



Φαρμακευτικά Εργαστήρια CANA Α.Ε.
Λεωφόρος Ηρακλείου 446
GR-141 22 Ηράκλειον Αττικής
Τηλ +30.210.28 83 300, Fax +30.210.28 83 202

ΠΡΟΣ

Το Γενικό Νοσοκομείο Αττικής ΚΑΤ-ΕΚΑ (1η ΥΠΕ Αττικής), που εδρεύει στην Κηφισιά Αττικής, οδός Νίκης αριθ. 2, ΤΚ 145 61 Κηφισιά, ως Αναθέτουσα Αρχή του Διαγωνισμού που προκηρύχθηκε με την υπ' αριθ. 1/2013 Διακήρυξη Διαγωνισμού με τίτλο «ΣΥΜΦΩΝΙΑ ΠΛΑΙΣΙΟ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ CPV 33162200-5» (στο εξής «Διακήρυξη») για τρία (3) έτη και κριτήριο κατακύρωσης τη χαμηλότερη προσφερόμενη τιμή ανά μονάδα προϊόντος και συνολική προϋπολογισθείσα δαπάνη € 33.924.783 (= € 11.308.261 ετήσια προϋπολογισθείσα δαπάνη Χ 3 έτη) συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ, νομίμως εκπροσωπούμενο.

ΠΡΟΔΙΚΑΣΤΙΚΗ ΠΡΟΣΦΥΓΗ – ΕΝΣΤΑΣΗ

Της ανώνυμης εταιρίας με την επωνυμία «Φαρμακευτικά Εργαστήρια ΚΑΝΑ Ανώνυμος Εταιρεία», που εδρεύει στο Ηράκλειο Αττικής, Λεωφ. Ηρακλείου αριθ. 446 και Α. Παπανδρέου, νομίμως εκπροσωπούμενης.

ΚΑΤΑ

- α. Της ως άνω υπ' αριθ. 1/2013/2012 Διακήρυξης.
- β. Κάθε άλλης συναφούς προηγούμενης ή επόμενης πράξης ή παράλειψης της Αναθέτουσας Αρχής ή/και οποιασδήποτε άλλης αρχής ή/και οργάνου σχετικά με την διενέργεια του άνω Διαγωνισμού.

• • •

Με την προσβαλλόμενη Διακήρυξη, που, όπως αναφέρεται στο κείμενό της, εστάλη προς δημοσίευση στην Επίσημη Εφημερίδα των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων την 27.2.2013, περίληψή της δημοσιεύτηκε στο ΦΕΚ (τεύχος Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων) 109/1.3.2013, και το πλήρες κείμενό της διατίθεται μόνο σε ηλεκτρονική μορφή μέσω του συνδέσμου ΔΙΑΥΓΕΙΑ και από την ιστοσελίδα της Αναθέτουσας Αρχής (<http://www.kat-hosp.gr>), απ' όπου την προμηθευτήκαμε ηλεκτρονικά την 26.3.2013, η Αναθέτουσα Αρχή προκήρυξε διεθνή δημόσιο ανοικτό διαγωνισμό για την προμήθεια εργαλείων χειρουργείου CPV 33162200-5. Κατά της Διακήρυξης αυτής ενιστάμεθα και προσφεύγουμε, νομίμως, αρμοδίως και εμπροθέσμως, διότι, κατά παράβαση του άρθρου 53 του ΠΔ 60/2007, του άρθρου 23 της Οδηγίας 2004/18/ΕΚ, του άρθρου 3 του ΠΔ 118/2007 και του άρθρου 4 της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, με αυτήν τίθενται προδιαγραφές που θέτουν αδικαιολόγητα εμπόδια στον ανταγωνισμό, δεν εξασφαλίζουν ισότιμη πρόσβαση στους



προσφέροντες, έχουν ως αποτέλεσμα να ευνοείται ορισμένη επιχείρηση και συγκεκριμένο προϊόν αυτής και παρεμβάλλονται εμπόδια στην ελεύθερη κυκλοφορία εντός της Ευρωπαϊκής Ένωσης και στη διάθεση προϊόντων που φέρουν τη σήμανση CE. Ειδικότερα:

1. Για τα είδη που προσδιορίζονται στο **Μέρος Β'** της Διακήρυξης («Αντικείμενο – Περιγραφή – Τεχνικές Προδιαγραφές») στην **Κατηγορία Α'** υπ' αύξοντες αριθμούς **1-28** [κυκλικοί αναστομωτήρες (α/α 1-3), εργαλεία συρραφής ιστών (α/α 4-12), ευθύγραμμοι κοπτορράπτες (α/α 13-14), εργαλεία συρραφής δέρματος (α/α 15), εξωλκείς κλινς δέρματος (α/α 16), αυτόματες λαβίδες περίπαρσης οισοφάγου-εντέρου (α/α 17), εργαλεία αυτόματος απολίνωσης αγγείων (α/α 18), αυτόματες λαβίδες απολίνωσης αγγείων (α/α 19), εργαλεία καθήλωσης πλέγματος για ανοικτή επέμβαση κήλης (α/α 20), εργαλεία ευθείας συρραφής-διατομής-αναστόμωσης ιστών (α/α 21) ευθύγραμμοι και εύκαμπτοι επαναφορτιζόμενοι κοπτορράπτες (α/α 22), σετ αιμορροϊδεκτομής (α/α 23 και 25), σετ αιμορροϊδοπηξίας (α/α 24), αυτόματο εργαλείο συρραφής απονεύρωσης (α/α 26), συρραπτικά εργαλεία με απορροφήσιμους αγκτήρες κλινς (α/α 27) και διαπρωκτική αιμορραϊκή απαγγείωση με υπερήχους PHD (α/α 28)], αξιώνεται, μεταξύ άλλων, να πληρούνται οι ακόλουθες προδιαγραφές:

«1. ...

2. Τα εργαλεία να έρχονται αποστειρωμένα και στη συσκευασία να αναγράφεται η ένδειξη CE Mark. **Απαιτούνται τουλάχιστον δύο κλινικές μελέτες από αναγνωρισμένα κέντρα δημοσιευμένα (sic) σε έγκριτα περιοδικά για το κάθε είδος και έγκριση FDA διότι η έγκριση αυτή συμπεριλαμβάνει και κλινική αξιολόγηση.**

3-4. ...

5. Κατάλογος πελατών (Νοσοκομεία που προμηθεύονται τα είδη).

6. ...»

Η ανωτέρω απαίτηση για ύπαρξη δύο τουλάχιστον κλινικών μελέτων από «αναγνωρισμένα κέντρα» και δημοσίευση σε «έγκριτα περιοδικά» δεν εξυπηρετεί καμία σκοπιμότητα πέρα από το να «**φωτογραφίσει**» τα προϊόντα του οίκου Covidien που εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και να αποκλείσει τα χειρουργικά εργαλεία όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εργαλεία του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και διαθέτει η εταιρία μας στην Ελλάδα.



Οι λέξεις «αναγνωρισμένα κέντρα» και «έγκριτα περιοδικά» που χρησιμοποιούνται για τον παραπάνω σκοπό (δηλαδή τον αποκλεισμό των χειρουργικών εργαλείων όλων των υπόλοιπων οίκων προς όφελος των προϊόντων των οίκων Covidien και JOHNSON & JOHNSON) είναι εντελώς αόριστες και επιδέχονται πλήθος διαφορετικών υποκειμενικών ερμηνειών.

Η ανωτέρω απαίτηση είναι περιττή, εν όψει του ότι στην ίδια υπ' αριθ. 2 «προδιαγραφή» αναγνωρίζεται ότι η επίσης απαιτούμενη έγκριση FDA **συμπεριλαμβάνει και κλινική αξιολόγηση**. Γίνεται δηλαδή δεκτό από την Αναθέτουσα Αρχή ότι τα χειρουργικά εργαλεία που διαθέτουν έγκριση FDA **έχουν ήδη αξιολογηθεί θετικά σε κλινικές δοκιμές** προκειμένου να λάβουν την εν λόγω έγκριση. Συνεπώς, η επιπλέον απαίτηση για δύο δημοσιευμένες κλινικές μελέτες δεν προσθέτει καμία επιπλέον αναγνώριση της χρησιμότητας, ποιότητας και αξιοπιστίας των χειρουργικών εργαλείων.

Δεν είναι δυνατόν ούτε νόμιμο να δίνεται, ως προς την ποιότητα και αξιοπιστία των χειρουργικών εργαλείων, η ίδια βαρύτητα στις κλινικές μελέτες με εκείνη που δίδεται στη σήμανση CE και στην έγκριση FDA, οι οποίες χορηγούνται από ανεξάρτητους οργανισμούς και αρχές (τους κοινοποιημένους οργανισμούς, σύμφωνα με τις διατάξεις της νομοθεσίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης και την αρμόδια Αρχή Τροφίμων και Φαρμάκων των Η.Π.Α.), ενώ, όπως είναι γνωστό, οι κλινικές μελέτες χρηματοδοτούνται από τις ίδιες τις εταιρίες τα προϊόντα των οποίων αφορούν.

Όπως έχει επανειλημμένως κριθεί από τη νομολογία, όταν η Διοίκηση διενεργεί διαγωνισμούς προμήθειας ιατροτεχνολογικών προϊόντων, κατά το σύστημα της χαμηλότερης προσφοράς, δεν δικαιούνται να αξιώνει για τα προς προμήθεια είδη, πλην της σήμανσεως CE, την πλήρωση επιπρόσθετων προδιαγραφών, άλλως παραβιάζει την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ, διότι οι πρόσθετες προδιαγραφές ισοδυναμούν με παρεμβολή εμποδίων που μπορούν να φθάσουν μέχρι τον αποκλεισμό της διάθεσης στο εμπόριο προϊόντων που φέρουν τη σήμανση CE. Αν η εκάστοτε αναθέτουσα αρχή επιθυμεί να θέσει επιπρόσθετες τεχνικές προδιαγραφές, οφείλει να ενημερώσει σχετικώς τον Ε.Ο.Φ., προκειμένου να κινηθεί η διαδικασία διασφάλισης που προβλέπεται από την ως άνω Οδηγία. Αν η αναθέτουσα αρχή κρίνει ότι ιατροτεχνολογικά προϊόντα που φέρουν τη σήμανση CE ενέχουν κινδύνους για τη δημόσια υγεία, οφείλει να ενημερώσει σχετικώς τον αρμόδιο εθνικό οργανισμό προκειμένου να κινηθεί η διαδικασία διασφάλισης και να αναστείλει τη διαδικασία αναθέσεως.



Χαρακτηριστικό της πρόθεσης της Αναθέτουσας Αρχής για μεροληπτική αντιμετώπιση των προϊόντων των οίκων Covidien και JOHNSON & JOHNSON αποτελεί το γεγονός ότι η εν λόγω απαίτηση για προσκόμιση δύο κλινικών μελετών δημοσιευμένων σε «έγκριτα» περιοδικά τίθεται μόνο για τα χειρουργικά εργαλεία της Κατηγορίας Α' του Μέρους Β' της Διακήρυξης καθώς και για τα εργαλεία της Κατηγορίας Β' του Μέρους Β' της Διακήρυξης («εργαλεία μιας χρήσεως μονάδας υπερήχων και ηλεκτροθερμικής συγκόλλησης αγγείων», βλ. σελ. 40 και 44 της Διακήρυξης), όχι όμως και για τα εργαλεία των κατηγοριών Γ' και Δ' του Μέρους Β' της Διακήρυξης (βλ. σελ. 61 και 65 της Διακήρυξης, όπου απουσιάζουν χαρακτηριστικά οποιεσδήποτε σχετικές «προδιαγραφές») ούτε για τα χειρουργικά εργαλεία των Παραρτημάτων Α' («προδιαγραφές και ποσότητες Οφθαλμιατρείου Αθηνών και Παίδων Αγία Σοφία»), Β' («ειδικές τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια χειρουργικών εργαλείων Αντικαρκινικού Ογκολογικού Νοσοκομείου Αθηνών Ο Άγιος Σάββας») και Γ' («προδιαγραφές και ποσότητες Νοσοκομείου Αφροδισίων και Δερματολογικών Νόσων Αθήνας Ανδρέας Συγγρός») τους Μέρους Β' της Διακήρυξης (βλ. σελ. 69, 73 και 75 της Διακήρυξης), χωρίς να υφίσταται ούτε να αναφέρεται στη Διακήρυξη οποιοσδήποτε λόγος που δικαιολογεί τη διαφορά αυτή.

• • •

2. Στο **Μέρος Β'** της Διακήρυξης («Αντικείμενο – Περιγραφή – Τεχνικές Προδιαγραφές») στην **Κατηγορία Α'** υπ' αύξοντες αριθμούς 1, 2 και 3 προσδιορίζονται κατ' επίφαση τρία υποτιθέμενα είδη, ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος (κυρτός κυκλικός αναστομωτήρας με κλιπς τιτανίου για ανοικτές και λαπαροσκοπικές επεμβάσεις) και επινοούνται όλως επουσιώδεις διαφορές («αναστομωτήρες με ανακλινόμενη κεφαλή και κλιπς ορθογώνιας διατομής» ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 1, και «το ύψος του ανοικτού κλιπ να είναι 5,5 mm και να υπάρχει δυνατότητα χειροκίνητης ρύθμισης του κλειστού κλιπ σε οποιαδήποτε τιμή από 1 mm έως 2,5 mm» ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 2) προκειμένου να «δικαιολογηθεί» η δήθεν «διαφοροποίησή» τους και η κατάταξή τους σε διαφορετικούς αύξοντες αριθμούς ώστε, στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 1 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου COVIDIEN που εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 2 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και να αποκλείονται τα χειρουργικά εργαλεία όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εργαλεία του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και διαθέτει



η εταιρία μας στην Ελλάδα, παρόλο που ουδείς επιστημονικός, πρακτικός ή άλλος λόγος υφίσταται για τον παραπάνω διαχωρισμό ούτε δίδεται οποιαδήποτε σχετική εξήγηση από την προσβαλλόμενη Διακήρυξη.

Χαρακτηριστικό της μεροληπτικής αντιμετώπισης των προϊόντων των οίκων COVIDIEN και JOHNSON & JOHNSON είναι το γεγονός ότι για τα προϊόντα υπ' α/α 1 ζητούνται 426 τεμάχια και για τα προϊόντα υπ' α/α 2 ζητούνται 424 τεμάχια ενώ για τα προϊόντα υπ' α/α 3, τα οποία, όπως προελέχθη, έχουν επουσιώδεις μόνο διαφορές από τα προϊόντα υπ' α/α 1 και 2, ζητούνται μόλις 43 τεμάχια.

• • •

3. Στο Μέρος Β' της Διακήρυξης («Αντικείμενο – Περιγραφή – Τεχνικές Προδιαγραφές») στην **Κατηγορία Α'** υπ' αύξοντες αριθμούς 4α, 4β, 4γ, 4δ, 5α, 5β, 5γ, 6α, 6β, και 7α και 7β προσδιορίζονται κατ' επίφαση τέσσερα υποτιθέμενα είδη, ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος (εργαλεία ευθείας συρραφής ιστών με αγκιτήρες —ήτοι κλιπς— επαναφορτιζόμενα για όλους τους τύπους ιστών σε διάφορα μεγέθη). Και στην περίπτωση αυτή επινοούνται επουσιώδεις διαφορές («εφοδιασμένα με τεχνολογία κατευθυνόμενης σύγκλισης του κλιπ με μια σκανδάλη σύγκλισης-πυροδότησης» ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 4α, 4β, 4γ και 4δ, «δυνατότητα χειροκίνητης ρύθμισης του ύψους του κλιπ με σταθερό στυλεό» ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 5α, 5β, 5γ, «με αυτόματη μετακίνηση του πύρου σε ενδιάμεση και τελική θέση με δύο χωριστές χρωματικά χειρολαβές» ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 6α και 6β) προκειμένου να «δικαιολογηθεί» η δήθεν «διαφοροποίησή» τους και η κατάταξή τους σε διαφορετικούς αύξοντες αριθμούς ώστε, στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 4 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου COVIDIEN που εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 5 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 6 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», και να αποκλείονται τα συρραπτικά χειρουργικά εργαλεία όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εργαλεία του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και διαθέτει η εταιρία μας στην Ελλάδα, παρόλο που ουδείς επιστημονικός, πρακτικός ή άλλος



λόγος υφίσταται για τον παραπάνω διαχωρισμό ούτε δίδεται οποιαδήποτε σχετική εξήγηση από την προσβαλλόμενη Διακήρυξη.

Με την ίδια μεθόδευση, επιδιώκεται να δοθεί επίφαση διαφοροποίησης μεταξύ των ειδών που ζητούνται υπ' α/α 4ε, 5δ, 6γ και 7γ. Εδώ όμως καθίσταται προφανές ότι πρόκειται για το ίδιο είδος και αποκαλύπτεται σε όλο της το μέγεθος η ανωτέρω αναφερόμενη μεθόδευση με την οποία επιδιώκεται να δοθεί επίφαση διαφοροποίησης προκειμένου να ευνοηθούν προϊόντα των ανωτέρω εταιριών σε βάρος των υπολοίπων, αφού στο είδος **5δ** ζητούνται «ανταλλακτικές κασσέτες για τα εργαλεία της παραγράφου **4** για όλα τα μεγέθη» και στο είδος **6γ** ζητούνται «ανταλλακτικές κασσέτες για τα εργαλεία της παραγράφου **5**». Καθίσταται δηλαδή προφανές ότι όλα τα εργαλεία των παραγράφων 4, 5, 6, και 7 είναι εναλλάξιμα, ότι δηλαδή πρόκειται στην πραγματικότητα για το ίδιο είδος και επιχειρείται να εμφανιστούν ως διαφορετικά προκειμένου να ευνοηθούν τα προϊόντα των ανωτέρω εταιριών «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», και «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» έναντι των προϊόντων των λοιπών εταιριών, μεταξύ των οποίων και τα προϊόντα του οίκου INTROMEDIX που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία μας.

• • •

4. Στο **Μέρος Β'** της Διακήρυξης («Αντικείμενο – Περιγραφή – Τεχνικές Προδιαγραφές») στην **Κατηγορία Α'** υπ' αύξοντες αριθμούς 11α, 11β και 11γ, 12α, 12β και 12γ, 13α και 13β και 14 προσδιορίζονται κατ' επίφαση τέσσερα υποτιθέμενα είδη, ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος (εργαλεία ευθείας συρραφής – διατομής ιστών επαναφορτιζόμενα, αμφίπλευρης πυροδότησης για όλους τους τύπους ιστών), το οποίο στους α/α 11 και 12 περιγράφεται ως «εργαλείο συρραφής-διατομής» και ως «εργαλείο διατομής/αναστόμωσης» ενώ στους α/α 13 και 14 ως «κοπτορράπτης». Επιχειρείται δηλαδή και εδώ να περιγραφεί το ίδιο εργαλείο με διαφορετικούς τρόπους ώστε τα προϊόντα που ζητούνται υπό τους ανωτέρω αύξοντες αριθμούς να εμφανίζονται ως διαφορετικά είδη [«εργαλεία ευθείας συρραφής-διατομής (= κοπτορράπτες) ιστών επαναφορτιζόμενα με νέα κοπτική λάμα σε κάθε επαναφόρτιση με ισχυρούς αγκήτρες (κλιπς) ορθογώνιας διατομής εφοδιασμένα με τεχνολογία κατευθυνόμενης σύγκλισης του κλιπ, μηχανισμό αποφυγής προπυροδότησης και δυνατότητα αμφίπλευρης πυροδότησης» για λεπτούς, κανονικούς και παχείς ιστούς ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 11α, 11β, και 11γ, «ευθύγραμμα επαναφορτιζόμενα εργαλεία διατομής/ αναστόμωσης (= κοπτορράπτες) με κλιπς κυκλικής διατομής από κράμα τιτάνιο με δυνατότητα παράλληλης σύγκλισης των σιαγόνων του εργαλείου



με ενσωματωμένη λάμα από ανοξείδωτο ατσάλι 440, με ειδικό μηχανισμό σταδιακής προώθησης (= επαναφόρτισης) της λάμας και μηχανισμό συγκρατήσεως του ιστού κατά τη διαδικασία της πυροδότησης» για λεπτούς, ενδιάμεσους και παχείς ιστούς ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 12α, 12β και 12γ, «ευθύγραμμοι κοπτορράπτες (= εργαλεία ευθείας συρραφής-διατομής) επαναφορτιζόμενοι μιας χρήσης για όλους τους τύπους ιστών (=για λεπτούς, ενδιάμεσους και παχείς ιστούς)» ως προς τα προϊόντα υπ' α/α 13α και 13β και «ευθύγραμμοι κοπτορράπτες» οι οποίοι «να διαθέτουν μηχανισμό επιλογής του ύψους κλειστού κλιπ μεταξύ τριών διαστάσεων 1,5mm, 1,8mm και 2mm (= για λεπτούς, ενδιάμεσους και παχείς ιστούς)»] προκειμένου να «δικαιολογηθεί» η δήθεν «διαφοροποίησή» τους και η κατάταξή τους σε διαφορετικούς αύξοντες αριθμούς ώστε, στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 11 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου COVIDIEN που εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 12 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 13 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», και να αποκλείονται οι χειρουργικοί κοπτορράπτες όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εκείνοι του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX τα οποία εισάγει και διαθέτει η εταιρία μας στην Ελλάδα, παρόλο που ουδείς επιστημονικός, πρακτικός ή άλλος λόγος υφίσταται για τον παραπάνω διαχωρισμό ούτε δίδεται οποιαδήποτε σχετική εξήγηση από την προσβαλλόμενη Διακήρυξη.

Με την ίδια μεθόδευση, επιδιώκεται να δοθεί επίφαση διαφοροποίησης μεταξύ των ειδών που ζητούνται υπ' α/α 11δ (Ανταλλακτικές κασέτες αντιστοίχων μηκών συρραφής, με και χωρίς κοπτική λάμα, με αγκτήρες ανάλογα με το πάχος του ιστού, για όλα τα παραπάνω εργαλεία), 12δ, 12ε και 12στ (Ανταλλακτικές κασέτες χωρίς κοπτική λάμα για τα εργαλεία της παραγράφου 12), 13β (Ανταλλακτικές κασέτες για τα παραπάνω εργαλεία) και 14α (Ανταλλακτική κασέτα για το εργαλείο της παραγράφου 14), προκειμένου να ευνοηθούν τα προϊόντα των ανωτέρω εταιριών «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», και «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» έναντι των προϊόντων των λοιπών εταιριών.



5. Στο **Μέρος Β'** της Διακήρυξης («Αντικείμενο – Περιγραφή – Τεχνικές Προδιαγραφές») στην **Κατηγορία Α'** υπ' αύξοντα αριθμό 1 ζητούνται κυκλικοί αναστομωτήρες, κυρτοί με ισχυρούς αγκτήρες (κλιπς) τιτανίου **ορθογώνιας διατομής**. Στην ίδια κατηγορία υπ' αύξοντα αριθμό 11 ζητούνται εργαλεία ευθείας συρραφής-διατομής ιστών επαναφορτιζόμενα με ισχυρούς αγκτήρες (κλιπς) **ορθογώνιας διατομής**.

Η απαίτηση για ορθογώνια διατομή «φωτογραφίζει» αποκλειστικώς τα προϊόντα του οίκου Covidien τα οποία εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και αποκλείει τα προϊόντα όλων των άλλων κατασκευαστών, χωρίς να υπάρχει κανένας επιστημονικός, τεχνικός ή άλλος λόγος που να επιβάλλει την απαίτηση αυτή και χωρίς να εξηγείται για ποιό λόγο αποκλείονται οι κυκλικοί αναστομωτήρες με αγκτήρες κυκλικής διατομής.

Η εν λόγω απαίτηση παρίσταται ακόμη περισσότερο ανατιολόγητη αν ληφθεί υπόψη ότι τα είδη που ζητούνται με τον επόμενο αύξοντα αριθμό 2 είναι κυρτοί κυκλικοί αναστομωτήρες με κλιπς **κυκλικής διατομής** από τιτάνιο, ενώ για τους κυκλικούς αναστομωτήρες που ζητούνται με τον επόμενο αύξοντα αριθμό 3 φαίνεται ότι το είδος της διατομής είναι αδιάφορο, αφού δεν διευκρινίζεται αν τα ζητούμενα κλιπς τιτανίου πρέπει να είναι κυκλικής ή ορθογώνιας διατομής. Ομοίως, υπό τον αύξοντα αριθμό 12 ζητούνται ευθύγραμμα επαναφορτιζόμενα εργαλεία διατομής / αναστόμωσης, με κλιπς **κυκλικής διατομής**, ενώ για τα ζητούμενα όμοια εργαλεία υπό τους αύξοντες αριθμούς 13 και 14 φαίνεται επίσης ότι το είδος της διατομής είναι αδιάφορο.

Πέραν του ότι ουδεμία αιτιολόγηση υπάρχει στην προσβαλλόμενη Διακήρυξη για την απαίτηση της ορθογώνιας διατομής, πρέπει να τονιστεί ότι, από τεχνικής απόψεως, η ορθογώνια διατομή δεν έχει κανένα απολύτως πλεονέκτημα έναντι της κυκλικής διατομής ούτε επιτελεί διαφορετική λειτουργία καθώς και ότι οι αγκτήρες (κλιπς) κυκλικής διατομής έχουν δοκιμαστεί και αξιολογηθεί θετικά από το σύνολο της επιστημονικής κοινότητας όχι μόνο στην Ελλάδα αλλά και παγκοσμίως για περισσότερο από 10 έτη.

Η έλλειψη οποιασδήποτε ουσιώδους διαφοράς μεταξύ των αγκτήρων ορθογώνιας και κυκλικής διατομής αποδεικνύεται από τα ίδια τα φυλλάδια οδηγιών χρήσεως του οίκου Covidien, στα οποία, για τα συρραπτικά με αγκτήρες ορθογώνιας διατομής (ενδεικτικώς για τα GIA™ και SGIA™) αναφέρεται ότι είναι κατάλληλα για «κοιλιακές, γυναικολογικές, παιδιατρικές και θωρακικές χειρουργικές επεμβάσεις για εκτομή ή διατομή και δημιουργία αναστομών»,



ακριβώς δηλαδή ό,τι αναφέρεται και στα φυλλάδια οδηγιών χρήσεως των αναστομωτήρων και συρραπτικών εργαλείων του οίκου Intromedix («μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε κοιλιακές, θωρακικές, γυναικολογικές και παιδιατρικές χειρουργικές επεμβάσεις για συρραφή, διατομή ή εκτομή ιστού και αναστόμωση» ενδεικτικώς για τα χειρουργικά εργαλεία συρραφής, διατομής, αναστόμωσης IntroLinear Cutter - ILC).

• • •

Από τα παραπάνω συνάγεται ότι η προσβαλλόμενη Διακήρυξη είναι κατάφωρα μη νόμιμη για τους ακόλουθους λόγους:

I. Κατά το άρθρο 53 του ΠΔ 60/2007 («Προσαρμογή της Ελληνικής Νομοθεσίας στις διατάξεις της Οδηγίας 2004/18/EK «περί συντονισμού των διαδικασιών σύναψης δημοσίων συμβάσεων έργων, προμηθειών και υπηρεσιών», όπως τροποποιήθηκε με την Οδηγία 2005/51/EK της Επιτροπής και την Οδηγία 2005/75/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης Νοεμβρίου 2005»), οι τεχνικές προδιαγραφές πρέπει να εξασφαλίζουν **ισότιμη πρόσβαση** στους προσφέροντες **και να μην έχουν ως αποτέλεσμα τη δημιουργία αδικαιολόγητων εμποδίων στον ανταγωνισμό.**

II. Κατά το άρθρο 23 της ανωτέρω Οδηγίας 2004/18/EK, οι τεχνικές προδιαγραφές πρέπει να εξασφαλίζουν **ισότιμη πρόσβαση** στους προσφέροντες **να μην έχουν ως αποτέλεσμα τη δημιουργία αδικαιολόγητων φραγμών στο άνοιγμα των δημοσίων συμβάσεων στον ανταγωνισμό.**

III. Κατά το αρθ. 3 του ΠΔ 118/2007 («Κανονισμός Προμηθειών Δημοσίου»), οι τεχνικές προδιαγραφές πρέπει να καθορίζουν τα **ελάχιστα αναγκαία χαρακτηριστικά** του υλικού που απαιτούνται, προκειμένου αυτό να προσδιορισθεί αντικειμενικά με τρόπο που να ανταποκρίνεται **στη χρήση για την οποία προορίζεται** και να διατυπώνονται έτσι ώστε να εξασφαλίζεται **η μεγαλύτερη δυνατή ευρύτητα συμμετοχής στον διαγωνισμό και να μη δημιουργούνται αδικαιολόγητα εμπόδια στον ανταγωνισμό. Δεν επιτρέπεται η αναγραφή όρων** στις τεχνικές προδιαγραφές και στις διακηρύξεις που να προσδιορίζουν προϊόντα ορισμένης κατασκευής ή προέλευσης ή μεθόδους επεξεργασίας, **που έχουν ως αποτέλεσμα να ευνοούνται ορισμένες επιχειρήσεις ή προϊόντα.**

IV. Κατά το άρθρο και της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 14-6-1993 «περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων», όπως ισχύει, και κατά το άρθρο 4 της ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648/2009



κοινής απόφασης των Υπουργών Οικονομίας και Οικονομικών, Ανάπτυξης, Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, που μετέφερε την Οδηγία στην εσωτερική έννομη τάξη, **δεν πρέπει να εμποδίζεται η διάθεση στην αγορά και η έναρξη χρήσης των προϊόντων που φέρουν τη Σήμανση CE** που προβλέπεται στο άρθρο 17 και η οποία δηλώνει ότι τα προϊόντα έχουν αποτελέσει αντικείμενο αξιολόγησης της συμμόρφωσης τους σύμφωνα με το άρθρο 11 (τόσο της Οδηγίας όσο και της Υπουργικής Απόφασης).

IV. Όπως προκύπτει από το Προοίμιο της Διακήρυξης, ο προκείμενος διαγωνισμός διέπεται από τις ανωτέρω διατάξεις.

• • •

Επειδή με την ανωτέρω αναφερόμενη υπ' αριθ. 2 προδιαγραφή των ειδών που προσδιορίζονται στην Κατηγορία Α' του Μέρους Β' της προσβαλλόμενης Διακήρυξης δεν καθορίζονται τα **αναγκαία** χαρακτηριστικά που απαιτούνται, προκειμένου τα ζητούμενα χειρουργικά εργαλεία να ανταποκρίνονται στη χρήση για την οποία προορίζονται αλλά τίθενται εξωπραγματικές απαιτήσεις που μόνο στόχο έχουν να ευνοηθούν τα προϊόντα των εταιριών Covidien και Johnson & Johnson που εμπορεύονται στην Ελλάδα οι εταιρίες «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και να τεθούν εκτός διαγωνισμού τα προϊόντα του οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία μας, αλλά και όλων των υπολοίπων εταιριών που διαθέτουν παρόμοια είδη στην Ελληνική αγορά.

Επειδή η περιγραφή των ειδών υπ' α/α 1, 2 και 3 της Κατηγορίας Α' του Μέρους Β' της προσβαλλόμενης Διακήρυξης έχει διατυπωθεί κατά τρόπο που να προσδιορίζονται κατ' επίφαση τρία υποτιθέμενα διαφορετικά είδη ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος, ώστε στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 1 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου COVIDIEN που εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 2 να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και να αποκλείονται τα χειρουργικά εργαλεία όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εργαλεία του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και διαθέτει η εταιρία μας στην Ελλάδα, παρόλο που ουδείς



επιστημονικός, πρακτικός ή άλλος λόγος υφίσταται για τον παραπάνω διαχωρισμό ούτε δίδεται οποιαδήποτε σχετική εξήγηση από την προσβαλλόμενη Διακήρυξη.

Επειδή η περιγραφή των ειδών υπ' α/α 4α, 4β, 4γ, 4δ, 5α, 5β, 5γ, 6α, 6β, και 7α και 7β έχει διατυπωθεί κατά τρόπο που να προσδιορίζονται τέσσερα κατ' επίφαση διαφορετικά είδη ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος, προκειμένου στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 4α, 4β, 4γ και 4δ να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου COVIDIEN που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 5α, 5β και 5γ να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 6α και 6β να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», και να αποκλείονται τα συρραπτικά χειρουργικά εργαλεία όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εργαλεία του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και διαθέτει η εταιρία μας στην Ελλάδα, παρόλο που ουδείς επιστημονικός, πρακτικός ή άλλος λόγος υφίσταται για τον παραπάνω διαχωρισμό ούτε δίδεται οποιαδήποτε σχετική εξήγηση από την προσβαλλόμενη Διακήρυξη.

Επειδή η περιγραφή των ειδών υπ' α/α 4ε, 5δ, 6γ και 7γ έχει ομοίως διατυπωθεί κατά τρόπο που να προσδιορίζονται τέσσερα κατ' επίφαση διαφορετικά είδη ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος, προκειμένου στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 4ε να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου COVIDIEN που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 5δ να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 6γ να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», και να αποκλείονται οι ανταλλακτικές κασσέτες για συρραπτικά εργαλεία όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εργαλεία του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και διαθέτει η εταιρία μας στην Ελλάδα,



παρόλο που ουδείς επιστημονικός, πρακτικός ή άλλος λόγος υφίσταται για τον παραπάνω διαχωρισμό ούτε δίδεται οποιαδήποτε σχετική εξήγηση από την προσβαλλόμενη Διακήρυξη.

Επειδή η περιγραφή των ειδών υπ' α/α 11α, 11β και 11γ, 12α, 12β και 12γ, 13α και 13β και 14 έχει ομοίως διατυπωθεί κατά τρόπο που να προσδιορίζονται τέσσερα κατ' επίφαση διαφορετικά είδη ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος, προκειμένου στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 11α, 11β και 11γ να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου COVIDIEN που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 12α, 12β και 12γ να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», στην περιγραφή των προϊόντων υπ' α/α 13α και 13β να ανταποκρίνονται μόνο τα προϊόντα του οίκου JOHNSON & JOHNSON που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ», και να αποκλείονται οι χειρουργικοί κοπτορράπτες όλων των υπόλοιπων κατασκευαστικών οίκων, μεταξύ των οποίων και τα εργαλεία του παγκοσμίου φήμης οίκου INTROMEDIX, τα οποία εισάγει και διαθέτει η εταιρία μας στην Ελλάδα, παρόλο που ουδείς επιστημονικός, πρακτικός ή άλλος λόγος υφίσταται για τον παραπάνω διαχωρισμό ούτε δίδεται οποιαδήποτε σχετική εξήγηση από την προσβαλλόμενη Διακήρυξη.

Επειδή η περιγραφή των ειδών υπ' α/α 11δ, 12δ, 12ε και 12στ, 13β και 14α έχει επίσης διατυπωθεί κατά τρόπο που να προσδιορίζονται τέσσερα κατ' επίφαση διαφορετικά είδη ενώ στην πραγματικότητα πρόκειται για το ίδιο είδος, προκειμένου να ευνοηθούν κατά τον ανωτέρω τρόπο τα προϊόντα των εταιριών «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και «JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» αντιστοίχως.

Επειδή η απαίτηση για ορθογώνια διατομή των αγκτήρων που ζητούνται για τους κυκλικούς αναστομωτήρες του α/α 1 της Κατηγορίας Α' του Μέρους Β' της Διακήρυξης δεν εξυπηρετεί καμία επιστημονική ή τεχνική σκοπιμότητα αλλά έχει τεθεί με αποκλειστικό σκοπό να «φωτογραφίσει» αποκλειστικώς τα προϊόντα του οίκου Covidien τα οποία εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία «ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΕΙΔΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» και να αποκλείσει τα προϊόντα όλων των άλλων κατασκευαστών, μεταξύ των οποίων και τα προϊόντα του οίκου «INTROMEDIX» που εισάγει και εμπορεύεται στην Ελλάδα η εταιρία μας.



Επειδή οι προαναφερόμενες διατάξεις της προσβαλλόμενης Διακήρυξης προσβάλλουν τις διατάξεις των άρθρων 53 του ΠΔ 60/2007, άρθρου 23 της Οδηγίας 2004/18/ΕΚ, 3 του ΠΔ 118/2007, 4 της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ και 4 της ΚΥΑ ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648/2009.

Επειδή με την προσβαλλόμενη Διακήρυξη βλάπτεται το δημόσιο συμφέρον, αφού δεν δημιουργούνται συνθήκες υγιούς ανταγωνισμού αλλά μονοπωλιακή κατάσταση που θα έχει ως βέβαιο αποτέλεσμα την προμήθεια των ζητούμενων υπ' α/α 1, 2, 4, 5, 6, 11, 12 και 13 ειδών της Κατηγορίας Α' του Μέρους Β' της Διακήρυξης αντί τιμήματος υψηλότερου από αυτό που θα μπορούσε να επιτευχθεί υπό συνθήκες ανταγωνισμού.

Επειδή η παρούσα προσφυγή μας είναι νόμιμη, βάσιμη και αληθής, ασκείται δε αρμοδίως και εμπροθέσμως.

ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΛΟΓΟΥΣ ΑΥΤΟΥΣ

και για όσους άλλους θα προσθέσουμε νομίμως και με τη ρητή επιφύλαξη κάθε δικαιώματός μας
ΖΗΤΟΥΜΕ

1. Να γίνει δεκτή στο σύνολό της η παρούσα προσφυγή μας.
2. Να εξαφανιστεί, άλλως τροποποιηθεί, η προσβαλλόμενη Διακήρυξη τουλάχιστον ως προς τις τεχνικές προδιαγραφές των ειδών υπ' α/α 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 11, 12, 13 και 14 της Κατηγορίας Α' του Μέρους Β' αυτής και να επαναπροκηρυχθεί ο διαγωνισμός για τα εν λόγω είδη, αφού προηγουμένως:
 - (i) Αφαιρεθεί η υπ' αριθ. 2 προδιαγραφή των εν λόγω ειδών κατά το μέρος αυτής που απαιτεί για τα εν λόγω είδη να συνοδεύονται από τουλάχιστον δύο κλινικές μελέτες από αναγνωρισμένα κέντρα δημοσιευμένα (sic) σε έγκριτα περιοδικά.
 - (ii) Ενοποιηθούν τα υπ' αριθ. 1, 2 και 3 είδη ώστε να προσδιορίζονται με κοινή περιγραφή και να αποφεύγεται κάθε προσπάθεια συγχύσεως και δημιουργίας της εντυπώσεως ότι πρόκειται για διαφορετικά είδη, δια του καθορισμού των ελάχιστων αναγκαίων χαρακτηριστικών των υλικών που απαιτούνται, προκειμένου αυτά να προσδιοριστούν αντικειμενικά με τρόπο που να ανταποκρίνεται στη χρήση για την οποία προορίζονται και της διατυπώσεως της περιγραφής τους έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η μεγαλύτερη δυνατή ευρύτητα συμμετοχής στον διαγωνισμό και να μη δημιουργούνται αδικαιολόγητα εμπόδια στον ανταγωνισμό και, για τους ίδιους λόγους,



αφαιρεθεί η απαίτηση για ορθογώνια διατομή των αγκτήρων που ζητούνται για τους κυκλικούς αναστομωτήρες των υπ' αριθ. 1 ειδών. Ενδεικτικώς, προτείνουμε την ακόλουθη ορθή ενιαία περιγραφή: «Κυρτός κυκλικός αναστομωτήρας με κλινς τιτανίου για ανοιχτές και λαπαροσκοπικές επεμβάσεις, διαμέτρου 21, 25, 28, 29, 31 και 33mm +/-10%».

(ΙΙΙΙ) Ενοποιηθούν τα υπ' αριθ. 4α, 4β, 4γ, 4δ, 5α, 5β, 5γ, 6α, 6β, και 7α και 7β είδη, ώστε να προσδιορίζονται με κοινή ενιαία περιγραφή και να αποφεύγεται κάθε προσπάθεια συγχύσεως και δημιουργίας της εντυπώσεως ότι πρόκειται για διαφορετικά είδη, δια του καθορισμού των ελάχιστων αναγκαίων χαρακτηριστικών των υλικών που απαιτούνται, προκειμένου αυτά να προσδιοριστούν αντικειμενικά με τρόπο που να ανταποκρίνεται στη χρήση για την οποία προορίζονται και της διατυπώσεως της περιγραφής τους έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η μεγαλύτερη δυνατή ευρύτητα συμμετοχής στον διαγωνισμό και να μη δημιουργούνται αδικαιολόγητα εμπόδια στον ανταγωνισμό. Ενδεικτικώς, προτείνουμε την ακόλουθη ορθή ενιαία περιγραφή: «εργαλεία ευθείας συρραφής ιστών, επαναφορτιζόμενα για όλους τους τύπους ιστών σε διάφορα μεγέθη».

(ΙV) Ενοποιηθούν τα υπ' αριθ. 4ε, 5δ, 6γ και 7γ είδη, ώστε να προσδιορίζονται με κοινή ενιαία περιγραφή και να αποφεύγεται κάθε προσπάθεια συγχύσεως και δημιουργίας της εντυπώσεως ότι πρόκειται για διαφορετικά είδη, δια του καθορισμού των ελάχιστων αναγκαίων χαρακτηριστικών των υλικών που απαιτούνται, προκειμένου αυτά να προσδιοριστούν αντικειμενικά με τρόπο που να ανταποκρίνεται στη χρήση για την οποία προορίζονται και της διατυπώσεως της περιγραφής τους έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η μεγαλύτερη δυνατή ευρύτητα συμμετοχής στον διαγωνισμό και να μη δημιουργούνται αδικαιολόγητα εμπόδια στον ανταγωνισμό. Ενδεικτικώς, προτείνουμε την ακόλουθη ορθή ενιαία περιγραφή: «ανταλλακτικές κασέτες με κλινς τιτανίου για τα παραπάνω εργαλεία».

(V) Ενοποιηθούν τα υπ' αριθ. 11α, 11β και 11γ, 12α, 12β και 12γ, 13α και 13β και 14 είδη, ώστε να προσδιορίζονται με κοινή ενιαία περιγραφή και να αποφεύγεται κάθε προσπάθεια συγχύσεως και δημιουργίας της εντυπώσεως ότι πρόκειται για διαφορετικά είδη, δια του καθορισμού των ελάχιστων αναγκαίων χαρακτηριστικών των υλικών που απαιτούνται, προκειμένου αυτά να προσδιοριστούν αντικειμενικά με τρόπο που να ανταποκρίνεται στη χρήση για την οποία προορίζονται και της διατυπώσεως της περιγραφής τους έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η μεγαλύτερη δυνατή ευρύτητα συμμετοχής στον διαγωνισμό και να μη δημιουργούνται αδικαιολόγητα εμπόδια στον ανταγωνισμό. Ενδεικτικώς, προτείνουμε την ακόλουθη ορθή ενιαία περιγραφή: «εργαλεία ευθείας συρραφής – διατομής ιστών



επαναφορτιζόμενα, αμφίπλευρης πυροδότησης για όλους τους τύπους ιστών σε διάφορα μεγέθη».

(vi) Ενοποιηθούν τα υπ' αριθ. 11δ, 12δ, 12ε και 12στ, 13β και 14α είδη, ώστε να προσδιορίζονται με κοινή ενιαία περιγραφή και να αποφεύγεται κάθε προσπάθεια συγχύσεως και δημιουργίας της εντυπώσεως ότι πρόκειται για διαφορετικά είδη, δια του καθορισμού των ελάχιστων αναγκαίων χαρακτηριστικών των υλικών που απαιτούνται, προκειμένου αυτά να προσδιοριστούν αντικειμενικά με τρόπο που να ανταποκρίνεται στη χρήση για την οποία προορίζονται και της διατυπώσεως της περιγραφής τους έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η μεγαλύτερη δυνατή ευρύτητα συμμετοχής στον διαγωνισμό και να μη δημιουργούνται αδικαιολόγητα εμπόδια στον ανταγωνισμό. Ενδεικτικώς, προτείνουμε την ακόλουθη ορθή ενιαία περιγραφή: «ανταλλακτικές κασέτες με κλιπς τιτανίου για τα παραπάνω εργαλεία».

Ηράκλειο Αττικής, 2.4.2013

Για την CANA Α.Ε. Φαρμακευτικά εργαστήρια

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ
"CANA" Α.Ε.
Λ. ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ 446
ΗΡΑΚΛΕΙΟ ΑΤΤΙΚΗΣ - 141 22
ΤΗΛ : 210-2883.300 - FAX: 210 2883.202
ΑΦΜ : 094007210
ΔΟΥΛΑ ΤΕΡΕΖΑΚΗ

Νόμιμος Εκπρόσωπος