

**Mazowiecki Szpital Wojewódzki w Warszawie Sp. z o.o.**  
**03-242 WARSZAWA, UL. KONDRATOWICZA 8**

[www.brodnowski.pl](http://www.brodnowski.pl)

**FAX /22/ 326 58 08 DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH TEL. /22/ 326 53 53**

NIP 52-426-889-13

REGON 141983460

Warszawa, dnia .....03.2011 r.

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego dokonywanego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów jednorazowych i szkła laboratoryjnego dla Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego w Warszawie Sp. z o.o. MSW/PN/52/02/2011**

I Na podstawie art. 38 ust. 2, 4, 4a, 6 ustawy Prawo zamówień publicznych Mazowiecki Szpital Wojewódzki w Warszawie Sp. z o. o. w załączeniu przesyła pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami dotyczącymi przedmiotowego postępowania:

Pytanie	Odpowiedź
<p><b>Pyt. 1.</b> W imieniu firmy „Medan”, zgodnie z art.38 pkt. 1 Prawa zamówień publicznych zwracam się z zapytaniem, czy z powodu dużej ilości asortymentu Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę punktu 9.6 SIWZ, na: „Dokumenty potwierdzające, że oferowane wyroby posiadają dopuszczenie do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE- zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych ( Dz. Nr 93, poz. 869 z późn. zm.) <b>Wykonawca złoży wraz pierwszą dostawą każdego asortymentu</b>” lub że Wykonawca złoży oświadczenie potwierdzające, że wszystkie materiały medyczne, zaoferowane do wykonania przedmiotu zamówienia odpowiadają co do jakości wymogom wyrobów medycznych dopuszczonych do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 107, poz. 679) oraz że Wykonawca na każde żądanie zamawiającego zobowiązuje się okazać- w stosunku do wskazanych materiałów, w zależności od ich rodzaju – odpowiedni certyfikat zgodności z Polską Normą lub normami europejskimi, certyfikat CE, wpis do Rejestru</p>	<p><b>Odp. 1.</b> Zamawiający wyraża zgodę na w/w zmianę punktu 9.6 SIWZ i w związku z powyższym Zamawiający wykreśla z SIWZ pkt 9.6 o brzmieniu : Dokumenty potwierdzające, że oferowane wyroby posiadają dopuszczenie do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE- zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych ( Dz. Nr 93, poz. 869 z późn. zm.) Jednocześnie Zamawiający dodaje do projektu umowy w § Iust.. 3 o następującej treści: „Dokumenty potwierdzające, że oferowane wyroby posiadają dopuszczenie do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE- zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 20.04.2004 o Wyrobach Medycznych (Dz. U. nr. 93 z późn. zm.) Wykonawca złoży wraz z pierwszą dostawą każdego asortymentu”</p>

<p>Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzanie do obrotu i używania deklarację zgodności wystawioną przez wytwórcę, odpowiednie świadectwa, atesty, instrukcje eksploatacji i użytkowania wyrobów medycznych itp.</p>	
---	--