



Uniwersyteckie Centrum Medycyny Morskiej i Tropikalnej  
81-519 Gdynia, ul. Powstania Styczniowego 9b,  
NIP:5862111467, REGON:192953946,  
nr telefonu 58 6998518, 58 6998423, 58 6998506  
www.ucmmit.gdynia.pl  
adres e –mail  
[dyrekcja@ucmmit.gdynia.pl](mailto:dyrekcja@ucmmit.gdynia.pl)  
adres e -mail do korespondencji w sprawach konkursu  
[dzp@ucmmit.gdynia.pl](mailto:dzp@ucmmit.gdynia.pl)

Gdynia, dnia 10 kwietnia 2026 r.

**DZ.0610.1.2026.SZ.UCMMiT**  
UC/1091/2026

**ZMIANA OGŁOSZENIA o KONKURSIE nr 1**  
**WYJAŚNIENIA SWKO nr 1**  
**ZMIANA SWKO nr 2**

**Dotyczy: konkursu ofert na świadczenie usług w zakresie wykonywania badań laboratoryjnych**  
Publikacja w Biuletynie Informacji Publicznej UCMMiT w Gdyni w dniu 01 kwietnia 2026 r. pod adresem internetowym:  
<https://www.biuletyn.abip.pl/ucmmit/komunikat/1914564>  
<https://platformazakupowa.pl/transakcja/1288441>

Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawcy. Niniejsza odpowiedź na pytanie stanowi integralną część Ogłoszenia o konkursie i Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert i staje się wiążącą dla Wykonawców przy opracowaniu ofert.

**PYTANIE 1**

Wyjaśnienie zapisu dotyczącego wymogu posiadania certyfikatu z Centralnego Ośrodka Badań Jakości dla każdego oferowanego badania. Informujemy, iż dla parametru **WITAMINA D3 (25 OH)** Centralny Ośrodek Badań Jakości **nie prowadzi kontroli jakości ani programów oceny międzylaboratoryjnej**, w związku z czym uzyskanie certyfikatu z tego ośrodka dla ww. parametru nie jest możliwe.

Jednocześnie posiadamy aktualny certyfikat **INSTAND** dla oznaczeń witaminy D3 (25 OH), który stanowi uznany i powszechnie stosowany program zewnętrznej kontroli jakości. W związku z powyższym zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający **dopuszcza złożenie certyfikatu z innego uznanego ośrodka kontroli jakości (np. INSTAND)** dla badania witaminy D3, jako spełniającego wymóg jakościowy, w przypadku braku możliwości uzyskania certyfikatu z Centralnego Ośrodka Badań Jakości

**ODPOWIEDŹ 1**

Zamawiający dopuszcza złożenie certyfikatu z innego uznanego ośrodka kontroli jakości (np. INSTAND) **dla badania witaminy D3**, jako spełniającego wymóg jakościowy, w przypadku braku możliwości uzyskania certyfikatu z Centralnego Ośrodka Badań Jakości.



## **PYTANIE 2**

Usunięcie zapisów przewidujących, m.in. kontrolę PZ w zakresie ochrony danych (pra. 6 ust. 7), zobowiązanie do wydania wszelkiej przygotowanej w związku z umową dokumentacji po jej zakończeniu (par. 6 ust. 3), kar umownych nakładanych za naruszenie ochrony danych (par. 9 ust. 1 pkt 1 lit. a), jako zapisów sprzecznych z relacją odrębnych administratorów danych osobowych. Wskazane zapisy umowy prowadzą do interpretacji relacji stron jako stosunku powierzenia, który to stosunek jest sprzeczny ze stanowiskiem UODO dot. wykładni art. 28 ust. 3 lit. a) w związku z art. 4 pkt 7 RODO oraz ustawą o działalności leczniczej, ustawą o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta, ustawą o diagnostyce laboratoryjnej jak również rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych.

## **ODPOWIEDŹ 2**

W § 9 ust. 1 pkt 1 skreśla się zapis lit. a)

W § 6 skreśla się zapis ust. 3

W § 6 skreśla się zapis ust. 7

## **PYTANIE 3**

Mając na uwadze, że podstawową formą udostępniania wyników badań jest forma elektroniczna realizowana poprzez dedykowany serwis internetowy Przyjmującego zamówienie (§ 2 ust. 4–5), prosimy o potwierdzenie, na kiedy serwis ten powinien być gotowy i w pełni funkcjonalny?

## **ODPOWIEDŹ 3**

Serwis ma być gotowy i w pełni funkcjonalny najpóźniej w pierwszym dniu przekazania materiału do badań, nie później niż 14 dni od podpisania umowy.

## **PYTANIE 4**

Doprecyzowanie, jakie wymagania techniczne, organizacyjne lub bezpieczeństwa powinien spełniać dedykowany serwis internetowy poza ogólnym obowiązkiem zapewnienia cyberbezpieczeństwa

## **ODPOWIEDŹ 4**

Obowiązek zapewnienia cyberbezpieczeństwa zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa jest wystarczający i akceptowalny przez Udzielającego Zamówienie.

## **PYTANIE 5**

Doprecyzowanie, jakie przesłanki będą stanowiły „uzasadnione wątpliwości” uprawniające do powtórzenia badania na koszt Przyjmującego zamówienie oraz w jakim terminie mogą być one zgłaszane (§ 3 ust. 2).

## **ODPOWIEDŹ 5**

Przykładowe przesłanki mogące stanowić „uzasadnione wątpliwości” to:

- wynik pozostający w sprzeczności z obrazem klinicznym pacjenta lub wcześniejszymi wynikami badań,
- podejrzenie błędu przedanalizycznego, analitycznego lub postanalizycznego (np. nieprawidłowy transport, oznaczenie, analiza próbek).

Termin zgłaszania to 30 dni.

Zapis ust. 2 w § 3 otrzymuje nowe brzmienie:

Przyjmujący zamówienie zapewnia że wynik badania, budzący uzasadnione wątpliwości Udzielającego zamówienia wykonany zostanie повторно na koszt Przyjmującego zamówienie, w przypadku, gdy

- wynik pozostaje w sprzeczności z obrazem klinicznym pacjenta lub wcześniejszymi wynikami badań,



- podejrzenie błędu przedanalizycznego, analitycznego lub postanalizycznego (np. nieprawidłowy transport, oznaczenie, analiza próbek) w terminie 30 dni.

#### **PYTANIE 6**

Czy Zamawiający mając na uwadze długotrwałe związanie z umową, tj. 24 miesiące, wyrazi zgodę na wprowadzenie mechanizmu waloryzacji obejmującego: (i) zmianę stawki VAT wynikającą ze zmiany prawa lub interpretacji, (ii) waloryzację o średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług ogółem GUS, (iii) wzrost cen towarów i usług dostawców lub podwykonawców (na podstawie dokumentacji źródłowej)?

#### **ODPOWIEDŹ 6**

Nie. Zapisy SWKO w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie w umowie poprzez wskazanie, że świadczenia objęte zamówieniem stanowią działania służące zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu lub poprawie zdrowia, zgodnie z przepisami właściwymi dla usług medycznych?

#### **ODPOWIEDŹ 7**

Tak. W § 1 ust. 1 po pierwszym zdaniu, dopisuje się:

Świadczenia objęte umową stanowią działania służące zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu lub poprawie zdrowia, zgodnie z przepisami właściwymi dla usług medycznych.

#### **PYTANIE 8**

W odniesieniu do zapisów o karach umownych w szczególności uregulowanych w par. 9 ust. 1 pkt 1 prosimy o informację czy Zamawiający podtrzymuje warunki konkursu przewidujące karę umowną za niewykonanie badania w terminie, nieprawidłowe wykonanie, opóźnienia czy naruszenie standardów w wysokości na pierwszy rzut oka rażąco wygórowanej w stosunku do prawdopodobnych cen jednostkowych. Orzecznictwo sądowe jednoznacznie wskazuje, że w przypadku usługi opóźnionej łączna kwota kary umownej powyżej połowy ceny opóźnionej usługi jest już rażąco wygórowana (tak m.in Sąd Apelacyjny w Białymstoku w wyroku z dnia 17 listopada 2017 r., sygn. akt I ACa 498/17, Sąd Apelacyjny w Szczecinie w wyroku z dnia 19 stycznia 2017 r., sygn. akt I ACa 637/16, czy Sąd Apelacyjny w Katowicach w wyroku z dnia 14 kwietnia 2015 r., sygn. akt V ACa 738/14). 2. Prosimy o wprowadzenie maksymalnego limitu odpowiedzialności z tytułu kar umownych, poprzez wskazanie, że łączna suma naliczonych kar umownych nie może przekroczyć np. 20% maksymalnej wartości całego zamówienia.

#### **ODPOWIEDŹ 8**

Tak.

W § 9 po ust. 6 dopisuje się nowy ustęp 7 o następującym brzmieniu:

Suma kar umownych ograniczona jest do wysokości 20% wartości umowy brutto określonej w §5 ust. 2.



## PYTANIE 9

Wnosimy o doprecyzowanie katalogu naruszeń, za które mogą być naliczane kary umowne, w szczególności poprzez: jednoznaczne określenie zakresu pojęć takich jak „sposób wykonania badań”, „standardy laboratoriów”, „nienależyta zawodowa staranność”.

### ODPOWIEDŹ 9

Przez:

- „sposób wykonania badań” należy rozumieć całokształt czynności związanych z realizacją badania, obejmujących w szczególności etap przedanalizyczny, analityczny i postanalizyczny, wykonywanych zgodnie z obowiązującymi procedurami, metodyką badań oraz aktualną wiedzą medyczną,
- „standardy laboratoriów” należy rozumieć wymagania wynikające z przepisów prawa powszechnie obowiązującego, w tym w szczególności ustawy o działalności leczniczej, ustawy o diagnostyce laboratoryjnej (obecnie o medycynie laboratoryjnej), aktów wykonawczych oraz obowiązujących norm i wytycznych dotyczących jakości i bezpieczeństwa badań laboratoryjnych,
- „nienależyta zawodowa staranność” należy rozumieć działanie lub zaniechanie niezgodne z wymaganym od podmiotu profesjonalnego poziomem staranności, ocenianym z uwzględnieniem charakteru działalności leczniczej, aktualnej wiedzy medycznej oraz obowiązujących procedur i standardów wykonywania badań.

Jednocześnie Udzielający zamówienia wskazuje, że Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do wykonywania świadczeń zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz zasadami wiedzy medycznej i praktyki laboratoryjnej, z zachowaniem najwyższej staranności

W § 9 ust. 1 po pkt 2 dopisuje się pkt 3 o następującym brzmieniu:

3) przez:

- „sposób wykonania badań” należy rozumieć całokształt czynności związanych z realizacją badania, obejmujących w szczególności etap przedanalizyczny, analityczny i postanalizyczny, wykonywanych zgodnie z obowiązującymi procedurami, metodyką badań oraz aktualną wiedzą medyczną,
- „standardy laboratoriów” należy rozumieć wymagania wynikające z przepisów prawa powszechnie obowiązującego, w tym w szczególności ustawy o działalności leczniczej, ustawy o diagnostyce laboratoryjnej (obecnie o medycynie laboratoryjnej), aktów wykonawczych oraz obowiązujących norm i wytycznych dotyczących jakości i bezpieczeństwa badań laboratoryjnych,
- „nienależyta zawodowa staranność” należy rozumieć działanie lub zaniechanie niezgodne z wymaganym od podmiotu profesjonalnego poziomem staranności, ocenianym z uwzględnieniem charakteru działalności leczniczej, aktualnej wiedzy medycznej oraz obowiązujących procedur i standardów wykonywania badań.

## PYTANIE 10

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie do umowy klauzuli siły wyższej regulującej brak odpowiedzialności stron w przypadku zdarzeń niezależnych od stron, których nie dało się przewidzieć.

### ODPOWIEDŹ 10

Nie. Zapisy SWKO w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.



## PYTANIE 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie, że kontrola laboratoriów prowadzona będzie wyłącznie w zakresie realizacji niniejszej umowy. (SWKO IV ust. 1, pkt 5 lit. c).

## ODPOWIEDŹ 11

Kontrola laboratoriów będzie prowadzona wyłącznie w zakresie realizacji niniejszej umowy.

Zapis SWKO IV ust. 1, pkt 5 lit. stanowi

„...Oferent biorący udział w postępowaniu wykaże oświadczeniem, że dysponuje laboratorium medycznym na terenie Trójmiasta odpowiadającym wymaganiom określonym w SWKO i aktualnie obowiązujących przepisach polskiego prawa, które wyposażone jest w niezbędny sprzęt i aparaturę medyczną, a także system informatyczny i bez problemów zrealizuje wykonanie badań zleconych przez UCMMiT zgodnie z wymogami określonymi w niniejszym SWKO...”

W świetle powyższego, Udzielający zamówienia dokonuje następujących zmian

- I. w zakresie **Ogłoszenia o konkursie ofert** w następujący sposób  
zapis pkt 4 otrzymuje nowe brzmienie  
Oferty należy złożyć w siedzibie Udzielającego zamówienia UCMMiT, ul. Powstania Styczniowego 9b, 81-519 Gdynia sekretariacie Dyrektora - pok. 30 w terminie do 16.04.2026 r. do godz. 9:30
- II. w zakresie **Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert** w następujący sposób
  - 1) Pkt VI ppkt 9.6 otrzymuje nowe brzmienie  
9.6. Oferta powinna zostać złożona w nieprzeźroczystej kopercie z adnotacją  
Oferta w postępowaniu konkursowym na udzielenie zamówienia na świadczenie usług w zakresie wykonywania badań laboratoryjnych  
Nr postępowania DZ.0610.1.2026.SZ.UCMMiT  
**Nie otwierać przed 16.04.2026 r. godz. 9:45**
  - 2) Pkt VI ppkt 10 otrzymuje nowe brzmienie  
10. Oferta może być sporządzona i przekazana w formie elektronicznej zgodnie z Rozporządzeniem dotyczącym komunikacji elektronicznej i wysłana na adres e-mail: [dzp@ucmmiit.gdynia.pl](mailto:dzp@ucmmiit.gdynia.pl) z oznaczeniem nr postępowania, w terminie **do dnia 16.04.2026r. do godz. 9.30**
  - 3) Pkt VII ppkt 1 otrzymuje nowe brzmienie:
    1. Oferty należy złożyć w siedzibie Udzielającego Zamówienie UCMMiT ul. Powstania Styczniowego 9b, 81-519 Gdynia, w Kancelarii – pok. nr 30  
**w terminie do 16.04.2026 r. do godz. 9:30**
  - 4) Pkt VII ppkt 2 otrzymuje nowe brzmienie
    2. Otwarcie ofert będzie miało miejsce **16.04.2026 r. o godz. 9:45** w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 9b - pok. nr 149.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa  
Uniwersyteckiego Centrum Medycyny  
Morskiej i Tropikalnej

Lek. Marzena Głowacz