



LAS-421/2-PN/115-2020

Rybnik, dnia 12.01.2021 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

**WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 2**  
W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

**dostawy rękawic**  
(zamówienie nr **LAS-421-PN/115-2020**)  
opublikowanym w Biuletynie Zamówień Publicznych  
z dnia 31.12.2020 r., nr 773573-N-2020

W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

**Pytanie 1: „Pakiet nr 4**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic chirurgicznych z mankietem prostym z niechlorowaną opaską na końcu, która eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankietu? Grubość rękawicy na mankiecie 0,20 mm, AQL 0,65, poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”*

**Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.**

**Pytanie 2: „Pakiet 4 poz.1**

*Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o minimalnej długości 280mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.”*

**Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.**

**Pytanie 3: „Pakiet 4 poz.1**

*Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o grubości na płacu 0,23mm-0,27mm a na dłoni min. 0,19mm.”*

**Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego.**

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

BGŻ BNP Paribas SA 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

**Pytanie 4: „Pakiet 4 poz.1**

*Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o poziomie AQL<=1,0.”*

**Odpowiedź 4:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

**Pytanie 5: „Projekt umowy- §1 pkt. 4**

*Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).”*

**Odpowiedź 5:** Zamawiający nie zmienia zapisów §1 pkt. 4 wzoru umowy.

**Pytanie 6: „Projekt umowy- §1 pkt. 8**

*Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem dostaw do pomieszczeń magazynowych wskazanych przez Zamawiającego? Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru czy też roznoszenia? Czy istnieje kilka miejsc dostaw?*

*Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.)”*

**Odpowiedź 6:** Zamawiający wymaga dostawy do wskazanych pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej wraz z rozładunkiem w w/w pomieszczeniach.

**Pytanie 7: „Projekt umowy- §12 pkt. 2c**

*Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 13 ust. 2c. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp”*

**Odpowiedź 7:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 8: „Dotyczy zapisów SWZ**

*Zawracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie złożenia oferty w formie elektronicznej przy użyciu wybranej przez Zamawiającego platformy zakupowej.*

*Obecnie panująca sytuacja w kraju, zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego jak i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne w Polsce, w ogromnym stopniu utrudniają niestety dostarczenie ofert w formie papierowej ze względu na trudności w doręczeniach*

realizowanych za pośrednictwem operatorów pocztowych jak i z powodu tego iż wiele firm pracuje w trybie home office.

W przypadku braku wyrażenia zgody na powyższe prosimy aby wraz z odpowiedziami Zamawiający przesunął tak termin składania ofert aby Wykonawcy mieli min 4 dni robocze na skuteczne przygotowanie i dostarczenie oferty."

**Odpowiedź 8: Zamawiający ze względów technicznych nie wyraża zgody na złożenie ofert w formie elektronicznej. Jednocześnie zamawiający informuje, iż przesunął termin składania ofert pismem z dnia 12.01.2021 r. (modyfikacja 1) na dzień 21.01.2021 r.**

**Pytanie 9: „Pakiet 1, 3**

Zamawiający wymaga spełnienia standardu ASTM D 3577. Jest to amerykańska norma stosowana wobec rękawic do użytku medycznego na potwierdzenie takich właściwości jak:

- nieobecność dziur
- właściwości fizycznych rękawic – długość szerokość i siła zrywania
- zawartość protein

gdzie w europejskich standardach ma to odzwierciedlenie w normie EN 455 cz.1 – nieobecność dziur, cz.2 – właściwości fizyczne rękawic – długość , szerokość i siła zrywania, cz.3 – zawartość protein. W związku z powyższym że zamawiający wymaga już zgodności z podstawową normą medyczną EN 455 – 1,2,3,4 wynikającą z ustawy o wyrobach medycznych prosimy o odstąpienie od wymogu spełnienia standardu ASTM D 3577, gdyż pokrywa się on ze wspomnianym EN 455 oraz nie jest wymagany na rynku europejskim"

**Odpowiedź 9: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie 10: „Pakiet 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Rękawice teksturowane na całej powierzchni. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-4, EN 16523. Rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978.

Jednocześnie mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ."

**Odpowiedź 10: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – z przeliczeniem ilości jednostek miary i przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.**

**Pytanie 11: „Pozycja 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych chlorowanych oraz polimeryzowanych od strony wewnętrznej, o grubości na palcu 0,12 mm. Rękawice odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-4, EN 16523. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ."

**Odpowiedź 11: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.**

**Pytanie 12: „Pakiet 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ."

**Odpowiedź 12:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 13: „Pakiet 5**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic zgodnych z opisem: Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor naturalny, mankiety rolowane z opaską samoprzylepną. Wewnątrz pokryte polimerem i silikonowane. Grubość na palcu 0,25 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,17 mm. Poziom AQL 0,65, poziom protein 30 µg/g lub mniej. Badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Posiadające Certyfikat Badania CE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rozmiary 5,5-9,0 co 0,5 do wyboru przez Zamawiającego.”

**Odpowiedź 13:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**UWAGA: Pytania od nr 14 do nr 20 dotyczą wzoru umowy:**

**Pytanie 14:** „Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 7 o treści: <<Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.>>**UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposobie - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

**Odpowiedź 14:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 15:** „Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: <<W przypadku zmiany wynagrodzenia spowodowanej zmianą stawki podatku VAT na wyroby medyczne dostarczane w ramach niniejszej umowy zmiana taka dla swojej ważności nie będzie wymagać zawarcia aneksu w formie pisemnej.>>”

**Odpowiedź 15:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 16:** „Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 6 o treści: <<Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.>>”

**Odpowiedź 16:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 17:** „Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 2 i 4 projektu umowy poprzez obniżenie kary umownej nimi przewidzianej do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy.

**UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę”

**Odpowiedź 17: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 18:** „Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 3 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści uprawnienia zamawiającego do potrącenia naliczonej kary mownej z wynagrodzeniem wykonawcy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r<sup>1</sup> ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych <<W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.>> Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne”

**Odpowiedź 18: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 19:** „Wnosimy o wykreślenie § 10 ust. 2 i 4 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: <<Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.>>”

**Odpowiedź 19: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 20:** „Wnosimy o modyfikację § 12 ust. 4 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: <<Wszelkie zmiany umowy z zastrzeżeniem wyjątków nią przewidzianych, wymagają zgody obu stron w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.>>”

**Odpowiedź 20: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 21:** „Pakiet nr 3

Prosimy o dopuszczenie rękawic w kategorii I w miejsce kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671, ASTM D 6978. Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej I.

Parametry rękawic:

a) w rozmiarach S, M, L, XL;

b) rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, bezwonne, niesterylne, oznakowane znakiem CE;

c) teksturowane na końcówkach palców;

d) wewnątrz chlorowane;

e) grubość rękawic w palcach 0,09 – 0,10 mm, na dłoni 0,06 – 0,07 mm;

f) z poziomem szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa;

g) spełniająca wszystkie części normy EN 455 (1 – 4);

h) nie zawierają tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT;

i) przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671;

a) przebadanie na przenikanie 31 substancji cytostaticznych zgodnie z normą ASTM D 6978, z odstępniem od odporności na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374;

j) dopuszczona do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu;

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

**Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.**

Ponadto nasze rękawice są zgodne z normą amerykańską ASTM F 1671 Viral Penetration Test – która przedstawia sposób badania odporności materiałów na przenikanie krwiopochodnych patogenów z użyciem do badania bakteriofagu Phi-X 174.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Medasept oferuje swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

**Ponadto obserwując inne postępowania przetargowe można zauważyć, że rękawice w III kategorii są średnio droższe o 6,00 zł netto, co przy zamówieniu 6 400 op. (a'100 szt.) daje różnicę 38 400,00 zł netto, którą Zamawiający może zaoszczędzić.**

**Spełnienie normy EN 455 (1-4) jest wystarczające dla zastosowań diagnostycznych rękawic i nie ma powodu wydawać znacznie większych środków publicznych tylko dla spełnienia swego rodzaju marketingowego zabiegu, jakim jest oznaczenie kat. III, która stosuje się w przemyśle.**

**Wydatkowanie środków publicznych przeznaczonych na realizację zadań publicznych powinno odbywać się w sposób niewątpliwie efektywny, wskazując, że w zamówieniach publicznych chodzi o to aby posiadane środki zapewniły maksymalną i optymalną realizację zadań publicznych, poprzez zapewnienie największej ilości pożądaných w jego realizacji dóbr lub pozwoliły na zapewnienie najszerszego zakresu niezbędnych usług.**

**Właściwie prowadzone i realizowane zamówienia publiczne to zamówienia między innymi nastawione ma efektywne ekonomicznie, umożliwiające osiągnięcie najlepszego stosunku nakładów do efektów ekonomicznych”**

**Odpowiedź 21: Zamawiający nie dopuszcza asortymentu opisanego w powyższym pytaniu.**

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert ustalony pismem modyfikacja 1 z dnia 12.01.2021 r. **do dnia 21.01.2021 r. do godziny 10.00** oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.