



ZESPÓŁ WOJEWÓDZKICH PRZYCHODNI SPECJALISTYCZNYCH

40-038 Katowice, ulica Powstańców 31

www.zwps.pl

tel. (32) 255-22-26

sekretariat@zwps.pl

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



ZWPS/DA/ 4412 /2025

Katowice, dnia 27.06.2025 r.

Uczestnicy Postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Postępowanie 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 2024 roku pozycja 1320 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej: ustawą Pzp.), którego przedmiotem jest „Sukcesywna dostawa oznaczeń koagulologicznych wraz z dzierżawą analizatora”.

– Nr referencyjny: ZP/D/8/25.

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: Dotyczy Formularza asortymentowo – cenowego:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wieloparametrowego osocza kalibracyjnego o wielkości jednostkowej opakowania 50 x 1 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił wymagań dotyczących wielkości opakowania wieloparametrowego osocza kalibracyjnego z czynnikiem VIII powyżej 80%.

Pytanie 2: Dotyczy Formularza asortymentowo – cenowego:

Czy Zamawiający w Formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik nr 1 A) w kolumnie nr 5 wyrazi zgodę na poprawę sformułowania oferowana wielkość opakowania na ilość oznaczeń z opakowania? W kolumnie 6 wskazane jest, aby podzielić zamawianą ilość (kolumna 4) przez oferowaną wielkość opakowania (kolumna 5), aby dokonać tego przeliczenia potrzebna jest ilość oznaczeń w opakowaniu, a nie wielkość opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis w Formularzu asortymentowo – cenowym – Załączniku Nr 1A w kolumnie nr 5 z " Oferowana wielkość opakowania" na " Ilość oznaczeń z opakowania". Jednocześnie Wykonawca musi spełnić / uwzględnić wszystkie pozostałe zapisy SWZ określone w punkcie "UWAGA" pod Tabelą w Załączniku Nr 1A. Zamawiający w załączeniu dołącza KOREKTĘ Załącznika Nr 1A.

Pytanie 3: Dotyczy Formularza asortymentowo – cenowego:

Czy podana ilość oznaczeń uwzględnia badania w dublecie?

Odpowiedź:

Tak, Podana przez Zamawiającego ilość oznaczeń uwzględnia badanie w dublecie.

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Dostawą oznaczeń koagulologicznych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa	Zamawiana ilość oznaczeń	Oferowana wielkość opakowania	Ilość oznaczeń z opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu* (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka Podatku VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12	13.
A		OZNACZENIA:										
1	Czas protrombinowy PT		15 000									
2	Fibrynogen		12 000									
3	APTT		20 000									
B		MATERIAŁY KONTROLNE, KALIBRATORY – DO ILOŚCI OZNACZEŃ PODANYCH POWYŻEJ										
1												
2												
...												
C		MATERIAŁY ZUŻYWALNE – DO ILOŚCI OZNACZEŃ PODANYCH POWYŻEJ										
1												

2												
...												
	WARTOŚĆ OFERTY OGÓŁEM:											

WAŻNE:

Kolumnę Nr 6 należy wypełnić tylko w punkcie / pozycji nr 1; nr 2 i nr 3 w Tabeli „A”.

UWAGA:

1. Szacowana liczba oznaczeń obejmuje ilość pacjentów, kontrolę prowadzoną codziennie na dwóch poziomach (nie uwzględnia kalibracji) oraz oznaczenia APTT w ramach testu korekcji.
2. Do testu korekcji należy zaplanować w skali 3 lat dodatkowo 150 x 1ml wieloparametrowego osocza kalibracyjnego z czynnikiem VIII powyżej 80%.
3. Należy zaplanować wszystkie odczynniki w opakowaniach dostosowanych do zamawianej ilości oznaczeń z uwzględnieniem ważności odczynników po otwarciu oraz trwałości na pokładzie według zaleceń producenta.
4. Wykonawca kalkuluje wszystkie materiały kontrolne, kalibratory, części zamienne oraz materiały zużywalne niezbędne do wykonania zamawianej ilości oznaczeń.
5. Analizator, odczynniki, materiały kontrolne, kalibratory muszą pochodzić od jednego producenta.
6. Kontrola jakości wykonywana będzie codziennie, na co najmniej dwóch poziomach (poziom normatywny i poziom patologiczny).

_____ dnia _____ 2025r.

(podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy)