

materiał

Szczecin, dnia 21 lipca 2026r.

Nr sprawy: 1/ WOMP-ZCLiP /K/2026

Dotyczy: Ogłoszenia w sprawie określenia przedmiotu postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych, kryteriów oceny ofert oraz warunków wymaganych od świadczeniodawców na udzielanie w okresie **trzech lat** świadczeń opieki zdrowotnej **w zakresie wykonywania badań cytopatologicznych i histopatologicznych**

TREŚĆ ZAPYTAŃ WRAZ Z WYJAŚNIENIAMI

oraz zmiana SWP

W dniu 20 lipca 2026 r. Wykonawca zwrócił się z zapytaniami do Wojewódzkiego Ośrodka Medycyny Pracy – Zachodniopomorskiego Centrum Leczenia i Profilaktyki w Szczecinie, jako Zamawiającego.

W związku z powyższym Zamawiający udziela Wykonawcy wyjaśnień.

Pytanie Nr 1.

Wnosimy o modyfikację zapisu SWP §2 pkt 5 poprzez wykreślenie wymogu zapewnienia możliwości przekazywania materiału do badań przez Zamawiającego na terenie miasta Szczecin i dopuszczenie logistyki transportu kurierskiego.

Uzasadnienie:

Obecny zapis de facto ogranicza krąg oferentów wyłącznie do podmiotów lokalnych, co rażąco narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców. Ograniczenie terytorialne nie znajduje uzasadnienia medycznego ani diagnostycznego – badania histopatologiczne i cytopatologiczne nie muszą być wykonywane w obrębie jednego miasta, a transport zabezpieczonego materiału przez wyspecjalizowanych kurierów jest standardową, bezpieczną praktyką. Postępowanie finansowane jest ze środków publicznych, a narzucone zwężenie rynku uniemożliwia udział podmiotom spoza Szczecina. Wyklucza to możliwość wyboru oferty najkorzystniejszej cenowo i jakościowo, co stoi w sprzeczności z zasadą celowego i oszczędnego wydatkowania środków publicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza logistykę transportu kurierskiego i dokonuje modyfikacji treści SWP i Załącznika Nr 2-Wzoru umowy.

Zmiana treści SWP i wzoru umowy

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmiany w treści **Szczegółowych Warunków Postępowania** w ten sposób, że **§2 pkt 5 otrzymuje brzmienie:**

„Oferent musi posiadać uprawnienia niezbędne do wykonywania zamówienia, w szczególności do wykonania pełnego zakresu badań cytopatologicznych i histopatologicznych objętych przedmiotem konkursu oraz zapewnić możliwość przekazywania materiału do badań przez Zamawiającego na terenie miasta Szczecin **lub materiał odbierany będzie przez Wykonawcę ze wszystkich lokalizacji Zamawiającego, tj.:**

- **w Szczecinie:** Przychodnia Nr 1 przy ul. Bolesława Śmiałego 33, Przychodnia Nr 2 przy ul. Mikołaja Kopernika 18;
- **w Stargardzie:** Przychodnia Nr 4 przy ul. Adama Mickiewicza 18, Przychodnia Nr 5 przy al. Żołnierza 12.”

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmiany w treści Załącznika Nr 2 do SWP, tj. **Wzoru umowy** w ten sposób, że:

1. §1 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„Materiał będzie dostarczany Wykonawcy przez Zamawiającego do placówki Wykonawcy, ul.
w Szczecinie **lub odbierany przez Wykonawcę ze wszystkich lokalizacji Zamawiającego, tj.:**

- **w Szczecinie:** Przychodnia Nr 1 przy ul. Bolesława Śmiałego 33, Przychodnia Nr 2 przy ul. Mikołaja Kopernika 18;
- **w Stargardzie:** Przychodnia Nr 4 przy ul. Adama Mickiewicza 18, Przychodnia Nr 5 przy al. Żołnierza 12.

Odbiór materiału przez Wykonawcę z lokalizacji Zamawiającego nastąpi w terminie do 3 dni od dnia zgłoszenia potrzeby odbioru materiału.”

2. §6 ust.2 otrzymuje brzmienie:

„Materiał do badań pobierany będzie w poradniach specjalistycznych przez pracowników Zamawiającego (tj. chirurgii ogólnej, chirurgii ogólnej dla dzieci, onkologicznej, urologicznej oraz ginekologiczno-położniczej) i dostarczany będzie przez Zamawiającego do lokalizacji, o której mowa w § 1 ust. 3 na swój koszt i ryzyko, w godzinach od 8.00 do 14.00 **lub odbierany przez Wykonawcę ze wszystkich lokalizacji Zamawiającego wskazanych w §1 ust.3.**

Pytanie Nr 2.

Podwykonawstwo badań histopatologicznych i IHC

Czy Zamawiający dopuści realizację części zamówienia w zakresie badań histopatologicznych (wycinki) oraz badań immunohistochemicznych (IHC) przy udziale podwykonawcy spełniającego wszystkie wymagania określone w Szczegółowych Warunkach Postępowania oraz obowiązujących przepisach prawa, przy zachowaniu pełnej odpowiedzialności Oferenta za realizację zamówienia? Zgodnie z § 2 ust. 3 SWP możliwość powierzenia wykonywania przedmiotu umowy podwykonawcy wymaga zgody Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 3.

Jednostka Diagnostyki Patomorfologicznej podwykonawcy

W przypadku dopuszczenia podwykonawstwa w zakresie badań histopatologicznych i IHC, czy Zamawiający uzna za spełniony warunek określony w § 2 ust. 1 pkt 3 SWP, jeżeli Oferent sam nie posiada Jednostki Diagnostyki Patomorfologicznej, natomiast badania histopatologiczne oraz immunohistochemiczne będą wykonywane przez podwykonawcę dysponującego Jednostką Diagnostyki Patomorfologicznej spełniającą wymagania określone w obowiązujących przepisach prawa? SWP przewidują możliwość realizacji świadczeń przy udziale podwykonawcy po uzyskaniu zgody Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe **dokonuje modyfikacji treści SWP i Załącznika Nr 2-Wzoru umowy.**

Zmiana treści SWP i wzoru umowy

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmiany w treści **Szczegółowych Warunków Postępowania** w ten sposób, że:

1. w §2 usuwa się ust. 8 i 9

2. §2 ust.1 pkt 3 otrzymuje brzmienie:

„**Zapewniają wykonanie badań histopatologicznych oraz IHC** w Jednostce Diagnostyki Patomorfologicznej spełniającą standardy organizacyjne opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii określone przepisami prawa oraz wymaganiami Państwowej Inspekcji Sanitarnej.”

3. §2 ust.7 otrzymuje brzmienie:



„Oferent zapewnia, iż sprzęt wykorzystywany do wykonywania badań będących przedmiotem konkursu posiada aktualne na dzień składania ofert przeglądy oraz spełnia wymogi zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.”

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmiany w treści Załącznika Nr 2 do SWP, tj. **Wzoru umowy** w ten sposób, że:

1. §3 ust. 2 pkt 1) otrzymuje brzmienie:

„**zapewni wykonanie badań histopatologicznych oraz IHC** w Jednostce Diagnostyki Patomorfologicznej spełniając standardy organizacyjne opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii określone przepisami prawa oraz wymaganiami Państwowej Inspekcji Sanitarnej.”

2. §3 ust. 2 pkt 4) otrzymuje brzmienie:

„zapewnia, iż sprzęt wykorzystywany do wykonywania Badań posiadać będzie aktualne przeglądy oraz spełnia wymogi zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;”

3. w §3 ust. 2 usuwa się pkt 5 i 6.

4. w §6 ust. 1 wykreśla się słowo „w Szczecinie”.

Pytanie Nr 4.

Autoryzacja wyników badań

Czy Zamawiający dopuści, aby wyniki badań histopatologicznych (wycinki) oraz immunohistochemicznych (IHC) były autoryzowane przez lekarza specjalistę patomorfologii, natomiast wyniki badań cytologicznych oraz badań HR-HPV były autoryzowane przez diagnostów laboratoryjnych posiadających odpowiednie kwalifikacje i uprawnienia wynikające z obowiązujących przepisów prawa?

Pytanie wynika z faktu, iż zgodnie z ustawą z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej wykonywanie czynności diagnostyki laboratoryjnej, w tym autoryzacja wyników badań laboratoryjnych, należy do kompetencji diagnostów laboratoryjnych posiadających odpowiednie kwalifikacje zawodowe. W związku z powyższym zwracamy się o dopuszczenie autoryzacji wyników przez osoby posiadające ustawowe kompetencje do wykonywania i autoryzacji poszczególnych rodzajów badań, odpowiednio do ich zakresu. Jednocześnie zwracamy uwagę, że § 2 ust. 1 pkt 4 SWP przewiduje obecnie realizację i autoryzację wyników badań wyłącznie przez lekarza specjalistę patomorfologii.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe **dokonuje modyfikacji treści SWP i Załącznika Nr 2-Wzoru umowy.**

Zmiana treści SWP i wzoru umowy

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmiany w treści **Szczegółowych Warunków Postępowania** w ten sposób, że **§2 ust.1 pkt 4 otrzymuje brzmienie:**

„**W przypadku badań histopatologicznych (wycinki) oraz IHC** zapewnią realizację i autoryzację (podpisanie) wyników badań wyłącznie przez lekarza posiadającego tytuł specjalisty w dziedzinie patomorfologii (lub neuropatologii w przypadku badań układu nerwowego), legitymującego się aktualnym Prawem Wykonywania Zawodu (PWZ) **w pozostałym zakresie tj. w przypadku badań cytopatologicznych oraz badań HR-HPV zapewnią realizację i autoryzację (podpisanie) wyników badań przez personel posiadający odpowiednie kwalifikacje i uprawnienia wynikające z obowiązujących przepisów prawa.”**

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmiany w treści Załącznika Nr 2 do SWP, tj. **Wzoru umowy** w ten sposób, że:

§3 ust. 2 pkt 2) otrzymuje brzmienie:

„**w przypadku badań histopatologicznych (wycinki) oraz IHC** zapewnią realizację i autoryzację (podpisanie) wyników badań wyłącznie przez lekarza posiadającego tytuł specjalisty w dziedzinie patomorfologii (lub neuropatologii w przypadku badań układu nerwowego), legitymującego się aktualnym Prawem Wykonywania Zawodu (PWZ) **w pozostałym zakresie, tj. w przypadku badań cytopatologicznych oraz badań HR-HPV zapewnią realizację i autoryzację (podpisanie) wyników badań przez personel posiadający odpowiednie kwalifikacje i uprawnienia wynikające z obowiązujących przepisów prawa.”**

Pytanie Nr 5.

Termin składania ofert

W związku z koniecznością uzyskania wyjaśnień do treści Szczegółowych Warunków Postępowania oraz potrzebą przeprowadzenia niezbędnych uzgodnień organizacyjnych związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu składania ofert do dnia 27.07.2026 r.

W ocenie Oferenta proponowane przesunięcie terminu nie wpłynie negatywnie na przebieg postępowania, natomiast umożliwi przygotowanie ofert w sposób zapewniający ich kompletność i zgodność z wymaganiami Zamawiającego. Obecnie termin składania ofert został wyznaczony na dzień 23.07.2026 r. godz. 12:00.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu i **dokonał modyfikacji w tym zakresie.**

Ponadto Zamawiający dokonuje zmiany treści Załącznika Nr 2 do SWP, tj. Wzoru umowy w ten sposób, że w §1 dodaje ust. 5, ust.6, ust.7 i ust.8 w brzmieniu:

ust.5:,,Zamawiający wyraża zgodę na wykonywanie przedmiotu umowy przy pomocy podwykonawców, z zastrzeżeniem, że Wykonawca odpowiada za działania/zaniechania osób, przy pomocy których wykonuje przedmiot umowy, jak za działania/zaniechania własne (odpowiedzialność na zasadzie ryzyka). Podwykonawca musi spełniać wszystkie wymagania określone przepisami prawa i postanowieniami Umowy dla zakresu, w jakim uczestniczy w wykonywaniu Badań."

ust.6:,,Wyniki badań określone jako „cito” będą dostępne dla Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych od ich przekazania Wykonawcy lub od dnia ich odbioru przez Wykonawcę z miejsca wskazanego w ust.3 powyżej, a w pozostałym zakresie w terminie 10 dni roboczych od ich przekazania Wykonawcy lub odbioru przez Wykonawcę."

ust.7:,,W przypadku zwłoki w wykonaniu badania w terminach, o których mowa w ust.6 powyżej albo zwłoki w odbiorze materiału do badań, zgodnie z § 1 ust. 3 Zamawiającemu przysługuje prawo żądania zapłaty kary umownej w wysokości:

- 1) 100% wynagrodzenia należnego za każde badanie objęte zwłoką za każdy dzień zwłoki – w zakresie badań „cito”,
- 2) 50 % wynagrodzenia należnego za każde badanie objęte zwłoką za każdy dzień zwłoki– w zakresie badań innych niż „cito”."

ust.8:,,W przypadku, gdy zastrzeżona kara umowna nie pokryje wartości poniesionej szkody, Zamawiający jest uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wartości rzeczywiście poniesionej szkody."