

.....
Pieczęć Wykonawcy

OŚWIADCZENIE

Ubiegając się o udzielenie zamówienie na:

DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH

nr sprawy: 22/15/ZP/PN

oświadczamy, że posiadamy ważne dokumenty dla:

1. środków kwalifikowanych jako **produkty lecznicze**, że będą odpowiadać określonym normom zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45 poz. 271 z późn. zm.). Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o posiadaniu aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na rynku w Polsce na oferowany przedmiot zamówienia (Wpis do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do obrotu na terytorium RP);
2. środków zakwalifikowanych przez producenta jako wyrób medyczny o posiadaniu ważnych dokumentów rejestracyjnych dla zaoferowanych **wyrobów medycznych**, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2015 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) tj. certyfikat CE Notyfikowanej Jednostki Certyfikującej lub Deklarację Zgodności wystawioną przez Producenta lub dokumenty równoważne;
3. środków zakwalifikowanych przez producenta jako wyrób medyczny do dezynfekcji narzędzi o posiadaniu ważnych dokumentów rejestracyjnych dla zaoferowanych **wyrobów medycznych**, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) tj. certyfikat CE Notyfikowanej Jednostki Certyfikującej lub Deklarację Zgodności wystawioną przez Producenta lub dokumenty równoważne;
4. produktów kwalifikowanych jako **produkty biobójcze**, że posiadają pozwolenie i odpowiadać będą określonym normom zgodnie z Ustawą o produktach biobójczych z dnia 13.09.2002 r. (t.j. Dz.U. z 2015, poz. 242);
5. dla **produktów kwalifikowanych jako** wyrób kosmetyczny, potwierdzenia przyjęcia formularza danych do Krajowego Systemu Informowania o kosmetykach wprowadzonych do obrotu na terytorium RP.
6. **Aktualne karty charakterystyki produktów.**

oraz, że zobowiązujemy się do przedłożenia ich na każde wezwanie Zamawiającego, a **karty charakterystyki substancji niebezpiecznych zamawianych produktów biobójczych i wyrobów medycznych na nośniku elektronicznym w formacie PDF oraz w wersji papierowej** wraz z pierwszą dostawą w ramach zawartej umowy.

Data

.....
Pieczęć i podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy