

ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗ Α.Ε.
ΖΑΓΟΡΑΣ 12 – 115 27 ΑΘΗΝΑ
ΤΗΛ. 210-7488820

1^η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
ΑΤΤΙΚΗΣ «Κ.Α.Τ.»

ΠΡΟΣ ΤΗΝ

1^η ΥΠΕ ΑΤΤΙΚΗΣ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΤΤΙΚΗΣ ΚΑΤ-ΕΚΑ

ΕΛΗΦΘΗ 27 ΜΑΡ. 2013
ΑΡΙΘ. ΠΡΩΤ. 3642
ΣΥΝΗΜΜΕΝΑ
ΤΗΛ.: 213 2086

ΥΠΟΨΙΝ: ΓΡΑΦΕΙΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

ΚΟΙΝΟΠ.: - 1^η ΥΠΕ ΑΤΤΙΚΗΣ

- ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ (Ε.Π.Υ.)



ΠΡΟΣΦΥΓΗ

(του άρθρου 4 του π.δ. 3886/2010)

Της Ανωνύμου Εταιρείας με την επωνυμία «ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ» που εδρεύει στην Αθήνα (οδός Ζαγοράς 12) και εκπροσωπείται νόμιμα .

ΚΑΤΑ

1. Της με Αριθμό 1/2013 Διακήρυξης Διαγωνισμού για: Συμφωνία Πλαίσιο για την προμήθεια ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ CPV 33162200-5.
2. Κάθε άλλης συναφούς προηγούμενης ή μελλοντικής πράξης ή παράλειψης της Διοίκησης.

Α. ΙΣΤΟΡΙΚΟ

Με την Αριθμό Πρωτ. 2251 – 1/2013 Διακήρυξη Διαγωνισμού, προκηρύχθηκε διαγωνισμός για Συμφωνία Πλαίσιο για την προμήθεια ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ CPV 33162200-5.

Στον διαγωνισμό αυτό προτίθεται να συμμετέχει η εταιρεία μας καταθέτοντας σχετική προσφορά.

Κατά των τεχνικών προδιαγραφών της ανωτέρω διακήρυξης προσφεύγουμε με προφανές έννομο συμφέρον και αιτούμαστε την ακύρωση άλλως την τροποποίηση της διακήρυξης του διαγωνισμού για τους παρακάτω νόμιμους, βάσιμους και αληθείς λόγους :

Β. ΝΟΜΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

i) Στο άρθρο 3 § 4 του Π.Δ 118/2007 ρητώς ορίζεται ότι δεν επιτρέπεται η αναγραφή στις τεχνικές προδιαγραφές όρων, που να προσδιορίζουν προϊόντα ορισμένης κατασκευής ή προέλευσης ή μεθόδους επεξεργασίας, οι οποίες έχουν ως αποτέλεσμα να ευνοούν ορισμένες επιχειρήσεις ή προϊόντα.

ii) Στο άρθρο 3 παρ 2 του ίδιου Π.Δ. 118/2007 ορίζεται ότι:

« Τεχνικές Προδιαγραφές είναι οι τεχνικές απαιτήσεις που καθορίζουν τα ελάχιστα αναγκαία χαρακτηριστικά του υλικού που απαιτούνται, προκειμένου αυτό να προσδιοριστεί αντικειμενικά με τρόπο που να ανταποκρίνεται στην χρήση για την οποία προορίζεται από τον φορέα. Οι τεχνικές αυτές απαιτήσεις πρέπει να περιλαμβάνουν ιδίως τα επίπεδα ποιότητας και απόδοσης, τα επίπεδα ασφαλείας, τις διαστάσεις καθώς και τις λοιπές απαιτήσεις που ισχύουν για το υλικό ή το προϊόν όσον αφορά την ποιότητα, την ορολογία, τις δοκιμές και μεθόδους δοκιμών, την συσκευασία, την σήμανση.»

iii) Σύμφωνα μάλιστα με την από 12.9.2007 Εγκύκλιο της Γενικής Γραμματείας Εμπορίου «περί εφαρμογής του ΠΔ118/07 με τον καινούργιο κανονισμό προμηθειών (Π.Δ.118/2007)

«Οι τεχνικές προδιαγραφές θα πρέπει να συντάσσονται σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο αυτό και να καθορίζουν όχι τα απαιτούμενα χαρακτηριστικά του υλικού που απαιτούσε το Π.Δ. 394/96, αλλά τα ελάχιστα αναγκαία χαρακτηριστικά του υλικού που απαιτούνται, προκειμένου αυτό να προσδιοριστεί αντικειμενικά και να ανταποκρίνεται στις ανάγκες του φορέα. Επίσης πρέπει να διατυπώνονται έτσι ώστε να επιτυγχάνεται η μεγαλύτερη δυνατή ευρύτητα συμμετοχής και να μην δημιουργούνται εμπόδια στον ανταγωνισμό. Επισημαίνεται ότι όλοι οι όροι των τεχνικών προδιαγραφών που ορίζονται με αυτό τον τρόπο και σύμφωνα με το ίδιο άρθρο είναι απαράβατοι και η οποιαδήποτε μη συμμόρφωση με αυτούς, συνεπάγεται απόρριψη της προσφοράς.»

iv) Σύμφωνα με το άρθρο 2 παρ 4 περιοδ. β' στοιχείου α του Ν.2955/2001 (Προμήθειες Νοσοκομείων και λοιπών Τομέων Υγείας)

«Δεν επιτρέπεται να ληφθούν υπόψη α) Τεχνικά χαρακτηριστικά ή προδιαγραφές του προϊόντος που δεν επηρεάζουν την δυνατότητα χρήσης του ή την αποτελεσματικότητά του.»

ν) Τέλος, στην Οδηγία 2004/18/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ορίζεται, στο άρθρο 23 ότι «1. Οι τεχνικές προδιαγραφές, όπως ορίζονται στο σημείο 1) του Παραρτήματος VI, αναφέρονται στα έγγραφα της σύμβασης, όπως οι προκηρύξεις διαγωνισμού ... 2. Οι τεχνικές προδιαγραφές εξασφαλίζουν ισότιμη πρόσβαση στους προσφέροντες και δεν έχουν ως αποτέλεσμα τη δημιουργία αδικαιολογήτων φραγμών στο άνοιγμα των δημοσίων συμβάσεων στον ανταγωνισμό. 3. Με την επιφύλαξη των υποχρεωτικών εθνικών τεχνικών κανόνων, εφόσον είναι σύμφωνοι με το κοινοτικό δίκαιο, οι τεχνικές προδιαγραφές πρέπει να διατυπώνονται: α) είτε με παραπομπή στις τεχνικές προδιαγραφές που ορίζονται στο παράρτημα VI και, κατά σειρά προτίμησης, στα εθνικά πρότυπα που αποτελούν μεταφορά ευρωπαϊκών προτύπων, στις ευρωπαϊκές τεχνικές εγκρίσεις, στις κοινές τεχνικές προδιαγραφές, στα διεθνή πρότυπα, σε άλλα τεχνικά συστήματα αναφοράς που εκπονούνται από τους ευρωπαϊκούς οργανισμούς τυποποίησης, ή, όταν αυτά δεν υπάρχουν, στα εθνικά πρότυπα, στις εθνικές τεχνικές εγκρίσεις, ή στις εθνικές τεχνικές προδιαγραφές στον τομέα του σχεδιασμού, του υπολογισμού και της

εκτέλεσης των έργων και της χρησιμοποίησης των προϊόντων. Κάθε παραπομπή συνοδεύεται από τη μνεία «ή ισοδύναμο». Β) είτε με αναφορά σε επιδόσεις ή λειτουργικές απαιτήσεις....Πρέπει ωστόσο να είναι αρκετά ακριβείς ώστε να επιτρέπουν στους προσφέροντες να προσδιορίζουν το αντικείμενο της σύμβασης και στις αναθέτουσες αρχές να αναθέτουν τη σύμβαση. Γ) είτε με αναφορά στις επιδόσεις ή λειτουργικές απαιτήσεις που αναφέρονται στο στοιχείο β), παραπέμποντας, ως τεκμήριο συμβατότητας στις εν λόγω επιδόσεις ή λειτουργικές απαιτήσεις, στις προδιαγραφές που αναφέρονται στο στοιχείο α). δ) είτε με παραπομπή σας προδιαγραφές που αναφέρονται στο στοιχείο α) για ορισμένα χαρακτηριστικά και με παραπομπή σας επιδόσεις ή στις λειτουργικές απαιτήσεις που αναφέρονται στο στοιχείο β) για ορισμένα άλλα χαρακτηριστικά. 4. Όταν οι αναθέτουσες αρχές κάνουν χρήση της δυνατότητας παραπομπής στις προδιαγραφές που αναφέρονται στην παράγραφο 3, στοιχείο α), δεν μπορούν να απορρίπτουν προσφορά με την αιτιολογία ότι τα προσφερόμενα προϊόντα και υπηρεσίες δεν πληρούν τις προδιαγραφές σας οποίες έχουν παραπέμψει, εφόσον ο προσφέρων αποδεικνύει στην προσφορά του, με κάθε ενδεδειγμένο μέσο και με τρόπο που ικανοποιεί την αναθέτουσα αρχή, ότι οι λύσεις που προτείνει πληρούν, κατά ισοδύναμο τρόπο, τις απαιτήσεις που ορίζονται από τις τεχνικές προδιαγραφές. Τεχνικός φάκελος του κατασκευαστή ή έκθεση δοκιμών από αναγνωρισμένο οργανισμό μπορεί να συνιστά ενδεδειγμένο μέσο. 8. **Οι τεχνικές προδιαγραφές, εκτός εάν αυτό δικαιολογείται από το αντικείμενο σας σύμβασης, δεν μπορούν να κάνουν μνεία συγκεκριμένης κατασκευής ή προέλευσης ή ιδιαίτερων μεθόδων κατασκευής ούτε να κάνουν αναφορά σε σήμα, δίπλωμα ευρεσιτεχνίας ή τύπο καθώς και σε συγκεκριμένη καταγωγή ή παραγωγή, που θα είχε ως αποτέλεσμα να ευνοούνται ή να αποκλείονται ορισμένες επιχειρήσεις ή ορισμένα προϊόντα.** Η εν λόγω μνεία ή παραπομπή επιτρέπεται, κατ' εξαίρεση, όταν δεν είναι δυνατόν να γίνεται αρκούντως ακριβής και κατανοητή περιγραφή του αντικειμένου της σύμβασης κατ' εφαρμογή των παραγράφων 3 και 4• η μνεία ή η παραπομπή αυτή πρέπει να συνοδεύονται από σας όρους «ή ισοδύναμο».» και στο άρθρο 82 ότι «Η οδηγία 92/50/ΕΟΚ...και οι οδηγίες 93/36/ΕΟΚ...καταργούνται...».

Γ. ΕΙΣΑΓΩΓΙΚΑ

Στην σημείωση που υπάρχει στην σελίδα 40 των τεχνικών προδιαγραφών της διακήρυξης, και συγκεκριμένα στις τεχνικές προδιαγραφές των εργαλείων της Κατηγορίας Α, αναφέρονται τα κάτωθι:

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

Δ. ΛΟΓΟΙ ΠΡΟΣΦΥΓΗΣ

Όπως σαφώς αναφέρεται και στην σημείωση της διακήρυξής σας, η έγκριση FDA συμπεριλαμβάνει κλινική αξιολόγηση των προϊόντων, της οποίας η αξιοπιστία είναι εξαιρετικά υψηλού βαθμού. Αντιθέτως, η δημοσίευση σε περιοδικά μελετών από νοσοκομεία ή κέντρα σχετικά με τα εργαλεία, είναι εξαιρετικά μικρής αξιοπιστίας.

Ως εκ τούτου, οι δημοσιεύσεις σε περιοδικά για εργαλεία τα οποία έχουν έγκριση FDA δεν είναι δυνατόν να αποτελούν κριτήριο έγκρισης απόρριψης διότι με τον τρόπο αυτό αμφισβητείται η αξιοπιστία του οργανισμού FDA.

Κατόπιν των ανωτέρω, θα πρέπει από την συγκεκριμένη σημείωση της διακήρυξης να απαλειφθεί ο όρος της απαίτησης των δύο κλινικών μελετών, εφόσον τα προσφερόμενα εργαλεία έχουν έγκριση FDA.

Επιπλέον σε αυτό το σημείο θα θέλαμε να τονίσουμε, ότι ιδιαιτέρως την τρέχουσα αυτή περίοδο, όπου υπάρχει σαφής απαίτηση για έλεγχο των δαπανών, η προκήρυξη διαγωνισμού με ασαφείς προδιαγραφές, καταστρατηγεί εντελώς την έννοια του υγιούς ανταγωνισμού και αποκλείει την δυνατότητα συμμετοχής των άλλων εταιρειών.

Επειδή είναι βέβαιο ότι όποιος προμηθευτής θέλει να συμμετέχει, υποβάλλοντας προσφορά, θα τεθεί από την Επιτροπή του Διαγωνισμού εκτός Διαγωνισμού.

Επειδή το δικαίωμα σας Διοίκησης να προκηρύξει Διαγωνισμό καθορίζοντας σας τεχνικές προδιαγραφές δεν επιτρέπει να παραβιασθούν οι προϋποθέσεις που ο Νόμος θέτει για την προστασία του ανταγωνισμού και του Δημοσίου Συμφέροντος .

Επειδή η Διακήρυξη του Διαγωνισμού αφενός μεν είναι αντίθετη στο δημόσιο συμφέρον αφετέρου δε ζημιώνει άμεσα την Εταιρεία μας.

Επειδή η Εταιρεία μας ως προμηθευτής έχει έννομο συμφέρον να της ανατεθεί η συγκεκριμένη σύμβαση προμήθειας και να αποτραπεί η περαιτέρω ζημία της και του δημοσίου συμφέροντος.

Επειδή οι ισχυρισμοί μας είναι νόμιμοι, βάσιμοι και αληθείς.

ΔΙΑ ΤΑΥΤΑ ΔΙΑ ΤΑΥΤΑ

ΕΞΑΙΤΟΥΜΕΘΑ

Να γίνει δεκτή η παρούσα προσφυγή μας ως νόμιμη, βάσιμη και αληθής που είναι.

Να ανασταλεί η διενέργεια του διαγωνισμού, καθόσον χρόνο δεν έχει παρέλθει η προθεσμία ασκήσεως και απαντήσεως επί της προσφυγής μας, καθώς και η προθεσμία



ασκήσεως αιτήσεως ασφαλιστικών μέτρων στο αρμόδιο Δικαστήριο σε περίπτωση απορρίψεώς σας.

Να μεταρρυθμιστούν οι τεχνικές προδιαγραφές του διαγωνισμού του Νοσοκομείου σας και να τεθούν κατά τρόπο σύμφωνο με τον Νόμο χωρίς να προσδιορίζουν προϊόντα ορισμένης κατασκευής ή προέλευσης ή μεθόδους επεξεργασίας, οι οποίες έχουν ως αποτέλεσμα να ευνοούν συγκεκριμένη επιχείρηση και συγκεκριμένο προϊόν.

Αθήνα , 27/03/2013

Για την

Ενδοσκοπική Α.Ε.



Κίμων Καλόγλου

Πρόεδρος & Δ/νων Σύμβουλος

