**Załącznik nr 2**

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

Przedmiotem zamówienia jest „Kompleksową dostawę gazów medycznych, gazów technicznych, mieszaniny gazów do badań LCI, karbogen gaz oraz ciekłego azotu wraz z transportem, dzierżawą butli i ich legalizacją(legalizacja dzierżawionych butli w cenie) dla potrzeb SZPZOZ im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym”.

1. Dostawa w terminie maksymalnie do 3 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia (w formie pisemnej, fax, e-mailem)-pakiet I- oprócz mieszanki do badań LCI;
2. W szczególnych potrzebach uzasadnionych przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot zamówienia w ciągu 24 godzin od otrzymania zamówienia (dotyczy dni roboczych); zamówienie na gazy specjalne- mieszanka gazów do badań LCI dla niemowląt dostawa w najwcześniejszym możliwym terminie-do 6-8 tygodni od dnia złożenia zamówienia;
3. Pakiet II (karbogen gaz) i pakiet III (ciekły azot)- dostawa do 4 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia;
4. Wykonanie dostawy następuje z momentem potwierdzenia odbioru zamówionego asortymentu przez przedstawiciela Zamawiającego;
5. Legalizacja dzierżawionych butli (w cenie) wraz z rozładunkiem do SZPZOZ im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym, ul. M. Konopnickiej 65; dostawa i transport odbywa się przez Wykonawcę;
6. Dostawca zobowiązuje się do terminowego dostarczania przedmiotu zamówienia, dotrzymania jego jakości, właściwego stanu technicznego butli, opakowania jednostkowe oraz zbiorcze będą zgodne z obowiązującymi przepisami prawa; (Legalizacja, dzierżawa butli);
7. Przewiduje się możliwość rozszerzenia wartości Umowy w przypadku niesprawności generatorów tlenu Zamawiającego;
8. **Szacunkowe ilości zamawianych butli dotyczą jedynie sytuacji, gdy prawidłowo działają generatory tlenu medycznego; Ilość butli może ulec zmianie (jest jedynie szacunkowa, Umowa może zostać niezrealizowana w całości) Wykonawcy nie będą przysługiwać z tego tytułu żadne roszczenia;**
9. Wykonawca zobowiązany jest do bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków bezpieczeństwa dostarczanych butli, dostawa w opakowaniach czystych, zabezpieczających asortyment przed uszkodzeniem;
10. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany terminów i wielkości dostaw; Zamawiający jest uprawniony (bez konieczności sporządzania aneksu) do swobodnego dokonywania zmian ilościowych asortymentu, niepowodujących wzrostu całkowitej wartości poszczególnych pakietów;
11. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych przedmiotu zamówienia Zamawiający niezwłocznie powiadamia o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą braków ilościowych i wad jakościowych (w tym produkty zamówione w trybie „na cito”) w ciągu 3 dni roboczych od otrzymania powiadomienia w przypadku braków ilościowych oraz od otrzymania reklamowanego towaru przez Wykonawcę w przypadku reklamacji jakościowych. Wykonawca zobowiązuje się wymienić niezwłocznie towar wadliwy na towar wolny od wad;
12. Dostarczane gazy medyczne mają posiadać termin ważności minimum 6 miesięcy. Zamawiający dopuszcza dostawę gazów medycznych posiadających krótszy termin ważności, po uprzednim uzyskaniu zgody Zamawiającego na dostawę;
13. Transport butli powinien odbywać się przystosowanym do tego pojazdem, rozładunek butli przez Dostawcę (wraz z wyznaczonym pracownikiem Zamawiającego)
14. Warunki płatności- przelew 30 dni po otrzymaniu prawidłowo wystawionej faktury VAT
15. Termin realizacji zamówienia: **24 miesiące.** Aktualna umowa obowiązuje do 22.05.2021r.

Opis warunków wymaganych od Wykonawców:

1. **pakiet I**-posiadanie odpowiednich uprawnień – iż firma może sprzedawać/dostarczać gazy pozwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, pojazdów oraz kwalifikacji do wykonywania działalności
2. Oświadczenie, iż Wykonawca dysponuje odpowiednim potencjałem osobowym i technicznym **(oświadczenie o dysponowaniu odpowiednim potencjałem do wszystkich trzech pakietów);**
3. posiadanie przez Wykonawcę aktualnej polisy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej (OC)-**pakiet I,II,III;**
4. Postępowanie przez Wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa **(wszystkie trzy pakiety)**
5. Wszelkie dostarczane zamówienie powinno posiadać niezbędne certyfikaty, atesty itp. m.in.:

* potwierdzenie zgłoszenia ciekłego azotu do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych **(pakiet III-ciekły azot)**
* potwierdzenie zgłoszenia dwutlenku węgla do laparoskopii do Urzędu Rejestracji Produktów **(pakiet I)**
* certyfikat WE dla wyrobów medycznych- Zapewnienie Jakości Produkcji dla Wyrobów Medycznych **(pakiet I )** oraz certyfikat WE dla wyrobów medycznych- Zapewnienie Jakości Produkcji dla Wyrobów Medycznych **(pakiet III-ciekły azot)-**odnośnie ciekłego azotu tj. Dyrektywa Rady nr 93/42/EWG z 14.06.1993 dot. wyrobów medycznych;
* Dla produktów leczniczych m.in. następujące dokumenty:
* zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na Produkcję i Dystrybucję **(pakiet I)**
* zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej **(pakiet I)**
* pozwolenie na dopuszczenie do obrotu tlenu medycznego **(pakiet I)**
* kartę charakterystyki produktu leczniczego – tlen medyczny **(pakiet I)**
* pozwolenie na dopuszczenie do obrotu podtlenku azotu **(pakiet I)**
* kartę charakterystyki produktu leczniczego – podtlenek azotu **(pakiet I)**

……………………………..

Data i podpis Wykonawcy