



Gdańsk, dnia 10 września 2024 r.

D10.251.50.E.2024

**WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ
O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

**UNIEWAŻNIENIE POSTĘPOWANIA
W CZĘŚCI NR 45**

Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych pn.:

Dostawa implantów kręgosłupowych stosowanych w zabiegach ortopedycznych i neurochirurgicznych oraz różnych wyrobów medycznych na okres 24 miesięcy

Copernicus Podmiot Leczniczy Sp. z o.o. w Gdańsku, ul. Nowe Ogrody 1-6, informuje, że na podstawie art. 255 pkt 6 ustawy pzp, unieważnia postępowanie w zakresie części nr 45.

Zgodnie z treścią art. 255 ust. 6 ustawy pzp Zamawiający unieważnia postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli postępowanie obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego (podstawa prawna).

UZASADNIENIE FAKTYCZNE

W zakresie części nr 45 Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób niezgodny z dyspozycją art. 99 ust. 1 ustawy pzp, tj. w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Przedmiotem zamówienia w niniejszej części były elementy zużywalne do systemu Polestar n30, O-ARM, oraz nawigacji SI7 i S7 będących własnością Zamawiającego w postaci:

- 1) Markery pasywne (pakowane po 1 szt.)-sterylne
- 2) Markery pasywne (pakowane po 4 szt.)-sterylne
- 3) Zewnętrzny przewodnik do biopsji jednorazowego użytku-sterylny
- 4) Igła biopsyjna jednorazowego użytku - sterylne
- 5) Instrument do weryfikacji pedicle's
- 6) Jednorazowa igła do przebijania trzonów kręgosłupa



Zamawiający nie opisał jakiego rodzaju sondy oczekuje: czy ma to być asortyment jednorazowego czy też wielorazowego użytku. Wskazując, że przedmiotem zamówienia są elementy zużywalne nie określił, że pod tym pojęciem Wykonawca powinien rozumieć sondę wielorazowego użytku, która ma określony okres użyteczności.

W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający nie sprecyzował, że zaoferowana sonda powinna umożliwiać skuteczne penetrowanie struktury kostnej w przypadku konieczności użycia młotka, co determinuje nie tylko jej użyteczność w trakcie zabiegów, ale przede wszystkim wpływa na wynik kliniczny zabiegu u pacjenta.

Zamawiający nie wskazał czy sonda ma być również stosowana w oprogramowaniu kręgosłupowym, w rezultacie nie wyliczył wszystkich systemów, z którymi współpracować powinna zaoferowana sonda.

Zamawiający nie opisał również, że zaoferowana sonda powinna umożliwiać weryfikację głębokości położenia instrumentu w trakcie zabiegu, czy też możliwość montowania rękojeści, co niweluje powstawanie zdarzeń niepożądanych.

Wady te powodują, że opisany asortyment nie gwarantuje użyteczności w trakcie przeprowadzanych zabiegów oraz kompatybilności z posiadanymi przez Zamawiającego systemami. W konsekwencji nie niweluje w akceptowalnym stopniu ryzyka popełnienia błędu przez użytkownika i nie zapewnia uzyskania najlepszego efektu klinicznego.

Mając na względzie powyższe okoliczności, Zamawiający zobowiązany jest do unieważnienia postępowania zgodnie z art. 255 pkt. 6, ponieważ postępowanie w zakresie części 45 obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą, uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Z poważaniem

Wiceprezes ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski