



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GLÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20

CENTRALA 599-10-00	599-15-02
--------------------	-----------

Warszawa, 11.09.2017r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego
na **dostawę gazów medycznych i technicznych – 8 pakietów.**
Postępowanie znak **DZP.262.145.2017**

W związku z wpływaniem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1 –dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający wymaga dostaw Azot Ciekłego Medyczny będący zarejestrowanym wyrobem medycznym? Pragniemy nadmienić, iż Zamawiający na chwilę obecną stosuje wyrób medyczny dla potrzeb jednostek organizacyjnych SPCSK.

Odpowiedź 1

Tak, Zamawiający wymaga.

W związku z tym Zamawiający dokonuje zmian w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie: **Rozdz. IV USZCZEGÓLOWIENIE PRZEDMIOTU DOSTAWY I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY pkt. 2.**

Było:

2. Wymagane świadectwa i dokumenty

- 2.1. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. Kopie w/w dokumentów Wykonawca dostarczy bezpośrednio odbiorcy na każde żądanie Zamawiającego na każdym etapie postępowania przetargowego oraz realizacji umowy. **(Dot. pakietu 5,6,7 i 8)**
- 2.3 Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie Polski. Kopie w/w dokumentów Wykonawca dostarczy bezpośrednio odbiorcy na każde żądanie Zamawiającego na każdym etapie postępowania przetargowego oraz realizacji umowy. **(Dot. pakietu 1,2,3,4)**

Jest:

2. Wymagane świadectwa i dokumenty

- 2.2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. Kopie w/w dokumentów Wykonawca dostarczy bezpośrednio odbiorcy na każde żądanie Zamawiającego na każdym etapie postępowania przetargowego oraz realizacji umowy. **(Dot. pakietu 3,5,6,7 i 8)**
- 2.3 Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie Polski. Kopie w/w dokumentów Wykonawca dostarczy bezpośrednio odbiorcy na każde żądanie Zamawiającego na każdym etapie postępowania przetargowego oraz realizacji umowy. **(Dot. pakietu 1,2,4)**

Pytanie 2 – dotyczy Pakietu 3

Czy zamawiający wymaga reakcji serwisowej dotyczącej zbiorników do Azotu Ciekłego Medycznego w ciągu 48 h? Z pominięciem napraw odpłatnych.

Odpowiedź 2

Tak. W związku z tym Zamawiający dokonuje zmian w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie:

Rozdz. IV USZCZEGÓLWIENIE PRZEDMIOTU DOSTAWY I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY pkt. 1.5. – Pakiet 3

Było:

Pakiet 3

Dostawca zobowiązany dostarczyć napełnione zbiorniki z ciekłym azotem do wyznaczonych pomieszczeń. Dostawca zobowiązany jest do serwisowania następujących zbiorników azotu służących do przechowywania preparatów w ciekłym azocie oraz zbiorników transportowych.

1. Biosafe @MD o numerze SP CSK T-808-033-1
2. Apollo (mały) o numerze SP CSK T-808-033-1
3. Biosafe @MD o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
4. Apollo o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
5. Apollo o numerze AM-1 WP-T-801-19
6. Apollo (mały) o numerze AM-1 WP-T-801-19
7. Biosafe @MD o numerze AM-1WP-T-801-20
8. Chronos o numerze 1.01398.001

Wykonanie przeglądu należy potwierdzić stosownym protokołem.

W przypadku konieczności wyłączenia z użytkowania zbiornika, który wymaga przeprowadzenia czynności serwisowych dostawca zobowiązany jest zapewnić zbiornik zastępczy na czas naprawy.

Jest:

Pakiet 3

Dostawca zobowiązany dostarczyć napełnione zbiorniki z ciekłym azotem do wyznaczonych pomieszczeń. Dostawca zobowiązany jest do serwisowania następujących zbiorników azotu służących do przechowywania preparatów w ciekłym azocie oraz zbiorników transportowych.

1. Biosafe @MD o numerze SP CSK T-808-033-1
2. Apollo (mały) o numerze SP CSK T-808-033-1
3. Biosafe @MD o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
4. Apollo o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
5. Apollo o numerze AM-1 WP-T-801-19
6. Apollo (mały) o numerze AM-1 WP-T-801-19
7. Biosafe @MD o numerze AM-1WP-T-801-20
8. Chronos o numerze 1.01398.001

Wykonanie przeglądu należy potwierdzić stosownym protokołem.

W przypadku konieczności wyłączenia z użytkowania zbiornika, który wymaga przeprowadzenia czynności serwisowych dostawca zobowiązany jest zapewnić zbiornik zastępczy na czas naprawy.

Zamawiający wymaga reakcji serwisowej zbiorników do Azotu Ciekłego Medycznego w ciągu 48 h – z pominięciem napraw odpłatnych.

Rozdz. XII WZÓR UMOWY § 3 - Pakiet 3

Było:

8. Wykonawca zobowiązany jest do serwisowania następujących zbiorników azotu służących do przechowywania preparatów w ciekłym azocie oraz zbiorników transportowych
- Biosafe @MD o numerze SP CSK T-808-033-1
 - Apollo (mały) o numerze SP CSK T-808-033-1
 - Biosafe @MD o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
 - Apollo o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
 - Apollo o numerze AM-1 WP-T-801-19
 - Apollo (mały) o numerze AM-1 WP-T-801-19
 - Biosafe @MD o numerze AM-1WP-T-801-20
 - Chronos o numerze 1.01398.001
- 8.1. Wykonanie przeglądu (zgodnie z zatwierdzonym harmonogramem) należy potwierdzić stosownym protokołem.
- 8.2. W przypadku braku możliwości użytkowania zbiornika dostawca zobowiązany jest zapewnić zbiornik zastępczy na czas naprawy.

Jest:

8. Wykonawca zobowiązany jest do serwisowania następujących zbiorników azotu służących do przechowywania preparatów w ciekłym azocie oraz zbiorników transportowych
- Biosafe @MD o numerze SP CSK T-808-033-1
 - Apollo (mały) o numerze SP CSK T-808-033-1
 - Biosafe @MD o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
 - Apollo o numerze AM-1WP.P.Bad.IIIB/81z
 - Apollo o numerze AM-1 WP-T-801-19
 - Apollo (mały) o numerze AM-1 WP-T-801-19
 - Biosafe @MD o numerze AM-1WP-T-801-20
 - Chronos o numerze 1.01398.001
- 8.1. Wykonanie przeglądu (zgodnie z zatwierdzonym harmonogramem) należy potwierdzić stosownym protokołem.
- 8.2. W przypadku braku możliwości użytkowania zbiornika dostawca zobowiązany jest zapewnić zbiornik zastępczy na czas naprawy.
- 8.3. Zamawiający wymaga reakcji serwisowej zbiorników do Azotu Ciekłego Medycznego w ciągu 48 h – z pominięciem napraw odpłatnych.**

W związku z udzielonymi odpowiedziami, na podstawie art.38 ust.4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Jednocześnie na podstawie art. 38 ust. 4 w/w ustawy Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie:

Rozdz. II WYMAGANIA FORMALNOPRAWNE pkt. 2.2.1. i pkt. 3.1

Było:

2.2.1. Zezwolenie lub koncesja wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (podstawa prawna ustawa z dnia 6 września 2001 prawo farmaceutyczne Dz. U. z 2001 Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami) uprawniające do **(dotyczy pakietu 5,6,7 i 8)**:

- obrotu lekami,
- wytwarzania produktów leczniczych jeżeli Wykonawca jest wytwórcą;

3.1. Dokument lub dokumenty uprawniające do obrotu lekami wystawione w kraju, w którym wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę, potwierdzające odpowiednio, że posiada uprawnienia do wykonania działalności związanej z przedmiotem zamówienia. **(dotyczy pakietu 5,6, 7 i 8).**

Jest:

2.2.1. Zezwolenie lub koncesja wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (podstawa prawna ustawa z dnia 6 września 2001 prawo farmaceutyczne Dz. U. z 2001 Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami) uprawniające do – **(jeśli dotyczy)**

- obrotu lekami,
- wytwarzania produktów leczniczych jeżeli Wykonawca jest wytwórcą;

3.1. Dokument lub dokumenty uprawniające do obrotu lekami wystawione w kraju, w którym wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę, potwierdzające odpowiednio, że posiada uprawnienia do wykonania działalności związanej z przedmiotem zamówienia. – **(jeśli dotyczy)**

Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający we wzorze umowy w §3 dodaje punkt 24 o brzmieniu:

(Dotyczy pakietu 8)

24. Dostawa butli tlenowych ze zintegrowanym reduktorem ciśnienia z zaworem medycznym wyposażony w:

- 1) Regulator przepływu
- 2) Manometr z barwnym określeniem ilości gazu w butli.
- 3) Uchwyt do przenoszenia butli oraz wieszak umożliwiający podwieszenie do łóżka pacjenta.
- 4) Przyłącze ciśnieniowe (szybkozłącze typu AGA)
- 5) Zawór on/off.
- 6) Końcówkę do podłączenia maski tlenowej z możliwością regulowanego zakresu przepływu w zakresie 0-15 litrów/minutę.

Tlen medyczny - 100 butli w przechowaniu u zamawiającego

UWAGA !

Butle mają być wykonane z materiałów umożliwiających pracę w pomieszczeniach rezonansu magnetycznego.

Na podstawie art. 38 ust 6 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania ofert, wpłaty wadium oraz otwarcia ofert.

Obowiązujące terminy:

1. Termin składania ofert oraz wpłaty wadium: **do 19.09.2017r. do godz. 09:00**
2. Termin otwarcia ofert: **19.09.2017r. godz. 09:30**

Z poważaniem
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Beata Kierzkowska