

Katowice, dn. 11.04.2017 r.

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego trybie przetargu nieograniczonego na dostawę ciekłego azotu o czystości 99,99% wraz z dzierżawą zbiornika magazynowego"
Nr sprawy: ZP-17-027BN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następujących odpowiedzi :

Pyt. 1

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy ciekłego azotu do 24 godzin od chwili złożenia pisemnego zamówienia. Ciekły azot nie jest lekiem ratującymi życie oraz wymaga specjalistycznego wysokotonażowego transportu samochodowego zgodnego ze specjalnymi przepisami transportowymi- ADR, zgodnie z którymi kierowcy muszą posiadać stosowne kwalifikacje do przewozu ładunków niebezpiecznych a firmy kurierskie nie obsługują takich przesyłek. W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisu na 24 godzin.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 24 godzin od chwili złożenia pisemnego zamówienia. Tym samym Zamawiający koryguje zapisy SIWZ w Rozdziale II pkt. 2, Rozdziale IV pkt 3 (w zakresie drugiego podpunktu) oraz w projekcie umowy § 2 pkt 2.

Pyt. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na ciekły azot medyczny będący nieinwazyjnym wyrobem medycznym, zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 5 listopada 2010 r. na podstawie art. 20 ust. 2 z dn. 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107, poz. 679) zaliczany do klasy IIa? Czy w przypadku konieczności przedłożenia oferty na ciekły azot posiadający status wyrobu medycznego, wykonawca będzie zobowiązany do przedłożenia wraz z ofertą stosownych dokumentów potwierdzających spełnianie powyższego wymogu Zamawiającego zgodnych w ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679 ze zm.) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy: deklarację zgodności CE producenta, certyfikat jednostki notyfikującej, zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ. Zgodnie z SIWZ.

***Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Molek***