

Kraków, 18 lutego 2026 r.

DZP.271-25/2026

DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE PODSTAWOWYM pn. „**DOSTARCZANIE ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ LABORATORYJNYCH**”, numer sprawy: **25/ZP/2026**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA cz.4

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców o wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej Specyfikacją) złożone w Postępowaniu.

Pytanie 1

Dotyczy: Wyjaśnień treści SWZ z dnia 13.02.2026 r. (Pytanie nr 6)

Wnosimy o modyfikację wymogu dotyczącego umieszczenia wszystkich danych technicznych bezpośrednio na kasetce i dopuszczenie rozwiązań równoważnych, w których:

1. Nazwa testu, wymienione parametry oznaczane oraz znak CE znajdują się w sposób czytelny na opakowaniu jednostkowym (folii).

2. Szczegółowa instrukcja (ilość materiału, czas odczytu) zawarta jest w instrukcji użytkownika (ulotce) dołączonej do każdego opakowania zbiorczego.

Wymóg nadruku pełnej procedury na kasetce i jego wprowadzenie na etapie wyjaśnień w sposób istotny ogranicza konkurencję, wskazując na specyficzne rozwiązanie konstrukcyjne tylko jednego producenta, co narusza art. 99 ust. 4 ustawy Pzp.

Wszystkie dane identyfikacyjne i znak CE są widoczne na opakowaniu jednostkowym (folii), które diagnosta otwiera bezpośrednio przed badaniem.

Oferowane testy są wyrobami medycznymi posiadającymi certyfikaty CE i dopuszczenie do obrotu. Zgodnie z powszechną praktyką medyczną, pełna procedura (ilość materiału, czas odczytu) jest zawsze szczegółowo opisana w instrukcji (ulotce), z którą personel ma prawny obowiązek się zapoznać przed badaniem.

Prosimy o dopuszczenie powyższego rozwiązania jako w pełni równoważnego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zamawiający informuje, iż sprostowuje odpowiedź na pytanie nr 6 z dnia 13.02.2026, nadając mu następujące brzmienie :

Pytanie 6 z dnia 13.02.2026

Jeżeli TAK czy Zamawiający wymaga, aby na teście wieloparametrowym były czytelne informacje zawierające informacje o nazwie testu, wymienione parametry oznaczane, ilość materiału jaka jest wymagana do nakropienia, czas wymagany do odczytu testu i znak CE, potwierdzony np. zdjęciem oferowanej kasetki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki Specyfikacji pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp, na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://ezamowienia.gov.pl/> oraz www.szpitalrydygier.pl, zamieścił niniejsze wyjaśnienia treści Specyfikacji.