

Nazwa i adres Wykonawcy/Wykonawców		Stryker Polska Sp. z o.o. Ul. Poleczki 35, 02-822 Warszawa	
NIP:	952-00-15-337	REGON:	011207155
Adres, na który Zamawiający powinien przysłać ewentualną korespondencję:		<a href="mailto:Katarzyna.trojnar@stryker.com">Katarzyna.trojnar@stryker.com</a>	
Uprawnomocnieni przedstawiciele Wykonawcy podpisujący ofertę:		Katarzyna Trojnar - Pełnomocnik	
Osoba wyznaczona do kontaktów z Zamawiającym:		Katarzyna Trojnar	
Tel.:	22 429 54 31 / 532 085 561	Faks:	22 429 55 60
e-mail:	<a href="mailto:Katarzyna.trojnar@stryker.com">Katarzyna.trojnar@stryker.com</a>		

W przypadku składania oferty przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie należy podać dane wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienie oraz wskazać pełnomocnika

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**  
**DOTYCZĄCE OFEROWANYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH**

Na potrzeby postępowania przetargowego, którego celem jest wyłonienie

Wykonawcy zamówienia publicznego pn.

**Zakup i sukcesywne dostawy jednorazowych artykułów medycznych i drobnego sprzętu medycznego dla OCZ w Ostrzeszowie - nr sprawy OCZ-ZP-2/2024**

**OŚWIADCZAM/-y, że w odniesieniu do PAKIETU nr 29 , którego dotyczy oferta:**

1. Oferowany wyrób medyczny, dokonana ocena zgodności oferowanego wyrobu medycznego przed jego wprowadzeniem do obrotu oraz wprowadzenie oferowanego wyrobu do obrotu spełniają wszystkie wymagania określone przepisami ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022r. poz. 974 ze zm.)
2. Oferowany wyrób medyczny został oznakowany znakiem CE po przeprowadzeniu odpowiednich dla wyrobu procedur oceny zgodności, zakończonych wydaniem certyfikatu zgodności.

3. Certyfikat zgodności potwierdzający zgodność wyrobu z wymaganiami zasadniczymi dotyczący oferowanych wyrobów medycznych nie utracił ważności, nie został wycofany lub zawieszony.
4. Wytwórca lub jego autoryzowany przedstawiciel wystawił deklarację zgodności stwierdzającą na jego wyłączną odpowiedzialność, że wyrób jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi.
5. Oferowane wyroby medyczne są właściwie oznakowane i posiadają odpowiednie instrukcje używania w języku polskim, a informacje dostarczane przez wytwórcę spełniają wymagania zasadnicze.

**Oświadczam/-y, że w odniesieniu do PAKIETU nr .....\*) został zaoferowany produkt nie zakwalifikowany przez producenta jako wyrób medyczny w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022r. poz. 974 ze zm.**

\*) wypełnić jeśli dotyczy danego pakietu

**Oświadczenie dotyczące podanych informacji**

Oświadczam, świadom odpowiedzialności karnej z art.297 Kodeksu Karnego z dnia 06.06.1997r. (DZ.U. z 2020r. poz. 1444 ze zm.) , że wszystkie informacje podane w oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia Zamawiającego w błąd.

**Niniejszy dokument należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.**

**Uwaga! Nanoszenie jakichkolwiek zmian w treści dokumentu po opatrzeniu w.w. podpisem może skutkować naruszeniem integralności podpisu, a w konsekwencji skutkować odrzuceniem oferty.**