



ZESPÓŁ WOJEWÓDZKICH PRZYCHODNI SPECJALISTYCZNYCH

40-038 Katowice, ulica Powstańców 31

www.zwps.pl

tel. (32) 255-22-26

fax. (32) 343-40-01

ZWPS wdrożył system zgodny z normami PN-EN ISO
9001:2015-10
oraz PN-EN ISO 14001:2015-09



ZWPS/DA / 176 /2025

Katowice, dnia 09.01.2025r.

Uczestnicy Postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA – CZĘŚĆ 1 –

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, o którym mowa w art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r. poz. 1320 z późniejszymi zmianami), którego przedmiotem jest „Sukcesywna dostawa paneli alergologicznych wraz z dzierżawą analizatora”.

– Nr referencyjny: ZP/D/17/24.

Na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r. pozycja 1320 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej ustawą Pzp.). Zamawiający udziela odpowiedzi na zapytania, które wpłynęły od Wykonawców.

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bufora czyszczącego, niezbędnego do obsługi aparatu będącego przedmiotem dzierżawy, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu, aby przedmiot zamówienia określony jako bufor czyszczący niezbędny do obsługi automatycznego analizatora do analizy paneli alergologicznych był zakwalifikowany do wyrobów medycznych tym samym, Zamawiający koryguje zapis SWZ w Rozdziałach: a) Rozdział I pkt 6.4 i nadaje mu następujące brzmienie: cytuję: „...Przedmiot dostawy w zakresie paneli / pasków musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. Nr 2022, pozycja 974 z późniejszymi zmianami) – nie dotyczy bufora czyszczącego ...” koniec cytatu.

b) Rozdział II pkt 1 litera b) cytuję : „...Powiadomienie / Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 07 kwietnia 2022 roku (tj. Dz. U. Nr 2022 pozycja Nr 974 z późniejszymi zmianami) – z wyłączeniem bufora czyszczącego...” koniec cytatu.”.

Pytanie 2:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji wykonania napraw i przeglądów dzierżawionego analizatora do 3 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ – Załącznik Nr 7 Wzór Umowy § 7 pkt 3 zdanie ostatnie cytuję: „... Naprawa lub wymiana części uszkodzonych lub zużytych podzespołów nie może przekroczyć 3 dni roboczych od daty dokonania zgłoszenia przez Zamawiającego...” koniec cytatu..

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1 testy do oznaczania przeciwciał alergenowo – swoistych w klasie IgE panele zawierające 30 alergenów (co najmniej 2 rodzaje pokarmowych i 3 rodzaje oddechowych do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wymaga w poz. 1 Testy do oznaczania przeciwciał alergenowo – swoistych w klasie IgE panele zawierające 10 alergenów (co najmniej 2 rodzaje pokarmowych i 3 rodzaje oddechowych do wyboru przez Zamawiającego).

Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 2 testy do oznaczania przeciwciał alergenowo – swoistych w klasie IgE panele zawierające 30 alergenów (co najmniej : pokarmowy, oddechowy, pediatryczny, atopowy do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający poprzez „kontrolę zewnątrz laboratoryjną” rozumie kontrolę zewnątrz laboratoryjną niezależną od producenta testów tj. LabQuality, Randox?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający nie określa producenta kontroli. Zamawiający żąda zapewnienia kontroli zewnątrzlaboratoryjnej 1 raz w roku. Wykonawca musi przedstawić miejsce (producenta / firmę) oraz harmonogram (czas) przeprowadzenia kontroli.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści aby czytnik kodów kreskowych służący do identyfikacji próbki badanej był zintegrowany ze stacją roboczą (komputer PC) zintegrowaną z oprogramowaniem umożliwiającym dwukierunkową transmisją danych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wymaga aby czytnik kodów kreskowych służący do identyfikacji próbki badanej był zintegrowany z automatycznym analizatorem.