



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/ 4474 /2025

Katowice, dnia 01.07.2025 r.

Uczestnicy Postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA – CZĘŚĆ 2 –

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 odczynników do Zakładu Patomorfologii oraz testów alergologicznych”.
– Nr referencyjny: ZP/D/10/25.

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 Pakietu Nr 1 pozycja nr 2:

Czy Zamawiający pod pojęciem zestawu oczekuje dwóch odczynników (kolorowego i przezroczystego) o pojemności 15 ml każdy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje zestawu składającego się z 2 odczynników: kolorowego i przezroczystego o pojemności 15 ml każdy, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków określonych w SWZ.

Pytanie 2: Dotyczy Pakietu Nr 5:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania odczynników w poz.1 i 2 od tego samego producenta (poz.3 inny producent)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pozycji nr 3 odczynników od innego producenta. Jednocześnie Zamawiający zmienia zapis pod Tabelą „**UWAGA**” i nadaje mu następujące brzmienie cytując: „...

1. *Wszystkie pozycje od tego samego producenta. W pozycji nr 3 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynnika od innego producenta.*
2. *Data ważności wszystkich odczynników co najmniej 12 miesięcy.*
3. *Wymaganie do pkt 1 i nr 2: Odczynnik stabilny po otwarciu w temperaturze pokojowej co najmniej 7 dni. Po otwarciu możliwość wybarwienia co najmniej 3000 preparatów w jednej porcji (0,5 litra) odczynnika...”* koniec cytatu. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie 3: Dotyczy treści SWZ Rozdział II pkt 1e:

Zamawiający wymaga: Oświadczenie producenta / dystrybutora o spełnieniu wymogu dotyczącego „stabilności odczynnika po otwarciu w temperaturze pokojowej co najmniej 7 dni” oraz „po otwarciu możliwości wybarwienia co najmniej 3000 preparatów w jednej porcji (0,5 litra) odczynnika” – dotyczy Pakietu Nr 5 punkt nr 1 i nr 2 (barwniki do Patomorfologii).

Natomiast w formularzu asortymentowo cenowym wymaga potwierdzenia tego parametru jedynie dla poz.1. Prosimy o wyjaśnienie powyższych rozbieżności. W przypadku, jeśli wymóg dotyczy również poz.2, prosimy o dopuszczenie odczynnika Schiffa, który zachowuje stabilność przez rok po otwarciu przy przechowywaniu w temperaturze 4-8 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Na to pytanie Zamawiający udzielił już odpowiedzi w Pytaniu Nr 2 powyżej.

Pytanie 4: Dotyczy Pakietu Nr 5 pozycja nr 3:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 5 poz 3 barwnika nie będącego wyrobem medycznym ze stawką podatku VAT 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający dla asortymentu określonego w Pakiecie Nr 5 nie oczekuje zaoferowania produktu będącego wyrobem medycznym – Rozdział I pkt 4 ppkt 4.3 SWZ.

Pytanie 5: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych o temperaturze przechowywania w zakresie min. 1-30°C, mogące pracować nawet przy 45°C. Zamawiający zapewne posiada pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów w temperaturze odpowiadającej temu zakresowi. Przechowywanie pacjentów w temperaturach powyżej 30°C stanowiłoby zagrożenie ich zdrowia i życia, zatem wątpliwe aby takie temperatury występowały w strukturze Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych o temperaturze przechowywania w zakresie min. 1 – 30°C.

Pytanie 6: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych, które do wykonania pomiaru wymagają próbki krwi o objętości 0,6 µl. Nakłucie palca uzyskane za pomocą nakłuwacza jednorazowego umożliwia uzyskanie próbki krwi o co najmniej jeden rząd wielkości większej niż objętość wskazana w SWZ. W związku z tym, procedura pobrania próbki jest identyczna zarówno w przypadku 0,5 µl, jak i 0,6 µl?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych, które do wykonania pomiaru wymagają próbki krwi o objętości 0,6 µl.

Pytanie 7: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukometru bez podświetlanej szczeliny testowej, mając na uwadze, że tego typu funkcjonalność nie wpływa na dokładność pomiaru, a w praktyce klinicznej jest rzadko wykorzystywana? W większości przypadków pomiar glukozy wykonywany jest w dobrze oświetlonych pomieszczeniach, a sama szczelina testowa została zaprojektowana tak, by umożliwić intuicyjne i łatwe umieszczenie paska testowego bez potrzeby dodatkowego oświetlenia. Podświetlana szczelina służy pacjentom indywidualnym włączającym glukometr i wykonującym pomiar samodzielnie w całkowitej ciemności?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie glukometru bez podświetlanej szczeliny testowej.

Pytanie 8: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych nie znajdujących się na aktualnej liście refundacyjnej. Refundacja pasków testowych nie świadczy o żadnych parametrach odnoszących się do jakości, wydajności lub funkcjonalności pasków testowych. Paski testowe, które mają być dostarczane w ramach umowy przetargowej będą służyły w Placówce Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty.

Pytanie 9: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Prosimy o dopuszczenie płynów kontrolnych ważnych 3 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki. Zgodnie z obecnymi wymogami wprowadzonymi na podstawie ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 23 października 2023 r. w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym umożliwiających podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej, personel Zamawiającego będzie musiał wykonywać codzienne pomiary za pomocą płynów kontrolnych i każdego posiadanego glukometru, co będzie oznaczało zużycie ok. 1 fiolki płynu kontrolnego w ciągu maksymalnie 80 dni (pojedyncza fiolka zawiera ilość płynu wystarczającą do wykonania ok. 80 pomiarów kontrolnych) – nawet jeśli każda fiolka takiego płynu będzie używana do oceny działania tylko jednego glukometru. Z uwagi na powyższe każda fiolka dostarczonego płynu będzie musiała być używana po otwarciu w czasie krótszym niż 3 miesiące?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie płynów kontrolnych ważnych 3 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki.

Pytanie 10: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Prosimy o dopuszczenie glukometrów bez wskaźników docelowych glikemii oznaczonych kolorami, gdyż służą one orientacji użytkowników nieprofesjonalnych co do glikemii docelowej. Profesjonalny personel medyczny sam ustala indywidualny, docelowy zakres glikemii dla każdego pacjenta, biorąc pod uwagę stan jego zdrowia, wiek i choroby współistniejące. W takich przypadkach wskaźniki ustalone arbitralnie przez producenta glukometru mogą bardziej dezorientować niż pomagać?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie glukometrów nie posiadających funkcji Dual Color (bez wskaźników docelowych glikemii oznaczonych kolorami).

Pytanie 11: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Czy Zamawiający wymaga pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska, umożliwiającą bezdotykowe usunięcie zużytego paska testowego? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy pacjentów i personelu, gdyż umożliwia usuwanie zużytego, zabrudzonego krwią paska bez konieczności jego wyjmowania po każdym wykonanym pomiarze?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie 12: Dotyczy Pakietu Nr 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby instrukcja zaoferowanych pasków testowych wskazywała górne stężenie paracetamolu, które nie interferuje z pomiarem? Brak takiej informacji świadczy o tym, że wpływ tego powszechnie stosowanego i potencjalnie interferującego leku na pomiar glukozy nie został ustalony przez producenta pasków?

Odpowiedź:

Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ.