**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

1. **Przedmiotem zamówienia jest wykonanie kompletnej usługi w zakresie przeglądu, legalizacji, odtworzenia dokumentacji technicznej i dozoru technicznego butli tlenowych.**
2. Wyszczególnienie usługi.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Wyszczególnienie** | **Ilość** |
| 1 | Butla aluminiowa do tleny 2,7 L | 8 |
| 2 | Butla stalowa na tlen medyczny 10 L | 29 |

1. Wykonanie serwisu, przeglądu i legalizacji 37 szt.. butli tlenowych w zakresie;
2. Renowacja butli - gdy tego wymaga;
3. Przegląd i legalizacja butli tlenowych - zostanie wykonana przez uprawniony Urząd Dozoru Technicznego potwierdzony zgodnie z obowiązującym prawem poprzez nabicie legalizacji na butlach i sporządzeniem Protokołu badania okresowego zbiorników.
4. W przypadku braku – odtworzenie dokumentacji, metryki.
5. Napełnienie butli tlenem medycznym.
6. Dostarczenie i odbiór butli od i do Wykonawcy odbędzie się na koszt **Zamawiającego.**
7. Zamawiający przekaże asortyment protokołem przyjęcia - przekazania Wykonawcy (osobie upoważnionej na piśmie do reprezentowania firmy w zakresie jej spraw majątkowych);
8. Od dnia przyjęcia butli Wykonawca ponosi wszelką odpowiedzialność za ewentualne szkody wynikłe w tym sprzęcie;
9. Wymagania w zakresie, jakości i gwarancji:

Wykonana usługa powinna zapewnić pracę każdego aparatu na 12 miesięcy od dnia odbioru bez zastrzeżeń.

Wykonawca udziela gwarancji na okres, co najmniej 12 miesięcy na wykonanie usługi w zakresie przeglądu i legalizacji butli licząc od daty odbioru w/w usługi bez zastrzeżeń. Produkty nieobjęte gwarancją producenta objęte są prawem rękojmi określonym w kodeksie cywilnym.

**Dokumenty wymagane przez zamawiającego**

Wymagane pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie Unii Europejskiej.

Aktualne zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego (gazu medycznego) wytwarzanego przez producenta, wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej umożliwiające sprzedaż gazu medycznego spoza miejsc wytwarzania, wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego.

Dla produktów kwalifikowanych jako produkt leczniczy charakterystyki produktu leczniczego.