

Dostawa sprzętu jednorazowego oraz wielorazowego użytku – 8/22/ZP/PN

Nazwa Wykonawcy:

P.H.U. „ANMAR” Sp. z o.o. Sp. K.

Ul. Strefowa 22, 43-100 Tychy

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANY ASORTYMENT  
ODPOWIADA WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO:**

**A) PRODUKTY LECZNICZE: jeśli dotyczy**

- oświadczamy, że wszystkie zaoferowane w pakiecie..... nie dotyczy.....  
produkty lecznicze posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z  
wymaganiami ustawy z dnia 06.09.2001r. Prawo Farmaceutyczne) tj: świadectwo rejestracji, kartę  
charakterystyki produktu leczniczego, które zobowiązujemy się udostępnić na każde wezwanie Zamawiającego.

**B) WYROBY MEDYCZNE: jeśli dotyczy**

- oświadczamy, że wszystkie zaoferowane w pakiecie nr 1, w pakiecie nr 2, w pakiecie nr 3, w pakiecie nr 4, w  
pakiecie nr 5, w pakiecie nr 7 poz. 1-8, poz. 10-11, poz. 13-15, w pakiecie nr 8, w pakiecie nr 22, w pakiecie nr 28,  
w pakiecie nr 31, w pakiecie nr 32, w pakiecie nr 57, w pakiecie nr 58, w pakiecie nr 59,  
wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej  
zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, tj:

\* deklarację zgodności z wymaganiami Zasadniczymi Dyrektywy Rady 93/42/EEC w zakresie wytwarzania  
oferowanych wyrobów,

\* certyfikatów wystawionych przez jednostkę notyfikowaną potwierdzających spełnienie dyrektywy 93/42/EEC  
w zakresie wytwarzania oferowanych wyrobów lub potwierdzenia złożenia dokumentacji rejestracyjnej wyrobu  
lub dokumenty równoważne które zobowiązujemy się udostępnić na każde wezwanie Zamawiającego.

**C) INNE: jeśli dotyczy**

- oświadczamy, że zaoferowane w pakiecie nr 7 poz. 9, 12 wyroby nie są produktami leczniczymi ani wyrobami  
medycznymi.

Zakwalifikowane zostały jako..... wyrób niemedyczny .....