

Warszawa, 02.12.2024 r.

Dotyczy: Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych w podziale na 14 części / Oznaczenie sprawy: PN-94/24

OŚWIADCZENIE

Oświadczamy, że

- oferowane wyroby medyczne posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej; wpis dystrybutora do Rejestru Wytwórców prowadzonego przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
- znane nam są wymagania, jakim powinna odpowiadać dokumentacja ośrodka medycznie wspomaganej prokreacji lub banku komórek rozrodczych i zarodków dotycząca towarów Wynikające z przepisów ustawy z dnia 25 czerwca 2015 roku o leczeniu niepłodności (Dz. U. z 2015 roku, poz. 1087) oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 15 października 2015 roku w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinna odpowiadać dokumentacja dotycząca komórek rozrodczych i zarodków (Dz. U. z 2015 roku, poz. 1686)., o których mowa w § 1 ust. 1, zgodnie z obowiązującymi przepisami, w tym Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 15 października 2015 roku w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinna odpowiadać dokumentacja komórek rozrodczych i zarodków.

Dr Tomasz Kamiński – Prezes Zarządu
podpis i pieczęćka imienna