**Piła, 27.03.2020 rok**

**Dotyczy:** ***Zapytania Ofertowego na dostawę kieliszków do leków, pojemników na próbki chirurgiczne, szkiełek laboratoryjnych , żeli, acetonu, ksylenu oraz elektrody Quick Combo i innego sprzętu j.u. . – EZP.IV-240/31/20/ZO.***

**Pytanie nr 1**

Zamawiający napisał w Rozdziale 3.2. SIWZ: Wykonawca winien posiadać świadectwa dopuszczające dany produkt do obrotu w ochronie zdrowia zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2020 r. 186), deklarację zgodności z CE lub wpis do rejestru wyrobów medycznych.  
Czy ów zapis dotyczy tylko wyrobów medycznych okreslonych ww ustawą?

**Odpowiedź:** **Zgodnie z Zapytaniem Oferowym**