

Kraków, dnia 28 stycznia 2019 r.

**Prezes Krajowej Izby Odwoławczej
przy
Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych
ul. Postępu 17a
02-676 Warszawa**

**Zamawiający: Samodzielny Publiczny Miejski Zakład Opieki Zdrowotnej w Słupsku przy ul.
Tuwima 37, 76-200 Słupsk, tel. 59-84-74-500, faks 59-84-74-510, e-mail:
przetargi@spmzoz-slupsk.pl**

**Odwołująca: Eclipse Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. K. w Krakowie, 31-864, ul. Prof.
M. Życzkowskiego 16, tel.: 12 29 50 150, faks: 12 29 50 160, e-mail:
biuro@eclipsemedical.pl**

**Przedmiot zamówienia: dostawa materiałów medycznych do SPMZOZ w Słupsku (znak sprawy:
ZP-M-381-1/19)**

Odwołanie

- I. Działając w imieniu Eclipse Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp.K., na podstawie art. 180 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych oraz przepisów rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 22 marca 2010 r. w sprawie regulaminu postępowania przy rozpoznawaniu odwołań, **wnoszę odwołanie od czynności zamawiającego (Samodzielny Publiczny Miejski Zakład Opieki Zdrowotnej w Słupsku) z dnia 21 stycznia 2019 r. w postaci opisu przedmiotu zamówienia (zadania 1) w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz załącznikach do SIWZ,**
- II. Powyższym czynnościom zamawiającego zarzucam naruszenie:
 - Art. 29 ust. 2 w zw. z art. 7 ust. 1 pzp – poprzez opis przedmiotu zamówienia w sposób, który nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję ale wręcz wyłącza jakąkolwiek możliwość konkurencji (między producentami systemów do pobierania krwi a wobec modelu dystrybucji, polegającemu na wyłącznym przedstawicielstwie jednego dystrybutora dla jednego producenta również między dystrybutorami).

III. Wobec powyższego, wnoszę o uchylenie powyższych czynności i nakazanie zamawiającemu dokonania ponownego – niepowodującego naruszenia konkurencji – opisu przedmiotu zamówienia (w ramach zadania nr 1), w szczególności poprzez

A. Zmianę polegającą na:

1. dla pozycji nr 9 tabeli Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania probówek o objętości (4-6ml) oraz wypełnienia aktywatorem wykrzepiania na bazie trombiny, bez żelu i dopuszczenia w tym punkcie również probówek o pojemności 3,5 ml z aktywatorem wykrzepiania na bazie trombiny, posiadających żel separujący.
2. dla pozycji nr 6 wymagań dodatkowych umieszczonych pod tabelą Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania probówki do koagulologii z ograniczoną przestrzenią martwą nad meniskiem krwi (w prawidłowo napełnionej probówce <1 cm³ powietrza) o budowie typu "probówka w probówce" i dopuszczenie w tym punkcie probówek o budowie typu „podwójnej ścianki” niezależnie od wielkości i objętości tzw. „martwej przestrzeni” nad meniskiem krwi.
3. dla pozycji nr 12 tabeli Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania igły systemowej ze zintegrowaną osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem do pobierania krwi w systemie próżniowym 0,9 x32mm(+/- 2 mm), 0,8x32mm(+/- 2 mm); 0,7x32 mm i dopuszczenie w tym punkcie również zestawu składającego się z igły systemowej 0,9 o długości 37 – 40 mm ; 0,8 o długości 37 – 40 mm; 0,7 o długości 37 – 40mm i uchwytu z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym, jednocześnie z odliczeniem od liczby uchwytów w poz. 10, liczbę zaoferowanych uchwytów z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym w poz. 12 tj. 17000 szt.
4. dla pozycji nr 11 tabeli Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania igły systemowej do pobierania krwi w systemie próżniowym 0,9 x32mm(+/- 2 mm), 0,8x32mm(+/- 2 mm), 0,7x32mm i dopuszczenie w tym punkcie również igieł systemowych 0,9 o długości 37 – 40 mm; 0,8 o długości 37 – 40 mm; 0,7 o długości 37 – 40mm

5. dla pozycji nr 13 tabeli Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania igły systemowej z zintegrowaną osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem oraz komorą wizualizującą skuteczność wkłucia (wielkość komory wizualizacyjnej co najmniej 0,5 cm), do pobierania krwi w systemie próżniowym, 0,8 mm i dopuszczenie w tym punkcie również zestawu składającego się z igły systemowej 0,8 mm przeziernej i uchwytu z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym, w którym to zestawie, po połączeniu wskazanej powyżej igły z uchwytem bezpiecznym wielkość przeziernika wynosi co najmniej 3 mm; jednocześnie z odliczeniem od liczby uchwytów w poz. 10, liczbę zaoferowanych uchwytów z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym w poz. 13 tj. 800 szt.
6. dla pozycji nr 7 tabeli Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) – odstąpieniu od wymogu antykoagulantu K2EDTA i dopuszczenia zarówno K2EDTA jak i K3EDTA.
7. Dla poz. 15. tabeli Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) - odstąpienie od wymogu zaoferowania igieł motylkowych systemowych ultracienkościennych do pobierania w systemie próżniowym z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem, aktywacja mechanizmu zabezpieczającego odbywa się gdy igła znajduje się w naczyniu pacjenta, 0,8 mm i dopuszczenie w tym punkcie igieł motylkowych systemowych cienkościennych do pobierania w systemie próżniowym z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem, aktywacja mechanizmu zabezpieczającego odbywa się gdy igła znajduje się w naczyniu pacjenta, 0,8 mm.
8. Dla poz. 5. wymagań dodatkowych umieszczonych pod tabelą Załącznika nr 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) – odstąpienie od wymogu zaoferowania igieł systemowych z osłonką zabezpieczającą przeciw przypadkowemu zakłuciu umieszczoną w jednej linii z ostrzem igły i dopuszczenie w tym punkcie również zestawu składającego się z igły systemowej i uchwytu z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym, w którym to zestawie osłonka zabezpieczająca jest ruchoma i może być (zgodnie z preferencjami personelu i potrzebami) ustawiona zarówno w jednej linii z ostrzem igły lub w położeniu bocznym w stosunku do ostrza igły.

- B. Jeżeli odstąpienie od któregośkolwiek z wymogów wskazanych powyżej w lit A. pkt. 1)-8) byłoby niemożliwe, wydzielenie tej części przedmiotu zamówienia do odrębnego pakietu i zapewnienie w ten sposób warunków uczciwej konkurencji w pozostałym zakresie zadania nr 1 (z uwagi na obowiązek zaoferowania wszystkich produktów pochodzących od jednego producenta). Powyższe dotyczy w szczególności wymogów wskazanych powyżej w lit A. pkt. 8), które dotyczą produktu zamawianego w symbolicznej ilości 100 sztuk.

Uzasadnienie

Postępowanie toczy się w trybie przetargu nieograniczonego w oparciu o postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ) a jego przedmiotem jest dostawa materiałów medycznych (nr sprawy ZP-M-381-1/19). W zakresie niniejszego odwołania istotne są postanowienia dotyczące Zadania nr 1 („Dostawa materiałów medycznych do pobierania krwi w systemie próżniowym”). Zgodnie z informacją zawartą w SIWZ jest to postępowanie prowadzone dla zamówienia o wartości poniżej kwot określonych w art. 11 ust. 8 pzp.

Zamawiający wskazał w treści załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) szereg wymagań, z których co najmniej część jest możliwa do spełnienia wyłącznie przez produkty jednego producenta (Becton Dickinson – dalej w odwołaniu zwanego BD). Okoliczność ta jest dla odwołującego o tyle łatwa do wychwycenia, że sam był dystrybutorem produktów BD zatem znane mu są wszelkie parametry produktów tego producenta, które są unikalne w stosunku do producentów konkurencyjnych.

W szczególności Zamawiający (w zakresie zadania nr 1) wymaga następujących parametrów oferowanych materiałów, które to parametry nie mają merytorycznego uzasadnienia a jednocześnie wykluczają możliwość zaoferowania produktów innego producenta.

- 1) W pozycji nr 9 załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ – Zamawiający wymaga próbek objętości (4-6ml) z aktywatorem wykrzepiania na bazie trombiny (bez żelu separującego), czas do 5 minut.**

Takie połączenie wymogu objętości oraz braku żelu separującego w próbkach z trombiną jest właściwe wyłącznie dla produktów BD. Jednocześnie wymóg by próbka zawierała trombinę a nie zawierała żelu separującego jest całkowicie nieracjonalny.

Probówki z trombiną służą wykonywaniu badań pilnych, umożliwiając szybsze dokonywanie oznaczeń. Z kolei żel separujący pozwala na uzyskanie bardziej wiarygodnych wyników badań dzięki uzyskaniu „czystszej” surowicy (sprawia, że krwinki odseparowane od surowicy nie zaburzają wyników badania analitów badanych z surowicy takich jak np. potas). Absurdalne odstępowanie od tego wymogu (a wręcz uniemożliwianie zaoferowania probówek z żelem) przy badaniach pilnych a więc wykonywanych z definicji w stanie zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta. Przy takich badaniach pewność wyniku ma jeszcze większe znaczenie bowiem z ich istoty nie ma czasu na ewentualne powtarzanie badań w przypadku wyników budzących wątpliwości. W przypadku badań w trybie cito leczenie jest wdrażane natychmiast na podstawie uzyskanego wyniku.

Jednocześnie, potencjalny powód dla których mogłoby Zamawiającemu zależeć na probówkach bez żelu (a mianowicie potrzeba zabezpieczenia probówek do badań serologicznych) jest w realiach niniejszego postępowania wykluczony. Zamawiający bowiem przewiduje w innych pozycjach załącznika 2.1 do SIWZ probówki z EDTA, które są dedykowane do badań serologicznych.

W świetle powyższego jedynym racjonalnym uzasadnieniem dla takiego sformułowania wymogów jest zamiar wykluczenia możliwości zaoferowania produktów innego producenta niż BD a więc zamiar wykluczenia konkurencji.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 1) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 2) W pozycji nr 6 „wymagań dodatkowych” załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ – Zamawiający wymaga probówek koagulologicznych z ograniczoną przestrzenią martwą nad meniskiem krwi (w prawidłowo napętnionej probówce <1 cm³ powietrza) o budowie typu "probówka w probówce" zapewniającej zminimalizowanie aktywacji płytek dla optymalnego monitorowania APTT.

Wspomniana w odniesieniu do tego produktu „martwa przestrzeń” to objętość powietrza nad próbką krwi w probówce. Jej celem jest umożliwienie skutecznego wymieszania się próbki krwi z cytrynianem. W związku z tym większa przestrzeń wolna

jest cechą pozytywną i pożądaną a wolna przestrzeń poniżej 1 ml ogranicza (utrudnia) w dużym stopniu prawidłowe wymieszanie próbki z odczynnikiem, co może prowadzić do obniżenia wiarygodności badań koagulologicznych.

Jednocześnie, wskazać należy, że zostało doświadczalnie dowiedzione, że probówka o pojemności 2,0 ml z przestrzenią wolną większą od 1 ml pozwala na uzyskanie tych samych wyników co stanowiąca „złoty standard” probówka szklana BD o pojemności 4,5 ml (w załączeniu raport z potwierdzających to badań). Równocześnie oferowana przez BD probówka 1,8 ml z martwą przestrzenią do 1ml, jak podaje katalog BD, również zachowuje się klinicznie jak „złoty standard”. Skoro więc dowiedzione jest, że obydwie produkty są porównywalne ze „złotym standardem”, są również równoważne i porównywalne względem siebie. Nie istnieją zatem żadne powody ku temu by uznawać, iż probówka wskazana przez Zamawiającego jest w czymkolwiek lepsza niż probówka o pojemności 2,0 ml i większą niż 1,0 ml przestrzenią wolną.

Oprócz wyżej wymienionych badań, przeprowadzona została także analiza porównawcza probówek do koagulologii GBO vs. BD, która w sposób nie budzący wątpliwości potwierdza, iż uzyskane wyniki są porównywalne/pokazały równowartość kliniczną (w załączeniu raport z potwierdzającej to analizy)

Zamawiający dodatkowo wskazuje, że wymaga probówki o budowie typu „probówka w probówce”, co ewidentnie wskazuje na produkt firmy Becton Dickinson, a nie ma uzasadnienia merytorycznego gdyż inny rodzaj konstrukcji probówki do koagulologii (konstrukcja „podwójnej ścianki”) oferowany przez system Greiner Bio One, zapewnia na takim samym poziomie jakość próbki poddawanej analizom koagulologicznym jak probówka o konstrukcji „probówka w probówce”. Probówki o konstrukcji „podwójnej ścianki” charakteryzują się tym, że wewnętrzna ścianka wykonana jest z PP (polipropylenu), tworzywa które ze względu na swoją charakterystykę jest optymalne dla monitorowania parametrów koagulologicznych, hamuje aktywację trombocytów oraz odpowiada za utrzymanie stałego stężenia odczynnika wewnątrz probówki poprzez zapobieganie jego wyparowaniu. Zewnętrzna ścianka wykonana jest z tworzywa PET i odpowiada za właściwe utrzymanie próżni wewnątrz probówki. Taka konstrukcja daje Użytkownikowi pewność zachowania prawidłowego stosunku ilości pobranej krwi od pacjenta do ilości odczynnika znajdującego się w probówce (gdzie stosunek ten powinien wynosić 9:1), co jest niezwykle ważne w badaniach koagulologicznych. Ponadto takie

próbówki mają dłuższą datę przydatności do użycia, która wynosi ok. 8 miesięcy, w stosunku do wymaganych przez Zamawiającego 4 miesięcy dla próbek koagulologicznych.

Jedynym zatem racjonalnym powodem dla sformułowania w ten sposób treści SIWZ mógł być zamiar wykluczenia konkurencji przez wskazanie konkretnego produktu pochodzącego od BD.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 2) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 3) W pozycji nr 12 załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ – Zamawiający wymaga zaoferowania Igieł systemowych ze zintegrowaną osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem do pobierania krwi w systemie próżniowym 0,9 x32mm(+/- 2 mm), 0,8x32mm(+/- 2 mm), 0,7x32mm**

Jedynym producentem, który posiada w swojej ofercie igłę, która jednocześnie posiada zabezpieczenie przeciwzakłuciowe oraz długość dokładnie 32mm jest BD. Jednocześnie nie istnieją żadne merytoryczne względy dla wykluczenia igieł nieznacznie krótszych lub dłuższych, tym bardziej, że faktyczna odległość końca igły od uchwytu również w przypadku BD wynosi około 38 mm (w igle z zabezpieczeniem dłuższa jest część plastikowa) czyli tyle samo ile odległość końca igły od uchwytu w przypadku igły standardowej wkręconej w uchwyt z zabezpieczeniem. Również stanowczy wymóg odnoszący się do tego by to sama igła posiadała zabezpieczenie przeciwzakłuciowe wskazuje na konkretne rozwiązanie wskazanego wyżej producenta. Na rynku są bowiem dostępne rozwiązania odmienne o tej samej funkcji, polegające na wyposażeniu w zabezpieczenie antyzakłuciowe uchwytu, który daje się połączyć z dowolną igłą systemową. Jedyną różnicą w użyciu igły z zabezpieczeniem w stosunku do uchwytu z zabezpieczeniem jest to, że w pierwszym przypadku „bezpieczną” igłę należy dokręcić do „zwykłego” uchwytu a w drugim „zwykłą” igłę do „bezpiecznego” uchwytu. W konsekwencji powyższego, w obu przypadkach finalnie powstaje taki sam funkcjonalnie zestaw igły i uchwytu zapewniający bezpieczne dla personelu pobieranie. W obu przypadkach powstały zestaw jest zgodny z zaleceniami stowarzyszeń CDC, GERES, European Biosafety Network oraz spełniają wymagania Dyrektywy Unijnej 2010/32/UE i

idącego za nim rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia z dnia 6 czerwca 2013 roku w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych.

Jedynym zatem racjonalnym powodem dla sformułowania w ten sposób treści SIWZ mógł być zamiar wykluczenia konkurencji przez wskazanie konkretnego produktu pochodzącego od BD.

Jednocześnie Zamawiający wymaga asortymentu igły z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym o wielkości 0,9 mm, która zgodnie z aktualną naszą wiedzą nie jest produkowana przez żadnego producenta systemu próżniowego. Jedynym rozwiązaniem, które umożliwiłoby korzystać Zamawiającemu z igieł 0,9 mm w formie zabezpieczenia przed zranieniem są właśnie uchwyty z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym, do których można wkręcić każdy rodzaj igły w tym igłę w rozmiarze 0,9 mm.

Ze względu na fakt, że elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi są jednorazowego użytku, (w poz. 12 zestaw składa się z igły i uchwytu z zabezpieczeniem) aby nie dublować łącznej liczby uchwytów w poz. 10 i aby złożone oferty różnych Wykonawców były porównywalne asortymentowo należy odliczyć od liczby uchwytów w poz. 10, liczbę zaoferowanych uchwytów z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym w poz. 12 tj. 17000 szt. i wskazać, że w pozycji 12 należy zaoferować igłę wraz z uchwytem (uchwytem zwykłym dla igły z zabezpieczeniem i uchwytem z zabezpieczeniem dla igły „zwykłej”).

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 3) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 4) W pozycji nr 11 załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ – Zamawiający wymaga Igły systemowe do pobierania krwi w systemie próżniowym 0,9 x32mm(+/- 2 mm), 0,8x32mm(+/- 2 mm), 0,7x32mm.

Nie istnieją żadne merytoryczne względy dla wykluczenia igieł nieznacznie krótszych lub dłuższych.

Przedstawiony opis Zamawiającego sugeruje igły bez zabezpieczania przeciwzakłuciowego, a zgodnie z aktualną naszą wiedzą, żaden z producentów systemów próżniowych nie produkuje takich igieł systemowych w rozmiarze 32 mm.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 4) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 5) W pozycji nr 13 załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ - Zamawiający wymaga Igiły systemowe z zintegrowaną osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem oraz komorą wizualizującą skuteczność wkłucia (wielkość komory wizualizacyjnej co najmniej 0,5 cm), do pobierania krwi w systemie próżniowym, 0,8 mm.

Sposób opisanie przedmiotowego wymogu jednoznacznie wskazuje na zamiar wyłączenia możliwości zaoferowania produktu konkurencyjnego w stosunku do produktu BD. Nie istnieje żaden racjonalny powód ku temu by w tak restrykcyjny sposób opisywać parametry elementu przeziernego. Jego celem jest umożliwienie osobie pobierającej oceny czy igła wypełniła się krwią (a więc czy wkłucie było skuteczne). Nadto, obecność kropli krwi w obszarze przeziernym o wielkości ok 3 mm jest wystarczająca by dokonać oceny prawidłowości wkłucia. W załączeniu, przedkładamy dokumentację zdjęciową obrazującą, iż funkcja przeziernika w igłach Greiner Bio-One jest realizowana wystarczająco skutecznie (krew jest wystarczająco dobrze widoczna nawet na odcinku 3 mm z użyciem uchwytu z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym). Dodatkowo wymóg, że igła ma być z zintegrowaną osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem podobnie jak w przypadku poz. 12 jest nieuzasadnione merytorycznie gdyż taki sam rezultat funkcjonalności uzyska się w połączeniu igły przeziernej z uchwytem z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym. Po połączeniu igły z zabezpieczeniem z uchwytem powstaje zestaw: uchwyt, igła, zabezpieczenie dokładnie taki sam jak przy połączeniu igły z uchwytem ze zintegrowanym zabezpieczeniem (co szerzej omówiono przy punkcie 3 powyżej).

Jedynym zatem racjonalnym powodem dla sformułowania w ten sposób treści SIWZ mógł być zamiar wykluczenia konkurencji przez wskazanie konkretnego produktu pochodzącego od BD.

Ze względu na fakt, że elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi są jednorazowego użytku, (w poz. 13 zestaw składa się z igły przeizernej i uchwytu z zabezpieczeniem) aby nie dublować łącznej liczby uchwytów w poz. 10 i aby złożone oferty różnych Wykonawców były porównywalne asortymentowo należy w odliczyć od liczby uchwytów w poz. 10, liczbę zaoferowanych uchwytów z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym w poz. 13 tj. 800 szt. i wskazać, że w pozycji 13 należy zaoferować igłę wraz z uchwytem (uchwytem zwykłym dla igły z zabezpieczeniem i uchwytem z zabezpieczeniem dla igły „zwykłej”).

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 5) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

6) W pozycji nr 7 załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ – Zamawiający wymaga antykoagulantu K2EDTA.

Nie istnieje żadne racjonalne uzasadnienie dla wyłączenia możliwości zaoferowania próbek z K3EDTA wobec okoliczności, iż obie postaci wersenianu (dwupotasowa i trójpotasowa) spełniają tę samą rolę. Nie wskazuje konkretnej postaci wersenianu również obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi.

Stosowanie K2EDTA w próbkach o pojemności 5-6 ml jest charakterystyczne dla produktów BD podczas gdy inni producenci stosują różne postacie wersenianu w próbkach o pojemnościach 5-6ml.

Jedynym zatem racjonalnym powodem dla sformułowania w ten sposób treści SIWZ mógł być zamiar wykluczenia konkurencji w postaci produktów Greiner-Bio One.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 6) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

7) W pozycji nr 15 załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ - zamawiający wymaga igieł motylkowych ultracienkościennych.

Sposób opisanie przedmiotowego wymogu jednoznacznie wskazuje na zamiar wyłączenia możliwości zaoferowania produktu konkurencyjnego w stosunku do produktu BD. Zgodnie z normą ISO 9626 średnica wewnętrzna igły 0,8 mm ultracienkościennej musi wynosić min 0,645 mm, natomiast igły 0,8 mm cienkościennej min 0,547 mm. Przywołując w/w rozmiary igieł określanych jako ultracienkościenne i cienkościenne bezwzględnie można zauważyć niewielką różnicę pomiędzy obydwu średnicami igieł. Przekłada się to na właściwie niezauważalną różnicę w ilości przepływającej przez igłę krwi w danej jednostce czasu. Już sama symboliczna liczba zamawianych sztuk tego rodzaju produktu wskazuje na brak uzasadnienia dla jego zakupu przez Zamawiającego.

Co więcej, zwiększony przepływ krwi przez igłę może być wręcz niepożądany. Ma to miejsce w szczególności w przypadku pobrań krwi z żył bardzo delikatnych, o niewielkich rozmiarach najczęściej położonych powierzchniowo na grzbiecie dłoni u pacjentów pediatrycznych czy osób po przebytej chemioterapii. U takich pacjentów zastosowana igła powinna gwarantować delikatny przepływ krwi do probówki, chroniąc tym samym żyłę przed jej uszkodzeniem, pęknięciem, które wymusza kolejne, dodatkowe wkłucie w innym miejscu.

Jedynym zatem racjonalnym powodem dla sformułowania w ten sposób treści SIWZ (dla dodania do zamówienia symbolicznej liczby produktów, które posiada wyłącznie jeden producent) mógł być zamiar wykluczenia konkurencji przez wskazanie konkretnego produktu pochodzącego od BD.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 7) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 8) W pozycji nr 5 „wymagań dodatkowych” załącznika 2.1 („Formularz asortymentowo-cenowy”) do SIWZ - Zamawiający wymaga aby osłonka zabezpieczająca igieł systemowych była umieszczona w jednej linii z ostrzem igły.

Sposób opisanie przedmiotowego wymogu jednoznacznie wskazuje na zamiar wyłączenia możliwości zaoferowania produktu konkurencyjnego w stosunku do produktu BD. W zakresie zabezpieczeń igły stosowane są różne – równoważne rozwiązania. BD oferuje produkt, w którym osłonka zabezpieczająca jest ustawiona w stałej (niemożliwej do zmiany) pozycji „w jednej linii z ostrzem”. Tymczasem inni producenci konstruują zabezpieczenie w taki sposób by ustawienie osłonki w pozycji „w jednej linii z ostrzem” było możliwe podobnie jak w każdej innej pozycji jaką osoba pobierająca uzna za najwygodniejszą. Należy bowiem wskazać, że położenie osłonki zabezpieczającej w jednej linii z ostrzem igły, może (w konkretnym przypadku) zasłaniać miejsce wkłucia. Dzięki temu, że w przypadku rozwiązania, w którym igłę systemową dokręca się do uchwytu z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym istnieje możliwość dowolnego ustawienia osłonki zabezpieczającej, zwiększa się komfort pracy. Możliwość dostosowania sprzętu do indywidualnego pobrania, gwarantuje jednocześnie osobie pobierającej krew bezpieczeństwo pracy chroniąc przed przypadkowym zakłuciem.

Niezależnie w jakim położeniu znajduje się osłonka zabezpieczająca aktywacja jej odbywała się za pomocą jednej ręki, najlepiej za pomocą kciuka, słyszalny jest wówczas wyraźny sygnał dźwiękowy informujący użytkownika o aktywacji zabezpieczenia, mechanizm ten nie można dezaktywować, dodatkowo nie można rozłączyć już uchwytu z użytą igłą. Wszystkie w/w cechy przedstawionego rozwiązania są zgodne w zaleceniami stowarzyszeń CDC, GERES, European Biosafety Network oraz spełniają wymagania Dyrektywy Unijnej 2010/32/UE i idącym za nią rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 roku w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych.

Kwestię integracji igły z zabezpieczeniem i równoważności tego rozwiązania wobec integracji uchwytu z zabezpieczeniem omówiono wyczerpująco w punkcie 3 powyżej.

Jedynym zatem racjonalnym powodem dla sformułowania w ten sposób treści SIWZ mógł być zamiar wykluczenia konkurencji przez wskazanie konkretnego produktu pochodzącego od BD.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 8) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

Liczba oraz charakter wymogów odpowiadających charakterystycznym cechom systemu BD (zwłaszcza odróżniających go od systemu Greiner Bio-One) wskazują jednoznacznie, że mogą one nie być motywowane merytorycznie ale wynikać z bezkrytycznego powielenia materiałów dotyczących produktów BD (a być może podyktowane wprost zamiarem ograniczenia konkurencji przez premiowanie tego producenta). Zamawiający wyłączając możliwość zaoferowania produktów pochodzących od różnych producentów doprowadza do pozorności niniejszego przetargu, którego zwycięzcą może być jedynie wyłączny dystrybutor produktów BD na obszarze, na którym znajduje się siedziba Zamawiającego.

Na tle powyższych okoliczności, wskazać należy na adekwatne dla realiów niniejszej sprawy poglądy Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące przepisu art. 29 ust. 2 i 3 prawa zamówień publicznych.

Przede wszystkim, w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, funkcjonuje utrwalony i niekwestionowany pogląd, zgodnie z którym *„Naruszenie zasady uczciwej konkurencji wskazanej w art. 29 ust. 2 p.z.p. ma miejsce wtedy, gdy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia w sposób wskazujący na konkretnego producenta lub konkretny produkt”* (tak m. in. Wyrok z dnia 31 sierpnia 2017 r., KIO 1670/17). W inny sposób tę zasadę ujęła Izba w uchwale z dnia 7 sierpnia 2017 r. (KIO/KD 40/17), zgodnie z którą *„1. Naruszeniem normy art. 29 ust. 2 p.z.p. nie jest rzeczywiste, lecz już potencjalne ograniczenie konkurencji w postępowaniu. 2. Z art. 29 ust. 1 i 2 p.z.p. należy wywieść zasadę neutralności opisu przedmiotu zamówienia, który powinien być opisany w taki sposób, że charakterystyka wymagań zamawiającego jest tak samo czytelna i zrozumiała dla wszystkich wykonawców i nie pozycjonuje ich szans na uzyskanie zamówienia”*.

Zgodnie z wyrokiem z dnia 4 stycznia 2018 r. (KIO 2707/17), *„dokonanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który dyskryminuje jakikolwiek produkt stanowiący element składowy zamówienia, lub eliminuje jakąkolwiek technologię bez uzasadnionej przyczyny stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji wyrażoną w art. 29 ust. 2 p.z.p”*. Z kolei, zgodnie z wyrokiem z dnia 11 grudnia 2017 r. (KIO 2478/17), stojące za Zamawiającym potrzeby *„muszą być realne, niezbędne, nie*

dające się uzyskać w żaden inny sposób. Tym samym nie jest dopuszczalna sytuacja, w której zamawiający opisuje przedmiot zamówienia ograniczając w istotny sposób konkurencję, podczas gdy inny niż opisany w siwz sposób wykonania tegoż zamówienia pozwoliłby mu uzyskać ten sam efekt, a jednocześnie większa ilość wykonawców uzyskałaby dostęp do zamówienia. W takiej sytuacji bowiem nie mamy do czynienia z rzeczywiście uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a co za tym idzie - ograniczenie konkurencji polegające na uniemożliwieniu złożenia oferty wykonawcom obiektywnie zdolnym do wykonania zamówienia, również nie jest uzasadnione”.

W tym kontekście, nie ulega wątpliwości, że wobec oczywistego sformułowania wymogów postępowania w taki sposób, że odpowiadają mu wyłącznie produkty jednego producenta, doszło do naruszenia wskazanych w odwołaniu przepisów a jego żądania są w pełni uzasadnione koniecznością zapewnienia uczciwej konkurencji.

W związku z powyższym, wniesienie niniejszego odwołania stało się konieczne dla zapewnienia ochrony praw odwołującego się.

Odwołanie zostaje wniesione w dniu 28 stycznia 2019 roku, czyli w terminie przewidzianym w art. 182 ust. 1 pkt. 2) ustawy - Prawo zamówień publicznych. Kopia odwołania została przekazana Zamawiającemu w dniu 28 Stycznia 2019 r. z zachowaniem terminu, o którym mowa w art. 180 ust. 5 ustawy - Prawo zamówień publicznych.

Prezes Zarządu

Sylvia Boluk-Sobołewska



Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. k.
31-864 Kraków
ul. prof. Michała Życzkowskiego 16
NIP 6751410150, REGON 120846540

Otrzymują:

1. 1 egz. Prezes KIO
2. 1 egz. Zamawiający (wysłany e-mail adres przetargi@spmzoz-slupsk.pl),
3. 1 egz. a.a.

Załączniki:

1. Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców KRS odwołującej,
2. Dokumentacja produktów Greiner Bio-One,,
3. Dokumentacja produktów BD
4. Raport/ raporty z badań porównawczych,
5. Dokumentacja zdjęciowa
6. Wyciąg z „Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 09 czerwca 2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi
7. Dowód uiszczenia wpisu,
8. Dowód przesłania/doręczenia kopii odwołania Zamawiającemu.

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 22.10.2018 godz. 10:44:17

Numer KRS: 0000321484

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		15.01.2009	
	Ostatni wpis	Numer wpisu	16
		Sygnatura akt	RDF/279619/18/389
		Oznaczenie sądu	SYSTEM
		Data dokonania wpisu	04.07.2018

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu				
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA KOMANDYTOWA			
2.Numer REGON/NIP	REGON: 120846540, NIP: 6751410150			
3.Firma, pod którą spółka działa	ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKA KOMANDYTOWA			
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	-----			
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE			
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE			

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. MAŁOPOLSKIE, powiat M. KRAKÓW, gmina M. KRAKÓW, miejsc. KRAKÓW
2.Adres	ul. ŻYCZKOWSKIEGO, nr 16, lok. ---, miejsc. KRAKÓW, kod 31-864, poczta KRAKÓW, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	BIURO@ECLIPSEMEDICAL.PL
4.Adres strony internetowej	WWW.ECLIPSEMEDICAL.PL

28.01.2019

Prezes Zarządu

Rubryka 3 - Oddziały

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacje o umowie

Potwierdzam
zgodność z oryginałem

201 1

1	1.Informacje o zawarciu lub zmianie umowy spółki	- 11.09.2008 R.- NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA , KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE UL.KARMEŁICKA 68 , REP. A NR: 13959/2008 -18.12.2008R. - NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA , KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE UL.KARMEŁICKA 68 , REP. A NR: 20450/2008 - ZMIANA § 6 UMOWY
2		10.12.2012 R. - REP. A NR 14655/2012 , KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE , UL.KARMEŁICKA 68 , NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA -ZMIANA § 6 UMOWY
3		AKT NOTARIALNY Z DNIA 25.06.2013R., NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA, KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE, REP. A NR 7923/2013 - ZMIANA § 11 UMOWY SPÓŁKI
4		AKT NOTARIALNY Z DNIA 4.11.2013R., NOTARIUSZ KATARZYNA KOSINIĄK-IMIOŁEK, KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE, REP. A NR 3225/2013 ZMIANA: § 6, § 7, § 9 UST. 1 ORAZ UST. 2, § 11 UST. 1 ORAZ UST. 4 UMOWY SPÓŁKI.

Rubryka 5	
1.Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki	
Brak wpisów	

Rubryka 7 - Dane wspólników		
	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	SAS SWADZBA
	2.Imiona	LUCYNA AGATA
	3.Numer PESEL/REGON	69010301062
	4.Numer KRS	*****
	5.Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	NIE
	6.Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	*****
	7.Czy powstała rozdzielnosc majątkowa między małżonkami ?	*****
	8.Czy wspólnik na ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	NIE
	9.Czy wspólnik jest komandytariuszem?	TAK
	10.Wysokość sumy komandytowej	5.100,00 ZŁ
	11.Wartość wkładu umówionego	102.446,00 ZŁ
	12.Czy jest w tym wkład niepieniężny?	NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony		
1	1.Wartość wkładu wniesionego	5.100,00 ZŁ
	2.Czy jest to wkład niepieniężny?	NIE
2	1.Wartość wkładu wniesionego	97346 ZŁ
	2.Czy jest to wkład niepieniężny?	NIE
Podrubryka 2 Wkład zwrócony		

Brak wpisów	
1. Nazwisko / Nazwa lub firma	BOLUK SOBOLEWSKA
2. Imiona	SYLWIA ZOFIA
3. Numer PESEL/REGION	74030901121
4. Numer KRS	*****
5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	TAK
6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	NIE
7. Czy powstała rozdzielność majątkowa między małżonkami?	NIE
8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	NIE
9. Czy wspólnik jest komandytariuszem?	TAK
10. Wysokość sumy komandytowej	2.400,00 Zł
11. Wartość wkładu umówionego	48.210,00 Zł
12. Czy jest w tym wkład niepieniężny?	NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony	
1	1. Wartość wkładu wniesionego 2.400,00 Zł
2	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
1	1. Wartość wkładu wniesionego 45.810 Zł
2	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 2 Wkład zwrócony	
Brak wpisów	
1. Nazwisko / Nazwa lub firma	PRUSEK
2. Imiona	RENATA IWONA
3. Numer PESEL/REGION	70112901580
4. Numer KRS	*****
5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	TAK
6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	NIE
7. Czy powstała rozdzielność majątkowa między małżonkami?	NIE
8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	NIE
9. Czy wspólnik jest komandytariuszem?	TAK
10. Wysokość sumy komandytowej	2.500,00 Zł
11. Wartość wkładu umówionego	50.219 Zł
12. Czy jest w tym wkład niepieniężny?	NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony	
1	1. Wartość wkładu wniesionego 2.500,00 Zł
2	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE

Potwierdzam zgodność z oryginałem

28.01.2019

2	1. Wartość wkładu wniesionego 47.719 Zł	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 2 Wkład zwrócony		
Brak wpisów		
4	1. Nazwisko / Nazwa lub firma ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ	2. Imiona *****
	3. Numer PESEL/REGION 140258394	4. Numer KRS 0000242446
	5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	*****
	6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	*****
	7. Czy powstała rozdzielność majątkowa między małżonkami?	*****
	8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	*****
	9. Czy wspólnik jest komandytariuszem?	NIE
	10. Wysokość sumy komandytowej	*****
	11. Wartość wkładu umówionego	*****
	12. Czy jest w tym wkład niepieniężny?	*****
Podrubryka 1 Wkład wniesiony		
Brak wpisów		
Podrubryka 2 Wkład zwrócony		
Brak wpisów		
5	1. Nazwisko / Nazwa lub firma SWADZBA	2. Imiona DOMINIK MATEUSZ
	3. Numer PESEL/REGION 92091909371	4. Numer KRS *****
	5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	NIE
	6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	*****
	7. Czy powstała rozdzielność majątkowa między małżonkami?	*****
	8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	NIE
	9. Czy wspólnik jest komandytariuszem?	TAK
	10. Wysokość sumy komandytowej	5.100,00 Zł
	11. Wartość wkładu umówionego	1000,00 Zł
	12. Czy jest w tym wkład niepieniężny?	NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony		

1	1. Wartość wkładu wniesionego	1000,00 Zł
	2. Czy jest to wkład niepieniężny?	NIE
Podrubryka 2 Wkład zwrotny		
Brak wpisów		

Dział 2

Rubryka 1 - Uprawnieni do reprezentowania spółki	
1. Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	WSPÓLNICY REPREZENTUJĄCY SPÓŁKĘ
2. Sposób reprezentacji podmiotu	PRAWO REPREZENTOWANIA SPÓŁKI PRZYSŁUGUJE: WSPÓLNIKOWI ODPOWIADAJĄCEMU BEZ OGRANICZENIA (KOMPLEMENTARIUSZOWI) I WYKONYWANE JEST PRZEZ ZARZĄD ECLIPSE SP. Z O.O. W OSOBACH: SYLWII BOLUK-SOBOLEWSKIEJ - PRZESZ ZARZĄD I PIOTRA SITKOWSKIEGO - WICEPRZESZ ZARZĄDU ORAZ PROKURENTOWI SPÓŁKI: LUCYNIE SAS-SWADEBA - PROKURA SAMODZIELNA. W PRZYPADKU POWOŁANIA ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO OŚWIADCZENIA W IMIENIU SPÓŁKI SKŁADA I PODPISUJE KAŻDY CZŁONEK ZARZĄDU SAMODZIELNIE.
Podrubryka 1	
Dane wspólników reprezentujących spółkę	
1. Nazwisko / Nazwa lub firma	ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2. Imiona	*****
3. Numer PESEL/REGON	140258394
4. Numer KRS	0000242446

Rubryka 2 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 3 - Prokurendi

1. Nazwisko	SAS SWADZBA
2. Imiona	LUCYNA AGATA
3. Numer PESEL	69010301062
4. Rodzaj prokury	PROKURA SAMODZIELNA

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności	
1. Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	---
2. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	21, ... PRODUKCJA PODSTAWOWYCH SUBSTANCJI FARMACEUTYCZNYCH ORAZ LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
3. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	33, 39, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA POZOSTAŁEGO SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA

Potwierdzam zgodność z oryginałem

28. 01. 2019

3	46, ... HANDEL HURTOWY, Z WYŁĄCZENIEM HANDLU POJAZDAMI SAMOCHODOWYMI
4	47, 1, ... SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA W NIWYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
5	49, 4, ... TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW ORAZ DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA ZWIĄZANA Z PRZEPROWADZANIE
6	52, ... MAGAZYNOWANIE I DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA WSPOMAGAJĄCA TRANSPORT
7	58, ... DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA
8	62, ... DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z OPROGRAMOWANIEM I DORADZTWEW W ZAKRESIE INFORMATYKI ORAZ DZIAŁALNOŚĆ POWIĄZANA
9	68, 10, Z, KUPNO I SPRZEDAŻ NIERUCHOMOŚCI NA WŁASNY RACHUNEK
10	68, 20, Z, WYNAJEM I ZARZĄDZANIE NIERUCHOMOŚCIAMI WŁASNYMI LUB DZIERŻAWIONYMI
11	70, 2, ... DORADZTWO ZWIĄZANE Z ZARZĄDZANIEM
12	72, 1, ... BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE NAUK PRZYRODNICZYCH I TECHNICZNYCH
13	73, ... REKLAMA, BADANIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ
14	77, 3, ... WYNAJEM I DZIERŻAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DÓBR MATERIALNYCH
15	77, 4, ... DZIERŻAWA WŁASNOŚCI INTELEKTUALNEJ I PODOBNYCH PRODUKTÓW, Z WYŁĄCZENIEM PRAC CHRONIONYCH PRAWEM AUTORSKIM
16	82, 1, ... DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ADMINISTRACYJNĄ OBSŁUGĄ BIURA, WŁĄCZAJĄC DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCĄ
17	82, 30, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ORGANIZACJĄ TARGÓW, WYSTAW I KONGRESÓW
18	85, 5, ... POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI
19	86, 90, ... POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ W ZAKRESIE OPIEKI ZDROWOTNEJ
20	95, 1, ... NAPRAWA I KONSERWACJA KOMPUTERÓW I SPRZĘTU KOMUNIKACYJNEGO
21	85, 60, Z, DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA EDUKACJĘ

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	19.07.2010	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	2	15.07.2011	01.01.2010-31.12.2010
	3	11.07.2012	01.01.2011-31.12.2011
	4	07.06.2013	01.01.2012-31.12.2012
	5	01.08.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	6	10.07.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	7	11.08.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
3. Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	8	02.08.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	9	04.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	1	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	2	*****	01.01.2010-31.12.2010
	3	*****	01.01.2011-31.12.2011
	4	*****	01.01.2012-31.12.2012
	5	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	6	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	7	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015

eclipse

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. z o.o.
31-864 Kraków
ul. prof. Mariana Życzkowskiego 16
NIP 0751410150, REGON 120846540

Sylvia Boluk-Sobolewska

8	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
9	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017

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

31.12.2009

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

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 wyższej od kosztów egzekucyjnych

Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

Potwierdzam zgodność z oryginałem

28. 01. 2019

Prezes Zarządu

Sylvia Bołuk-Sobolewska

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu podmiotu

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o połączeniu lub przekształceniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 22.10.2018

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru:

2071

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 22.10.2018 godz. 10:45:48

Numer KRS: 0000242446

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		30.09.2005	
Ostatni wpis	Numer wpisu	21	Data dokonania wpisu
	Sygnatura akt	RDF/759994/18/591	
	Oznaczenie sądu	SYSTEM	

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1. Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2. Numer REGON/NIP	REGON: 140258394, NIP: 7742881382
3. Firma, pod którą spółka działa	ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4. Dane o wcześniejszej rejestracji	
5. Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6. Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1. Siedziba	kraj POLSKA, woj. MAŁOPOLSKIE, powiat M. KRAKÓW, gmina M. KRAKÓW, miejsc. KRAKÓW
2. Adres	ul. PROF. MICHAŁA ŻYCZKOWSKIEGO, nr 16, lok. ---, miejsc. KRAKÓW, kod 31-864, poczta KRAKÓW, kraj POLSKA
3. Adres poczty elektronicznej	
4. Adres strony internetowej	

Potwierdzam zgodność z oryginałem

28. 01. 2019

Rubryka 3 - Oddziały

Brak wpisów

Sylvia Boluk-Sobolewska

Rubryka 4 - Informacje o umowie	
1. Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY W DNIU 30 SIERPNIA 2005 R. PRZED NOTARIUSZEM KATARZYNA GRUSZCZYŃSKĄ, KANCELARIA NOTARIALNA KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA, WOJCIECH GRUSZCZYŃSKI NOTARIUSZ SPÓŁKA CYWILNA W KRAKOWIE PRZY UL. KARMELICKIEJ 68, REP. A NR 12387/2005
2	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY W DNIU 27 CZERWCA 2008R. PRZED NOTARIUSZEM KATARZYNA GRUSZCZYŃSKĄ W KANCELARII NOTARIALNEJ W KRAKOWIE, PRZY UL. KARMELICKIEJ NR 68 REP. A NR 11132/2008 ZMIENIONY PAR. 2 I 3 UMOWY SPÓŁKI
3	19.02.2010R. REP. A NR 3717/2010 SPORZĄDZONY PRZED NOTARIUSZEM KATARZYNA GRUSZCZYŃSKĄ W KANCELARII NOTARIALNEJ W KRAKOWIE, PRZY UL. KARMELICKIEJ 68 - W § 1 WYKRĘŚLONO UST. 1; - § 7, § 9 UST. 2 OTRZYMAŁY NOWE BRZMIENIE

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:	WIĘKSZĄ LICZBĘ UDZIAŁÓW
4. Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste określonym akcjonariuszom lub byłym uczestniczą 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 SAS SWADZBA
	2. Imiona LUCYNA AGATA
	3. Numer PESEL/REGION 69010301062
	4. Numer KRS *****
	5. Posiadane przez wspólnika udziały 51 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 25.500 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? NIE
2	1. Nazwisko / Nazwa lub firma BOLUK SOBOLEWSKA
	2. Imiona SYLWIA ZOFIA
	3. Numer PESEL/REGION 74030901121
	4. Numer KRS *****
	5. Posiadane przez wspólnika udziały 49 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 24.500,00 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość NIE

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. k.
31-864 Kraków
ul. prof. Michała Życzkowskiego 16
NIP 6751410150, REGON 120846540

201 1

udziałów spółki?	
3	1. Nazwisko / Nazwa lub firma PRUSEK
	2. Imiona RENATA IWONA
	3. Numer PESEL/REGON 70112901580
	4. Numer KRS *****
	5. Posiadane przez wspólnika udziały 50 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 25.000,00 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? NIE
4	1. Nazwisko / Nazwa lub firma SWADZBA
	2. Imiona DOMINIK MATEUSZ
	3. Numer PESEL/REGON 92091909371
	4. Numer KRS *****
	5. Posiadane przez wspólnika udziały 50 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 25.000 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? NIE

	Rubryka 8 - Kapitał spółki
1. Wysokość kapitału zakładowego	100 000,00 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	ZARZĄD
2. Osoby reprezentacji podmiotu	W PRZYPADKU POWOŁANIA ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO OŚMIADCZENIA W IMIENIU SPÓŁKI SKŁADA I PODPISUJE KAŻDY CZŁONEK ZARZĄDU SAMODZIELNIE
	Podrubryka 1
	Dane osób wchodzących w skład organu
1. Nazwisko / Nazwa lub Firma	BOLUK SOBOLEWSKA
2. Imiona	SYLWIA ZOFIA

Sylwia Boluk-Sobolewska


Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. k.
31-864 Kraków
ul. prof. Michała Życzkowskiego 16
NIP 6731470150, REGON 120846540

Potwierdzam
zgodność z oryginałem

28.01.2019

	3. Numer PESEL/REGON 74030901121
	4. Numer KRS ****
	5. Funkcja w organie reprezentującym PREZES
	6. Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach? NIE
	7. Data do jakiej została zawieszona -----
2	1. Nazwisko / Nazwa lub Firma SITKOWSKI
	2. Imiona PIOTR MAREK
	3. Numer PESEL/REGON 69101700459
	4. Numer KRS ****
	5. Funkcja w organie reprezentującym WICEPREZES
	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 - Prokurendi
1	1. Nazwisko SAS SWADZBA
	2. Imiona LUCYNA AGATA
	3. Numer PESEL 69010301062
	4. Rodzaj prokury PROKURA ODDZIELNA

Dział 3

	Rubryka 1 - Przedmiot działalności
1. Przedmiot prowadzącej działalności przedsiębiorcy	1 ---
2. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1 21, , , PRODUKCJA PODSTAWOWYCH SUBSTANCJI FARMACEUTYCZNYCH ORAZ LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
	2 33, 19, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA POZOSTAŁEGO SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	3 33, 20, Z, INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	4 46, 19, Z, DZIAŁALNOŚĆ AGENTÓW ZAJMUJĄCYCH SIĘ SPRZEDAŻĄ TOWARÓW RÓŻNEGO RODZAJU
	5 47, 19, Z, POZOSTAŁA SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA W NIETYPOWYCH SKLEPACH
	6 49, 41, Z, TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW
	7 52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW
	8 52, 21, Z, DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA WSPOMAGAJĄCA TRANSPORT LĄDOWY
	9 52, 24, C, PRZELADUNEK TOWARÓW W POZOSTAŁYCH PUNKTACH PRZELADUNKOWYCH

201 1

52, 29, C, DZIAŁALNOŚĆ POZOSTAŁYCH AGENCJI TRANSPORTOWYCH
11 58, 19, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA
12 58, 29, Z, DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA W ZAKRESIE POZOSTAŁEGO OPROGRAMOWANIA
13 62, 0, , DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z OPROGRAMOWANIEM I DORADZTWE W ZAKRESIE INFORMATYKI ORAZ DZIAŁALNOŚĆ POWIĄZANA
14 63, 11, Z, PRZETWARZANIE DANYCH; ZARZĄDZANIE STRONAMI INTERNETOWYMI (HOSTING) I PODOBNA DZIAŁALNOŚĆ
15 68, 10, Z, KUPNO I SPRZEDAŻ NIERUCHOMOŚCI NA WŁASNY RACHUNEK
16 68, 20, Z, WYNAJEM I ZARZĄDZANIE NIERUCHOMOŚCIAMI WŁASNYMI LUB DZIERŻAWIONYMI
17 70, 2, , DORADZTWO ZWIĄZANE Z ZARZĄDZANIEM
18 72, 1, , BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE NAUK PRZYRODNICZYCH I TECHNICZNYCH
19 73, , REKLAMA, BADANIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ
20 77, 33, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA MASZYN I URZĄDZEŃ BIUROWYCH, WŁĄCZAJĄC KOMPUTERY
21 77, 39, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DÓBR MATERIALNYCH, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
22 77, 40, Z, DZIERŻAWA WŁASNOŚCI INTELEKTUALNEJ I PODOBNYCH PRODUKTÓW, Z WYŁĄCZENIEM PRAC CHRONIONYCH PRAWEM AUTORSKIM
23 82, 1, , DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ADMINISTRACYJNĄ OBSŁUGĄ BIURA, WŁĄCZAJĄC DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCĄ
24 82, 30, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ORGANIZACJĄ TARGÓW, WYSTAW I KONGRESÓW
25 82, 92, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z PAKOWANIEM
26 82, 99, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA PROWADZENIE DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA
27 85, 59, B, POZOSTAŁE POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
28 85, 60, Z, DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA EDUKACJĘ
29 86, 90, D, DZIAŁALNOŚĆ PARAMEDYCZNA
30 86, 90, E, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ W ZAKRESIE OPIEKI ZDROWOTNEJ, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA
31 95, 1, , NAPRAWA I KONSERWACJA KOMPUTERÓW I SPRZĘTU KOMUNIKACYJNEGO

eclipse
 Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. k.
 31-864 Kraków
 ul. prof. Michała Życzkowskiego 16
 NIP 6751410150, REGON 120846540

Prezes Zarządu

Sylvia Boluk-Sobotewska

3. Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	****	01.01.2007-31.12.2007
	2	****	01.01.2008-31.12.2008
	3	****	01.01.2009 - 31.12.2009
	4	****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	****	01.01.2011 - 31.12.2011
	6	****	01.01.2012-31.12.2012
	7	****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
4. Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	****	01.01.2007-31.12.2007
	2	****	01.01.2008-31.12.2008
	3	****	01.01.2009 - 31.12.2009
	4	****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	****	01.01.2011 - 31.12.2011
	6	****	01.01.2012-31.12.2012
	7	****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017

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
 31.12.2005

Dział 4

Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

Potwierdzam zgodność z oryginałem

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach		
Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia
1. Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	23.01.2009
	2	29.09.2009
	3	19.07.2010
	4	15.07.2011
	5	11.07.2012
	6	07.06.2013
	7	01.08.2014
	8	06.08.2015
	9	11.08.2016
	10	02.08.2017
	11	04.07.2018

28.01.2019

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 wyższej od kosztów egzekucyjnych
Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator
Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja
Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu 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

Prezes Zarządu
Sylvia Bołuk-Sobolew

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym
Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji
Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej
Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 22.10.2018

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru:


Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. k.
31-864 Kraków
ul. prof. Michała Życzkowskiego 16
NIP 6751410150, REGON 120846540

Potwierdzam
zgodność z oryginałem

28. 01. 2019

207 1