

Gliwice, dnia 10.01.2022 r.

**DO/DZ-381-1-54/21**

**DO WSZYSTKICH  
ZAINTERESOWANYCH**

**dot. postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 15.12.2021 r. pod numerem 2021/S 243-640020, którego przedmiotem jest zakup aparatu HDR dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.), Zamawiający przekazuje treść złożonego pytania i udzielonej odpowiedzi:

**Pytanie 1**

**dotyczy zał. Nr 2 do SWZ punkt 48 opracowania i przekazania Zamawiającemu Planu zabezpieczenia źródeł promieniotwórczych dla przedmiotu przetargu oferowanego źródła promieniotwórczego Ir-192.**

W świetle obowiązujących przepisów za przygotowanie i wdrożenie Planu zabezpieczenia źródeł promieniotwórczych wykorzystywanych w jednostce odpowiada kierownik jednostki organizacyjnej. Zatem zwracamy się z prośbą o usunięcie ww. zapisu.

Opracowanie dokumentu Planu zabezpieczenia źródeł promieniotwórczych wymaga posiadania pełnych informacji związanych z posiadanym w NIO w Gliwicach systemem bezpieczeństwa, dlatego jeśli zapis w zał. Nr 2 do SWZ punkt 48 nie zostanie wykreślony [REDAKTOWANE] wnosi o udostępnienie niezbędnych informacji i dokumentów.

Na podstawie zapisów w rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 1 października 2021 r. w sprawie zabezpieczenia źródeł promieniotwórczych wynika, że stosowanie aparatu HDR wyposażonego w zamknięte wysokoaktywne źródło promieniotwórcze zakwalifikowane jest do 2 kategorii źródeł promieniotwórczych, dla którego wymagany jest poziom B zabezpieczeń. W takim przypadku wymagane są określone przedsięwzięcia organizacyjne i techniczne zabezpieczeń źródeł promieniotwórczych:

1. elektroniczny systemu wykrywający przebywanie osób nieuprawnionych w kabinie terapeutycznej nr 1 (K1).

Prosimy o potwierdzenie posiadania systemu elektronicznego (licencja, okres jej ważności, instrukcja obsługi);

2. ciągła obserwacja wzrokowa przeprowadzana przez personel.

Prosimy o przedstawienie listy pracowników dokonujących obserwacji, harmonogramu obserwacji i innych niezbędnych dokumentów (np. procedury powiadamiania w przypadku wykrycia podejrzanych zdarzeń).

3. cotygodniowa weryfikacja za pomocą kontroli fizycznej źródła lub wykorzystanie urządzenia do zdalnej obserwacji.

Prosimy o informację w jaki sposób jest ona realizowana, jakie urządzenia są wykorzystywane.

4. system składający się z co najmniej dwóch barier (w szczególności ścian, klatek, krat, sejfów, zamków), które razem zapewniają wystarczające opóźnienie, by umożliwić rozpoczęcie działań przez personel reagowania lub właściwe służby

Prosimy o potwierdzenie występowania dwóch barier i opisanie, jakie to są bariery.

5. środki komunikacji (w szczególności telefony stacjonarne, komórkowe, radia, przycisk alarmowy –antynapadowy).

Prosimy o informację, jakimi środkami komunikacji dysponuje Zakład Brachyterapii oraz wykaz numerów telefonów, mających zastosowanie w danej sytuacji.

Prosimy także o wykaz przeszkolonego personelu do reagowania w sytuacjach awaryjnych

6. procedury określające sposób i warunki nadawania oraz cofania uprawnień dostępu do kabiny terapeutycznej nr 1 (K1) oraz do informacji podlegających szczególnej ochronie, procedury w zakresie szkolenia nt. zabezpieczeń źródeł promieniotwórczych, dokumentowanie szkoleń oraz nadawania i cofania uprawnień

Prosimy o udostępnienie dokumentacji dotyczącej realizacji ww. procedury.

7. identyfikacja i weryfikacja osób, które otrzymały dostęp do kabiny terapeutycznej nr 1 (K1) w szczególności za pomocą zamka obsługiwanego czytnikiem kart magnetycznych i kodem PIN

Prosimy o weryfikację systemu wykorzystywanego do realizacji ww.

8. Prosimy o udostępnienie dokumentacji dotyczącej realizacji niżej wymienionych procedur:

- procedury umożliwiające odróżnianie informacji podlegających szczególnej ochronie oraz wprowadzenie odpowiednich środków ochrony przed nieuprawnionym ujawnieniem takich informacji
- plan zabezpieczenia źródeł promieniotwórczych, który określa sposób reagowania na poszczególne przypadki (sytuacje) zagrożenia
- procedury reagowania w scenariuszach zdarzeń zagrażających utrzymaniu poziomu zabezpieczenia
- procedury natychmiastowego informowania właściwych służb o zdarzeniach w zakresie naruszenia zasad zabezpieczeń źródeł promieniotwórczych

#### Odpowiedź:

W odpowiedzi Zamawiający **wykreśla:**

1) z treści tabeli załącznika nr 2 do SWZ, tj. Parametry techniczne, specyfikacja asortymentowo-cenowa, **pkt 48 w całości;**

Wykonawcy proszeni są o uwzględnienie powyższej zmiany w składanej ofercie przetargowej.

2) z treści załącznika nr 5 do SWZ, tj. Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy:

- w §2 Obowiązki Wykonawcy **pkt 5) w całości.**
- w §4 Termin i warunki dostawy w ust. 6 pkt 2): „**i pkt 5)**”

Stosowne zmiany zostaną wprowadzone do umowy, która zostanie podpisana z wybranym w postępowaniu Wykonawcą.

Treść udzielonej odpowiedzi stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Z-CIA DOKUMENTOWA  
ds. Finansów i Zarządzania

mgr Anna Kowala

Z-CIA KIEROWNIKA  
Działu Aparatury Medycznej

mgr. Weronika Smolarz

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
i Zaopatrzenia

mgr Urszula Wojcieszek

J. Brojda