



Warszawa, 5.08.2026 r.

LZ.2300.38P.2026.MC

Dot.: Odpowiedzi na zapytanie nr 1-3 w postępowaniu na **dostawę profesjonalnych testów Combo, Strep A, Troponina** - nr spr. 38P/LZ/2026.

W związku z otrzymaniem zapytań udzielamy następującej odpowiedzi:

Zapytanie Nr 1

1. Czy Zamawiający dopuści test do oznaczania Troponiny wg załączonej metodyki?
Odpowiedź: Wymogi zostały określone w formularzu asortymentowo-cenowym. Na tym etapie Zamawiający nie sprawdza propozycji Wykonawcy, może tego dokonać dopiero po upływie terminu składania ofert.
2. Czy zamawiający dopuści test chromatograficzny immunologiczny do jakościowego wykrywania antygenów SARS-CoV-2, grypy A i B oraz wirusa syncytialnego układu oddechowego (RSV) w wymazach z nosogardzieli pobranych od osób z podejrzeniem zakażenia SARS-CoV-2/grypą/RSV i wyższej czułości i specyficzności wg załączonej ulotki?
Odpowiedź: Wyższej czułości – tak. Pozostałe wymogi zostały określone w formularzu asortymentowo-cenowym. Na tym etapie Zamawiający nie sprawdza propozycji Wykonawcy, może tego dokonać dopiero po upływie terminu składania ofert.
3. Czy zamawiający dopuści test do oznaczenia Strep A z próbówką z zakraplaczem i Czułością diagnostyczną 97,06%, Swoistością diagnostyczną: 97,5%, Ogólną zgodnością: 97,35% wg załączonej ulotki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie Nr 2

1. Czy w poz. 2 formularza asortymentowego Zamawiający wymaga zaoferowania testu kasetkowego, którego wykonanie nie polega na konieczności bezpośredniego kontakcie ust pacjenta z testem?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga testów COMBO kasetkowych, do wykonania w wymazach z nosogardzieli lub nosa, bez kontaktu ust pacjenta z testem.
2. Czy w poz. 2 formularza asortymentowego Zamawiający wymaga zaoferowania testu zawierającego trzy osobne studzienki testowe, po jednej dla każdego ocenianego czynnika etiologicznego (SARS-CoV-2, grypy i RSV)?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga testu zawierającego jedną kasetkę z trzema oddzielnymi studzienkami testowymi.
3. Czy Zamawiający wymaga, aby czułość i swoistość zaoferowanego w poz. 2 testu zostały wyznaczone wobec referencyjnej metody RT-PCR?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby czułość i swoistość była potwierdzona innym niż metoda RT-PCR testem molekularnym.
4. Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga, aby czułość i swoistość zaoferowanego testu przeznaczonego do wykrywania SARS-CoV-2, grypy A/B i RSV zostały wyznaczone wobec metody RT-PCR? Wyznaczanie takich parametrów w przypadku testów na obecność antygenów wirusowych w odniesieniu do wyników innego testu nie jest odpowiednią procedurą referencyjną, gdyż każdy test charakteryzuje się określonym, własnym błędem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby czułość i swoistość była potwierdzona innym niż metoda RT-PCR testem molekularnym.

Zapytanie Nr 3

1. Czy Zamawiający dopuści test i uzna za spełnienie opisu dla immunochromatograficznego testu typu Lateral-Flow do jakościowego oznaczania sercowej troponiny I w próbkach krwi pełnej, surowicy lub osoczu. Test dostarcza wstępnego wyniku testu, jako narzędzia diagnostycznego do diagnozy zawału mięśnia sercowego (MI) o czułości 99,2% i specyficzności 99,4%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy zamawiający dopuści test chromatograficzny immunologiczny do jakościowego wykrywania antygenów SARS-CoV-2, grypy A i B oraz wirusa syncytialnego układu oddechowego (RSV) w wymazach z nosogardzieli pobranych od osób z podejrzeniem zakażenia SARS-CoV-2/grypą/RSV i wyższej czułości i specyficzności wg załączonej ulotki?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Czy zamawiający dopuści test do oznaczenia Strep A z probówką z zakraplaczem i Czułością diagnostyczną 97,06% Swoistością diagnostyczną: 97,5% Ogólną zgodnością: 97,35%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

z up. DYREKTORA SPZZLO WARSZAWA ŻOLIBORZ-BIELANY
Z-CA DYREKTORA DS. LOGISTYKI

Jacek Derek
/podpisano elektronicznie/

Rozdzielnik:

- 1) Strona internetowa