Załącznik nr 10 do SWZ

**Oświadczenie Wykonawcy**

Przystępując do niniejszego postępowania prowadzonego w trybie podstawowym pn. Ocena in vivo biozgodności oraz cech osteogennych i chondrogennych dwóch biomateriałów na dużym modelu badawczym, jako pierwszy etap badań przedklinicznych tych biomateriałów, nr ref. WCh.260.16.2022

oświadczam, że na podstawie Rozporządzenia MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI z dnia 30 października 2008 r. w sprawie wykazu podmiotów uprawnionych do zakupu produktów leczniczych weterynaryjnych w hurtowniach farmaceutycznych produktów leczniczych weterynaryjnych jesteśmy podmiotem wpisanym do ww. wykazu zgodnie z § 1 ust. 1 pkt …… (*odpowiednie wpisać*)

1) hurtownie farmaceutyczne produktów leczniczych weterynaryjnych;

2) zakłady lecznicze dla zwierząt;

3) apteki ogólnodostępne;

4) punkty apteczne;

5) przedsiębiorcy, o których mowa w [art. 71 ust. 1a](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/prawo-farmaceutyczne-16915922/art-71) ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne;

6) osoby prowadzące gospodarstwa rolne, w których są utrzymywane zwierzęta;

7) Wojskowa Inspekcja Weterynaryjna - na potrzeby Sił Zbrojnych Rzeczypospolitej Polskiej;

8) Główny Inspektorat Weterynarii, wojewódzkie, powiatowe i graniczne inspektoraty weterynarii - na potrzeby realizacji ustawowych zadań;

9) szkoły wyższe prowadzące kształcenie na kierunku weterynaria oraz jednostki badawczo-rozwojowe - na potrzeby ich statutowej działalności;

10) wytwórcy pasz leczniczych.

Dokument należy wypełnić i podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

Zamawiający zaleca zapisanie dokumentu w formacie PDF.