciała z zapięciem biodrowym o współczynniku tłumienia odpowiadającym 0.5mm Pb w rozmiarze 37x45cm w kolorze uzgodnionym z Zamawiającym	Tak			
108	2 szt. osłon na tarczycę typu śliniak bezołowiowych o rozmiarze L o współczynniku tłumienia odpowiadającym 0.5mm Pb w kolorze uzgodnionym z Zamawiającym	Tak			
109	Podstawa umożliwiająca wykonanie zdjęcia pionowego stopy pacjenta w pozycji stojącej pod obciążeniem całym ciężarem ciała	Tak			
110	Autoryzowany serwis producenta w Polsce	Tak			
111	Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej	Tak			
112	Interfejs sieciowy DICOM obsługujący funkcje: DICOM STORE, STORE COMMITMENT, Worklist, Query	Tak			
113	Archiwizacja na serwerach szpitala (złącze RJ 45) – serwer PACS	Tak			

Powyższe okoliczności naruszają interes prawny Odwołującego w uzyskaniu zamówienia a w szczególności w złożeniu ważnej konkurencyjnej oferty w niniejszym postępowaniu.

Odwołujący wnosi o uwzględnienie odwołania w całości i przywrócenie zasady równego traktowania wykonawców poprzez dokonanie modyfikacji SIWZ w zakresie wszystkich podniesionych kwestii.

W związku z powyższym uzasadnieniem, skorzystanie ze środka ochrony prawnej przez Odwołującego jest w pełni uzasadnione i konieczne i Odwołujący podtrzymuje swoje żądania wyrażone w niniejszym odwołaniu.

Kopię odwołania Odwołujący, zgodnie z art. 180 ust. 5 przekazał w dniu 25.02.2019 r. Zamawiającemu.

Z poważaniem

Załączniki:

- pełnomocnictwo
- kopia odpisu z KRS
- dowód uiszczenia wpisu od odwołania
- kopia przekazania odwołania Zamawiającemu

# Potwierdzenie wykonanej operacji

w systemie bankowo ci internetowej PekaoBIZNES<sup>24</sup>

## Dane wła ciciela rachunku

Nazwa wła ciciela	SIEMENS HEALTHCARE SP.Z O.O.	Adres wła ciciela	UPNICZA 11, 03-821 WARSZAWA
Rachunek wła ciciela	87 1240 1112 1111 0010 6198 5387		

## Dane kontrahenta/zleceńiodawcy

Nazwa	Urząd Zamówień Publicznych	Adres	Warszawa
Rachunek	60 1010 1010 0081 3622 3100 0000		

## Szczegóły operacji

Data waluty	25.02.2019
Data księgowania	25.02.2019 12:05:34
Kwota	<b>-15 000,00 PLN</b>
Tytuł operacji	<b>wpis do odwołania w przetargu nieog. w Dz.UE 2019/S 031-069047 S P ZOZ Ministerstwa Spraw Wewn. I Administracji w Poznaniu</b>
Typ operacji	Obciążenie
Kod operacji	7750
Opis kodu operacji	PRZELEW INTERNET M/B
Referencje banku	0410225615301885

Data wystawienia 25.02.2019 13:02

Strona 1/1

W rozliczeniach transgranicznych należy używać numeru rachunku IBAN oraz kodu BIC.

Numer IBAN tego rachunku: PL87 1240 1112 1111 0010 6198 5387; kod BIC Banku Pekao SA: PKOPPLPW.

Bank Polska Kasa Opieki Spółka Akcyjna z siedzibą w Warszawie, ul. Grzybowska 53/57 wpisany pod numerem KRS: 0000014843 do Rejestru Przedsiębiorców, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego; NIP: 526-00-06-841; wysokość kapitału zakładowego i kapitału wpłaconego: 262 470 034 złotych, według stanu na dzień 28 grudnia 2012 r.; członkowie zarządu: (dalej: Zarząd); Bank na rachunkach bankowych objętych gwarancją Bankowego Funduszu Gwarancyjnego (dalej: BFG)

Dokument sporządzony elektronicznie na podstawie Art. 7 ust. 1 i 2 Ustawy Prawo bankowe, Art. 60 kc, Art. 20 ust. 2 i 5 Ustawy o rachunkowości. Nie wymaga stempli i podpisu.



Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4a ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze S dowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centraln Informacj , nie wymaga podpisu i piecz ci.

## CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO

## KRAJOWY REJESTR S DOWY

Stan na dzie 13.12.2018 godz. 13:20:53

Numer KRS: 0000544569

Informacja odpowiadaj ca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSI BIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze S dowym	25.02.2015			
Ostatni wpis	Numer wpisu	20	Data dokonania wpisu	11.12.2018
	Sygnatura akt	WA.XIII NS-REJ.KRS/69722/18/857		
	Oznaczenie s du	S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO		

## Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZON ODPOWIEDZIALNO CI
2.Numer REGON/NIP	REGON: 360879654, NIP: 1132885680
3.Firma, pod któr spółka działa	SIEMENS HEALTHCARE SPÓŁKA Z OGRANICZON ODPOWIEDZIALNO CI
4.Dane o wcze niejszej rejestracji	-----
5.Czy przedsi biorca prowadzi działalno gospodarcz z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji po ytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat WARSZAWA, gmina WARSZAWA, miejsc. WARSZAWA
2.Adres	ul. UPNICZA, nr 11, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 03-821, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały	
Brak wpisów	

Rubryka 4 - Informacje o umowie		
1. Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	12.02.2015 ROK, NOTARIUSZ TOMASZ WOJCIECHOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, REP. A NR 452/2015
	2	10.06.2015, REP. A NR 19301/2015, NOTARIUSZ KRZYSZTOF NURKOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, ZMIENIONO § 7 I § 8 UMOWY SPÓŁKI (ZAŁ. CZONO TEKST JEDNOLITY)
	3	27.09.2018 R., REP. A NR 5373/2018, NOTARIUSZ HANNA PRUS-GŁOWACKA, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, ZMIENIONO §19 UMOWY SPÓŁKI (ZAŁ. CZONO TEKST JEDNOLITY)

Rubryka 5	
1. Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY
2. Oznaczenie pisma innego niż Monitor Sądowy i Gospodarczy, przeznaczonego do ogłoszeń spółki	-----
3. Wspólnik może mieć :	WI KSZ LICZB UDZIAŁÓW
4. Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste określonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majątku spółki nie wynikających z akcji?	*****
5. Czy obligatoriusze mają prawo do udziałów w zysku?	*****

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki	
Brak wpisów	

Rubryka 7 - Dane wspólników		
1	1. Nazwisko / Nazwa lub firma	SIEMENS HEALTHINEERS HOLDING III B.V.
	2. Imiona	*****
	3. Numer PESEL/REGON	---
	4. Numer KRS	-----
	5. Posiadane przez wspólnika udziały	821 000 UDZIAŁÓW O Ł. CZNEJ WARTO CI 41 050 000 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

Rubryka 8 - Kapitał spółki	
1. Wysokość kapitału zakładowego	41 050 000,00 ZŁ
Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu	
Brak wpisów	

## 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	ZARZ D	
2.Sposób reprezentacji podmiotu	ZARZ D JEDNOOSOBOWY - O WIADCZENIA W IMIENIU SPÓŁKI MO E SKŁADA JEDYNY CZŁONEK ZARZ DU ZARZ D WIELOOSOBOWY - O WIADCZENIA W IMIENIU SPÓŁKI SKŁADAJ DWAJ CZŁONKOWIE ZARZ DU DZIAŁAJ CY Ł CZNIE LUB JEDEN CZŁONEK ZARZ DU DZIAŁAJ CY Ł CZNIE Z PROKURENTEM	
<b>Podrubryka 1</b> Dane osób wchodz cych w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	MIŁACHOWSKA
	2.Imiona	JOANNA MARIA
	3.Numer PESEL/REGON	72101300802
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	PREZES ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodz ca w skład zarz du została zawieszona w czynno ciach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	TKACZ
	2.Imiona	EMILIA
	3.Numer PESEL/REGON	82061305205
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodz ca w skład zarz du została zawieszona w czynno ciach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----

## Rubryka 2 - Organ nadzoru

Brak wpisów

## Rubryka 3 - Prokurenci

1	1.Nazwisko	NOCEK
---	------------	-------

	2.Imiona	DARIUSZ JACEK
	3.Numer PESEL	63010501453
	4.Rodzaj prokury	PROKURA Ł CZNA Z DRUGIM PROKURENTEM
2	1.Nazwisko	WYLIGAŁA
	2.Imiona	JAROSŁAW MARIUSZ
	3.Numer PESEL	63020201491
	4.Rodzaj prokury	PROKURA Ł CZNA Z DRUGIM PROKURENTEM
3	1.Nazwisko	GÓRECNZY
	2.Imiona	DAMIAN KRYSZTIAN
	3.Numer PESEL	75102416259
	4.Rodzaj prokury	Ł CZNA Z DRUGIM PROKURENTEM
4	1.Nazwisko	CZERNICKA
	2.Imiona	TERESA
	3.Numer PESEL	73062314648
	4.Rodzaj prokury	Ł CZNA Z DRUGIM PROKURENTEM

## Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności		
1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	46, 46, Z, SPRZEDA HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	33, , , NAPRAWA, KONSERWACJA I INSTALOWANIE MASZYN I URZ DZE
	2	46, 69, Z, SPRZEDA HURTOWA POZOSTAŁYCH MASZYN I URZ DZE
	3	62, , , DZIAŁALNO ZWI ZANA Z OPROGRAMOWANIEM I DORADZTWEW W ZAKRESIE INFORMATYKI ORAZ DZIAŁALNO POWI ZANA
	4	26, , , PRODUKCJA KOMPUTERÓW, WYROBÓW ELEKTRONICZNYCH I OPTYCZNYCH
	5	27, , , PRODUKCJA URZ DZE ELEKTRYCZNYCH
	6	32, 50, Z, PRODUKCJA URZ DZE , INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁ CZAJ C DENTYSTYCZNE
	7	46, 90, Z, SPRZEDA HURTOWA NIEWYSPECJALIZOWANA
	8	41, , , ROBOTY BUDOWLANE ZWI ZANE ZE WZNOSZENIEM BUDYNKÓW
	9	85, 59, B, POZOSTAŁE POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach			
Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1.Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	29.01.2016	OD 12.02.2015 DO 30.09.2015
	2	14.03.2017	OD 01.10.2015 DO 30.09.2016
	3	04.12.2017	OD 01.10.2016 DO 30.09.2017
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 12.02.2015 DO 30.09.2015
	2	*****	OD 01.10.2015 DO 30.09.2016
	3	*****	OD 01.10.2016 DO 30.09.2017

3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 12.02.2015 DO 30.09.2015
	2	*****	OD 01.10.2015 DO 30.09.2016
	3	*****	OD 01.10.2016 DO 30.09.2017
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	OD 12.02.2015 DO 30.09.2015
	2	*****	OD 01.10.2015 DO 30.09.2016
	3	*****	OD 01.10.2016 DO 30.09.2017

#### Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

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

Brak wpisów

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

1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe	30.09.2015
---	------------

### Dział 4

#### Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

#### Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego

Brak wpisów

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

Brak wpisów

## Dział 5

## Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

## Dział 6

## Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

## Rubryka 2 - Informacje o rozwoju lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

## Rubryka 3 - Nie dotyczy

Brak wpisów

## Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

1	1.Określenie okoliczności	PRZEJĘCIE CZŁONKOSTKI INNEJ SPÓŁKI W WYNIKU PODZIAŁU
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	PODZIAŁ PRZEZ PRZENIESIENIE CZŁONKOSTKI SIEMENS SP. Z O.O., STANOWI CEGO WYODRĘBIONO ORGANIZACYJNIE I FINANSOWO ZORGANIZOWANĄ CZŁONKOSTKĄ PRZEDSIĘBIORSTWA SIEMENS SP. Z O.O., NA KTÓRĄ SKŁADA SIĘ ZESPÓŁ SKŁADNIKÓW MATERIALNYCH I NIEMATERIALNYCH, W TYM ZOBOWIĄZANIE (ROZUMIANA ZGODNIE Z ART. 55(1) KODEKSU CYWILNEGO I SPEŁNIAJĄCA KRYTERIA OKREŚLONE W ART. 2 PUNKT 27E USTAWY Z DNIA 11 MARCA 2004 ROKU O PODATKU OD TOWARÓW I USŁUG) OBEJMUJĄCA DZIAŁALNOŚĆ HANDLOWO-USŁUGOWĄ W ZAKRESIE DOSTAW, INSTALACJI, URUCHAMIANIA I UTRZYMANIA W RUCHU SPRZĘTU MEDYCZNEGO, JAK RÓWNIEŻ AKCESORIÓW I ODCZYNNIKÓW CHEMICZNYCH WYKORZYSTYWANYCH W SPRZĘCIE MEDYCZNYM, OKREŚLANA W RAMACH STRUKTUR KORPORACYJNYCH SIEMENS JAKO DZIAŁALNOŚĆ SIEMENS HEALTHCARE (HC), W ZAMIAN ZA UDZIAŁY W KAPITALE ZAKŁADOWYM SIEMENS HEALTHCARE SP. Z O.O. PRZYZNANE WSPÓLNIKOWI SIEMENS SP. Z O.O. (PODZIAŁ PRZEZ WYDZIELENIE ZGODNIE Z ART. 529 1 PKT 4 KODEKSU SPÓŁEK HANDLOWYCH) NA PODSTAWIE UCHWAŁY ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW SIEMENS SP. Z O.O. Z DNIA 10.06.2015 R. ORAZ UCHWAŁY ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW SIEMENS HEALTHCARE SP. Z O.O. Z DNIA 10.06.2015 R.
	Podrubryka 1 Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki	
	Brak wpisów	
	Podrubryka 2 Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału	
1	1.Nazwa lub firma	SIEMENS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SŁOWY

3.Numer w rejestrze	0000031854
4.Nazwa s du prowadz cego rejestr	*****
5.Numer REGON	010501639

## Rubryka 5 - Informacja o post powaniu upadło ciowym

Brak wpisów

## Rubryka 6 - Informacja o post powaniu układowym

Brak wpisów

## Rubryka 7 - Informacje o post powaniach restrukturyzacyjnych , o post powaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji

Brak wpisów

## Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalno ci gospodarczej

Brak wpisów

data sporz dzenia wydruku 13.12.2018

adres strony internetowej, na której s dost pne informacje z rejestru: