



Odpowiedzi na pytania II

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu nieograniczonego na: **Dostawa odczynników i sprzętu laboratoryjnego I**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/4/26

Pytanie nr 1 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 5 podłoża w opakowaniu zawierającym 10 sztuk, przy jednoczesnym odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości, tj. zaoferowaniu 60 takich opakowań? Proponowane rozwiązanie – zaoferowanie 60 opakowań po 10 sztuk – zapewnia pełne pokrycie zamawianej ilości i nie wpływa na jakość ani terminowość dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 15 podłoża w probówce plastikowej o pojemności 3 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 26 i 33 podłoży, które nie zostały sklasyfikowane jako wyroby medyczne do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 35 podłoża z terminem ważności wynoszącym 49 dni od daty produkcji, co zapewnia minimalny okres ważności wynoszący 6 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 42 podłoża w opakowaniu zawierającym 20 sztuk po 10 ml oraz które nie zostało sklasyfikowane jako wyrób medyczny do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 44 podłoża z terminem ważności wynoszącym 21 dni od daty produkcji, co zapewnia minimalny okres ważności wynoszący 2 tygodnie od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania pozytywnej opinii KORDL dla podłoża Muller Hinton II Agar z kłoksacyliną (poz. nr 5) oraz Schaedler Agar z 5% krwią baranią (poz. nr 12)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy Zadania nr 7

W związku z treścią SWZ, w szczególności zapisem dotyczącym obowiązku dostarczenia towaru zamiennego w terminie do 8 godzin w dni robocze od momentu powiadomienia o reklamacji, zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od powyższego wymogu w odniesieniu do powyższego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany zapisów SWZ w tym zakresie, publikując pismo na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 20.02.2026r.

Pytanie nr 9 dotyczy Zadania nr 7



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
W przypadku braku zgody na powyższe, zwracamy się alternatywnie z prośbą o wydłużenie terminu dostarczenia towaru zamiennego dla wskazanego pakietu do 2 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany zapisów SWZ w tym zakresie, publikując pismo na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 20.02.2026r.

Pytanie nr 10 dotyczy Zadania nr 7

W związku z treścią SWZ, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostarczenia brakującego asortymentu dla wskazanego pakietu do 2 dni roboczych od momentu zgłoszenia braków.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany zapisów SWZ w tym zakresie, publikując pismo na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 20.02.2026r.

Pytanie nr 11 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane podłoża mikrobiologiczne sklasyfikowane jako wyroby medyczne do diagnostyki in vitro posiadały instrukcje, które obejmują wyszczególnione sekcje opisujące: przeznaczenie produktu, zasady działania, skład podłoża, przygotowanie pożywki, wyposażenie wymagane ale niedostarczone, środki ostrożności,

przechowywanie, termin ważności, materiał do badań, sposób wykonania, interpretację wyników, kontrolę jakości, ograniczenia i charakterystykę metody, postępowanie ze zużytymi podłożami, zgłaszanie zdarzeń niepożądanych oraz piśmiennictwo? Czy Zamawiający na potwierdzenie powyższego wymaga dołączenia do oferty instrukcji podłoży do diagnostyki in vitro zgodnie z powyższym?

Uzasadnienie:

Wyżej wymienione sekcje obejmują niezbędne elementy instrukcji wyrobów w związku z wejściem w życie przepisów: ustawa o wyrobach medycznych Dz.U.2022.974) oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia Dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane podłoża mikrobiologiczne sklasyfikowane jako wyroby medyczne do diagnostyki in vitro posiadały deklaracje zgodności UE, które zawierają numer rejestracyjny producenta, kod/numer katalogowy produktu oraz kod Basic UDI-DI, zapewniający wymaganą identyfikowalność wyrobu zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/746 (IVDR)? Czy Zamawiający na potwierdzenie powyższego wymaga dołączenia do oferty

deklaracji zgodności UE zgodnie z powyższym?

Uzasadnienie:

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/746 (IVDR) każdy wyrób medyczny do diagnostyki in vitro musi posiadać deklarację zgodności UE, w której producent potwierdza zgodność wyrobu z mającymi zastosowanie wymaganiami prawnymi. Deklaracja ta zawiera m.in. informacje o producencie, oznaczeniu wyrobu (kod/numer katalogowy), a także kod Basic UDI-DI, co zapewnia pełną identyfikowalność i transparentność produktu na rynku. Wymóg przedłożenia

deklaracji zgodności UE w ofercie pozwoli Zamawiającemu jednoznacznie potwierdzić, że oferowane wyroby spełniają obowiązujące przepisy prawa i mogą być bezpiecznie stosowane w diagnostyce.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby podłoża Mueller Hinton II Agar (poz. nr 3-5) sklasyfikowane były zgodnie z rekomendacjami Guidance on Classification Rules for in vitro Diagnostic Medical Devices under Regulation (EU) 2017/746 jako klasa B? Czy Zamawiający na potwierdzenie powyższego wymaga dołączenia do oferty deklaracji zgodności UE zgodnie z powyższym?

Odpowiedź: Podłoża Mueller Hinton II Agar (poz. nr 3-5) winny być sklasyfikowane zgodnie z rekomendacjami Guidance on Classification Rules for in vitro Diagnostic Medical Devices under Regulation (EU) 2017/746. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14 dotyczy Zadania nr 7



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
W związku z określeniem w SWZ kryterium „Termin dostawy”, uprzejmie prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie terminu dostawy liczonego jako „x godzin od momentu zarejestrowania zamówienia w systemie operacyjnym Wykonawcy”.

Moment ten jest obiektywnie weryfikowalny i pozwala jednoznacznie określić początek biegu terminu realizacji, zapewniając przejrzystość oraz bezpieczeństwo realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15 dotyczy Załącznik nr 5 – Wzór umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o rozważenie uzupełnienia projektu umowy o zapis dotyczący minimalnej wartości zamówienia jednostkowego, tj. określenie minimalnej wartości netto pojedynczego zamówienia składanego przez Zamawiającego w ramach umowy.

Proponowany zapis:

"Minimalna wartość netto pojedynczego zamówienia składanego przez Zamawiającego wynosi _____ zł (np. 500 zł netto)."

Uzasadnienie:

Wprowadzenie minimalnej wartości zamówienia jednostkowego ma na celu zapewnienie racjonalności i efektywności ekonomicznej realizacji umowy przez Wykonawcę. Obsługa bardzo niskocennych zamówień jednostkowych (np. o wartości kilkudziesięciu złotych) może wiązać się z nieproporcjonalnie wysokimi kosztami logistycznymi, administracyjnymi oraz operacyjnymi, co w praktyce może wpływać negatywnie na terminowość i jakość realizacji

dostaw. Ustalenie minimalnej wartości jednostkowego zamówienia pozwala na bardziej efektywne planowanie dostaw oraz optymalizację kosztów po stronie Wykonawcy, bez uszczerbku dla interesu Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16 dotyczy Załącznik nr 5 – Wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie godzin realizacji dostaw do godziny 15:30?

Uzasadnienie:

Zgodnie z przyjętym przez nas modelem logistycznym, dostawy realizowane są za pośrednictwem renomowanej firmy kurierskiej UPS. Niestety, standardowe godziny pracy oraz harmonogram doręczeń tej firmy nie pozwalają na zagwarantowanie dostaw do godziny 13:30.

Wydłużenie godzin dostaw umożliwiłoby sprawną realizację zamówień, z zachowaniem ciągłości i terminowości dostaw, bez konieczności angażowania znacznie droższych, niestandardowych usług specjalnych lub transportów dedykowanych, co mogłoby wpłynąć na zwiększenie kosztów realizacji.

Zapewniamy jednocześnie, że zależy nam na pełnym dostosowaniu się do wymagań Zamawiającego oraz sprawnej i terminowej obsłudze kontraktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie czasu realizacji dostaw do godz. 14:30.

Pytanie nr 17 dotyczy Załącznik nr 5 – Wzór umowy

(§8, ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 0,5% do 0,25% wartości netto zamówionego towaru za niedostarczenie towaru w terminie, również z tytułu reklamacji za każdy dzień zwłoki?

Uzasadnienie:

Obniżenie kar o połowę zachowuje mobilizujący charakter sankcji, zapewnia ich proporcjonalność i nie obciąża nadmiernie Wykonawcy, jednocześnie chroniąc interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18 dotyczy Załącznik nr 5 – Wzór umowy

(§8, ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 10% do 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy za odstąpienie przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Uzasadnienie:

Proponowane obniżenie kary do 5% pozwala zachować jej funkcję zabezpieczającą interesy Zamawiającego, jednocześnie zapewniając proporcjonalność sankcji w stosunku do wartości zamówienia i zmniejszając nadmierne ryzyko finansowe Wykonawcy, co może pozytywnie wpłynąć na konkurencyjność oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19 dotyczy Załącznik nr 5 – Wzór umowy



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
(§8, ust. 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych z 50% do 25% wartości netto umowy?

Uzasadnienie:

W naszej ocenie wskazany poziom 50% wartości wynagrodzenia umownego jest nadmiernie wygórowany i może prowadzić do zachwiania równowagi kontraktowej stron. Tak wysoki limit odpowiedzialności znacząco przekracza standardowo stosowane w zamówieniach publicznych poziomy (najczęściej 20–30% wartości umowy), a jednocześnie może wpływać na ograniczenie konkurencyjności postępowania oraz kalkulację cen ofertowych przez wykonawców.

Proponowana zmiana pozwoli na zachowanie zasady proporcjonalności oraz równowagi stron umowy, przy jednoczesnym zapewnieniu Zamawiającemu skutecznych instrumentów zabezpieczających prawidłową realizację zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, zadanie 2, parametry ogólne pkt. 22

Co Zamawiający rozumie pod stwierdzeniem w punkcie 22 "Współpraca z LIS Eskulap musi opierać się na komunikacji dwukierunkowej umożliwiającej wymianę danych o zleceniach wykonania oznaczeń oraz przekazywania wyników badań i prób kontrolnych" - czy próby kontrolne dotyczą zewnętrznych QC np. Labquality lub Polmikro?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść parametrów ogólnych pkt. 22 w Załączniku nr 2-2 dla zadania 2 na następującą:

"Zamawiający wymaga podłączenia analizatora/urządzenia do użytkowanego przez Zamawiającego laboratoryjnego systemu informatycznego Eskulap (LIS) firmy Nexus na koszt oferenta. Współpraca z LIS Eskulap musi opierać się na komunikacji dwukierunkowej umożliwiającej wymianę danych o zleceniach wykonania oznaczeń oraz przekazywania wyników badań. Zamawiający zaznacza, iż komunikacja dwukierunkowa powinna przebiegać w sposób zautomatyzowany. Analizator musi być wyposażony w wewnętrzne lub zewnętrzne czytniki kodów kreskowych, umożliwiającym identyfikację próbek. Koszty związane z zakupem odpowiednich licencji oprogramowania, sterowników i prac integracyjnych pokrywa Dostawca analizatora/urządzenia."

Ponadto Zamawiający wyjaśnia, iż pod pojęciem zapisu "Współpraca z LIS Eskulap musi opierać się na komunikacji dwukierunkowej umożliwiającej wymianę danych o zleceniach wykonania oznaczeń oraz przekazywania wyników badań", rozumie takie działania oprogramowania gdzie zarówno LIS Zamawiającego jak i urządzenia oraz oprogramowanie Dostawcy wymieniają w sposób ciągły i bezpośredni między sobą informacje o zleceniach i wynikach w oparciu o aktualne statusy tych zleceń bez potrzeby każdorazowego manualnego inicjowania kontynuacji procesu i wysyłki danych przez użytkownika.

Pytanie nr 21 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, zadanie 2, parametry ogólne pkt. 22 –

Czy w punkcie 22 Zamawiający odstąpi od wymogu, aby analizator był wyposażony w wewnętrzne czytniki kodów kreskowych? Czy Zamawiający dopuści zewnętrzny czytnik kodów kreskowych umożliwiając identyfikację próbek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, zadanie 2, parametry ogólne pkt. 23 -

Oprogramowanie stosowane przez Dostawcę nie obsługuje EDR i nie będzie obsługiwane przez system Zamawiającego – Czy w związku z tym Zamawiający odstąpi od tego wymogu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis i jednocześnie podkreśla, że wymóg określa możliwość instalacji użytkowanego przez Zamawiającego systemu bezpieczeństwa EDR/XDR w sytuacji kiedy oprogramowanie Dostawcy będzie umożliwiało współpracę z systemem EDR/XDR Zamawiającego i ten system nie będzie zakłócał pracy systemów Dostawcy oraz nie wpłynie na funkcjonalność dostarczonych systemów i urządzeń.

Pytanie nr 23 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, zadanie 2, parametry ogólne pkt. 23 –

Zamawiający wymaga od Dostawcy cyklicznych kwartalnych przeglądów dostarczonych urządzeń w zakresie aktualności oprogramowania oraz dostarczonych dokumentacji - Prosimy o doprecyzowanie wymogu; czy może on polegać na zdalnej weryfikacji aktualności wersji oprogramowania? O jaką konkretnie dokumentację chodzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje w jakiej formie Dostawca powinien przeprowadzać przeglądy cykliczne, ponieważ to Dostawca jest w stanie ocenić w jaki sposób wykonać rzetelny i profesjonalny przegląd. Zaznaczyć należy, że przegląd taki powinien obejmować kompleksową ocenę tj. zarówno warstwę fizyczną/sprzętową jak i oprogramowanie. Cały proces powinien być udokumentowany i podsumowany chociażby w postaci raportu, który należy przedłożyć każdorazowo Zamawiającemu.



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 24 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, warunki gwarancji i serwisu oraz szkolenie pkt. 1 –

Czy Zamawiający zgodzi się na czas reakcji serwisu na zgłoszenie (nie dłużej niż 48 godzin w dni robocze),
Bezpłatny serwis dostępny w ciągu 48 godzin w dni robocze od zgłoszenia awarii oraz czas oczekiwania na serwis
nie dłuższy niż 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, warunki gwarancji i serwisu oraz szkolenie pkt. 1 – W

przypadku braku zgody na powyższe pytanie czy Zamawiający zgodzi się, aby wymienione terminy liczone były w
dniach roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, warunki gwarancji i serwisu oraz szkolenie pkt. 2 –

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisu na: „Interwencja bezpłatnego serwisu na zgłoszenie awarii
(przyjazd do Zamawiającego w celu naprawy) do 48 h w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii
autoryzowanemu serwisowi (telefonicznie, pocztą elektroniczną).”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27 dotyczy Załącznik nr 2-2 do SWZ, warunki gwarancji i serwisu oraz szkolenie pkt. 3 i 5 –

Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie awarii od czasu podjęcia naprawy – 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28 dotyczy Załącznik nr 9 do SWZ, zadanie 2, warunki wymagane pkt. 5 - Czy Zamawiający

wyraża zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie: „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową, na której
będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty”?

Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się
instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku
polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne
bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 dotyczy Załącznik nr 8 do SWZ –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty spełniały wymagania ustawy z dnia 07.04.2022r. o wyrobach
medycznych, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji
wyrobów/odczynników wg dyrektywy nr 98/79/WE lub 93/42/EWG decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby
niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych i nie podlegają
obowiązkowi posiadania dopuszczenia do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

**Czy istnieje możliwość podpisania umowy w wersji elektronicznej za pomocą certyfikowanego podpisu
kwalifikowanego?**

Ze względu na wewnętrzne procedury oraz usprawnienie procesu, prosimy o wyrażenie zgody na
podpisanie dokumentów w formie elektronicznej. Proszę o informację, czy taka forma jest akceptowalna w ramach
niniejszego postępowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

**§1 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień oraz na zgłaszanie reklamacji
odczynników i awarii aparatu przez aplikację Wykonawcy (strona internetowa)?**

Uzasadnienie: Składanie zamówień, zgłaszanie reklamacji odczynników i awarii aparatu przez aplikację
Wykonawcy umożliwi Zamawiającemu przeglądanie historii wpisów, śledzenie statusu zgłoszeń i wysyłki zamówień.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

§ 1 ust. 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Towar, o którym mowa w ust. 1 dostarczany będzie sukcesywnie na podstawie zamówień składanych drogą
pismenną lub e-mailem na adres: w asortymentach i ilościach zabezpieczających bieżące
rzeczywiste potrzeby Zamawiającego”?

Uzasadnienie: Wykonawca nie korzysta z faksu



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

§ 1 ust. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostaw w trybie pilnym do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 34 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

§4 - Czy Zamawiający potwierdza, że od dnia wejścia w życie przepisów o obligatoryjnym stosowaniu KSeF, wszelkie postanowienia umowne przewidujące doręczanie faktur w formie innej niż za pośrednictwem KSeF (tj. w formie papierowej, pocztą, kurierem, e-mailem w formacie PDF) przestają obowiązywać z mocy prawa jako sprzeczne z obowiązującymi przepisami ustawy o VAT?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 35 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

§ 5 ust. 3 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonego asortymentu Zamawiający niezwłocznie powiadamia o tym Wykonawcę za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres: Wykonawca rozpatruje reklamację niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 7 dni od daty otrzymania powiadomienia. W przypadku braku odpowiedzi na reklamację w ww. terminie przyjmuje się, że Wykonawca uznał reklamację za zasadną”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

§ 5 ust. 4 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć na czas rozpatrzenia reklamacji towar zamienny, o parametrach zgodnych z SIWZ i umową, (który w przypadku uznania zasadności reklamacji zostanie zaliczony na poczet pierwotnego zamówienia) w nieprzekraczalnym terminie do 48 godzin w zakresie zadań od momentu powiadomienia przez Zamawiającego, w dni robocze. W przypadku uznania reklamacji za bezzasadną, towar zamienny zostanie zaliczony na poczet najbliższej dostawy tego asortymentu do siedziby Zamawiającego”?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany zapisów SWZ w tym zakresie, publikując pismo na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 20.02.2026r.

Pytanie nr 37 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

§ 5 ust. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę brakującego asortymentu do 48 godzin od chwili powiadomienia o brakach przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany zapisów SWZ w tym zakresie, publikując pismo na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 20.02.2026r.

Pytanie nr 38 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5

§ 8 ust. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych jaką może naliczyć Zamawiający do 30% wartości wynagrodzenia wykonawcy zastrzeżonego w niniejszej umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5b

Czy Zamawiający potwierdza, że od dnia wejścia w życie przepisów o obligatoryjnym stosowaniu KSeF, wszelkie postanowienia umowne przewidujące doręczanie faktur w formie innej niż za pośrednictwem KSeF (tj. w formie papierowej, pocztą, kurierem, e-mailem w formacie PDF) przestają obowiązywać z mocy prawa jako sprzeczne z obowiązującymi przepisami ustawy o VAT?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 40 dotyczy Wzór umowy Załącznik nr 5b



§ 7 ust. 1 tiret 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary do wysokości 0,3% wartości netto dzierżawionego aparatu za nieterminowe wykonanie zobowiązań z tytułu serwisowania za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41 dotyczy **Załącznik nr 9 do SWZ, zadanie 2, pozycja 1, 2, 3 i 8 –**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testów pakowanych po 20 sztuk w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43 dotyczy **Załącznika nr 5 do SWZ, Wzór umowy, §1 ust. 2 oraz §5 ust. 3:**

Uprzejmie prosimy o wykreślenie wyrażenia „*faksem*” i usunięcie możliwości składania zamówień oraz reklamacji za pomocą faksu.

Wykonawca motywuje swoją prośbę względami organizacyjnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 dotyczy **Załącznika nr 5 do SWZ, Wzór umowy, §1 ust. 5:**

Prosimy o uzupełnienie zapisu dotyczącego terminu dostaw pilnych odczynników. Proponujemy następujący zapis: „*przy założeniu, że zamówienie Wykonawca otrzyma do godz. 13:30 danego dnia roboczego*”.

Dodanie powyższego zapisu umożliwi Wykonawcy zaproponowanie krótkiego terminu dostaw odczynników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45 dotyczy **Załącznika nr 5 do SWZ, Wzór umowy, §5 ust. 3:**

Prosimy o wykreślenie zwrotu „*telefonicznie*” i usunięcie możliwości składania reklamacji telefonicznie jako nieodpowiedniej formy, biorąc pod uwagę brak możliwości po stronie Wykonawcy weryfikacji poprawności składanych reklamacji i osoby składającej tą reklamację.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46 dotyczy **Załącznika nr 5 do SWZ, Wzór umowy, §7 ust. 2 lit. b):**

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu: „*z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy*”

W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na odstąpienie przez Zamawiającego od umowy – nie zależy to od jego należytej staranności.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. zamawiający nie jest w stanie wymienić pełnego katalogu i przewidzieć wszystkich przyczyn odstąpienia od umowy.

Pytanie nr 47 dotyczy **Załącznika nr 5b do SWZ, Wzór umowy dzierżawy, §7 ust. 1 tiret pierwsze i drugie):**

Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od „*wartości netto umowy*”, nie zaś od „*wartości netto dzierżawionego sprzętu*”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48 dotyczy **Załącznika nr 8 do SWZ:**

Czy Zamawiający potwierdza, że niniejszy załącznik dotyczy produktów będących wyrobami medycznymi? Niektóre z materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych nie są wyrobami medycznymi, nie obowiązują je przepisy ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, a co za tym idzie nie muszą być oznakowane znakiem CE i nie mają obowiązku posiadania dokumentów świadczących o dopuszczeniu do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49 dotyczy **załącznika nr 2-1, zadanie nr 1, pkt 3:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora o szerokości 76 cm. W związku z tym, że analizator ma wbudowany komputer sterujący analizatorem nie ma konieczności stawiania dodatkowego komputera obok analizatora co powoduje oszczędność miejsca.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 50 dotyczy załącznika nr 2-1, zadanie nr 1, pkt 14:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, iż przez zapis "Ilość miejsc próbkowych na pokładzie analizatora nie mniej niż 50, próbki wstawiane w statywach" rozumie możliwość wstawienia jednocześnie do podajnika analizatora pięciu statywów po 10 próbek jednorazowo. Oferowany analizator wyposażony jest w otwarty podajnik automatyczny z możliwością ciągłego dostawiania nawet pojedynczych próbek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 51 dotyczy SWZ rozdz. VI, pkt 11 i 12, Załącznika nr 5- projekt umowy, §5 ust. 4 i 5:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie czasu dostawy towaru zamiennego na czas rozpatrzenia reklamacji oraz w przypadku stwierdzenia braków ilościowych do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany zapisów SWZ w tym zakresie, publikując pismo na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 20.02.2026r. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52 dotyczy Formularza oferty – zał. nr 1 do SWZ:

Czy w celu większej przejrzystości formularza, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie tylko tych części, do których Wykonawca przystępuje?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 53 dotyczy Zadanie nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów bez materiałów kontrolnych? Test posiada barwny prążek kontrolny stanowiący o prawidłowym przeprowadzeniu badania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 54 dotyczy Zadanie nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego następujące substancje odurzające w stężeniu wyrażonym w ng/ml

AMP500/OPI300/COC300/THC50/MET500/BAR300/BZO300/MTD300/TCA1000/MDMA500?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 55 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu bardziej czułego niż wymagany, o czułości 1,83 ng/ml dla norowirusów GI; 0,19 ng/ml dla norowirusów GII?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 56 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zawierających 10 sztuk testów z odpowiednim przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 57 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, który nie posiada określonego limitu detekcji wyrażonego w ng/ml, jednak charakteryzuje się wysoką czułością wynoszącą >99,9%, swoistością 98,8% i dokładnością 99,4% dla rotawirusa oraz czułością >99,9%, swoistością 99,5% i dokładnością 99,6% dla adenowirusa. Wartości określono względem metody aglutynacji lateksowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 58 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do wykrywania Campylobacter o czułości >94,5% i swoistości 100%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 59 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości analitycznej wynoszącej 0,8 ng/ml dla antygenu GDH, 2 ng/ml dla toksyny A i 0,63 ng/ml dla toksyny B?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 60 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czterech oddzielnych kontroli (w formie wymazówek) dla rotawirusów, adenowirusów i norowirusów (GI oraz GII) oraz zaoferowanie zgodnie z arkuszem asortymentowo-cenowym po 3 opakowania każdej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 61 dotyczy Zadanie nr 4



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
Czy w Zadaniu nr 4 Zamawiający dopuści test o następujących punktach odcięcia (lepszej czułości):
Amfetamina(AMP300), Barbiturany(BAR300), Benzodiazepiny(BZO200), Kokaina(COC100), Marihuana(TCT25),
Metadon(MTD300), Metamfetamina(MET300), Opiaty(OPI300), Fencyklidyna(PCP25), Trójcykliczne leki
przeciwdepresyjne(TCA1000)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 62 dotyczy Zadanie nr 5

Czy w Zadaniu nr 5 poz. 1, 2, 5 i 6 Zamawiający dopuści testy konfekcjonowane w opakowaniach x 10 szt. – po
przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 63 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 3

Czy w Zadaniu nr 5 poz. 3 Zamawiający dopuści testy konfekcjonowane w opakowaniach x 25 szt. – po
przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy przeliczyć ilość zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 64 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 6

Czy w Zadaniu nr 5 poz. 6 Zamawiający dopuści test o następujących parametrach czułości analitycznej: GDH –
0,8 ng/ml, Tox. A – 0,75 ng/ml, Tox. B - 0,75 ng/ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 65 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 7

Czy w Zadaniu nr 5 poz. 7 Zamawiający dopuści wycenę kontroli pozytywnej w postaci trzech wymazówek (tj.
osobnych dla każdego z trzech wykrywanych wirusów), co pozwoli na uniknięcie reakcji krzyżowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 66 dotyczy Zadanie nr 5 poz. 7

Czy w zadaniu nr 5 poz. 7 Zamawiający dopuści wycenę kontroli pozytywnej w postaci płynnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia
i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora
mgr Marta Zapłotna
St. Specjalista ds. Zamówień Publicznych