**Zamawiający:**

Powiatowa Stacja Pogotowia Ratunkowego w Tarnowie

Al. M. B. Fatimskiej 2

33-100 Tarnów

**Wykonawca:**

………………………………………………………

………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

………………………………………………………

………………………………………………………

*(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)*

.........................., ..........................

miejsce dnia

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji o wartości nie przekraczającej progów unijnych (poniżej 221.000 EURO) na sukcesywną dostawę leków, płynów infuzyjnych, środków dezynfekujących oraz medycznego sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb Powiatowej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Tarnowie.

**Nr postępowania**: PSPR-OR-271-6/25

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze SWZ i nie wnosimy co do niej zastrzeżeń.
2. Oświadczamy, że postanowienia zawarte w projektowanych postanowieniach umowy (załącznik nr 7 do SWZ) zostały przez nas zaakceptowane. W razie wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy na warunkach zawartych w dokumentacji postępowania oraz w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.

Oświadczam, że:

1. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie I asortyment   
   do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne   
   (Dz. u. z 2024r., poz. 686 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
2. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie II asortyment   
   do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne   
   (Dz. u. z 2024r., poz. 686 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
3. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie III asortyment do obrotu   
   i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
   (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
4. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie IV asortyment do obrotu   
   i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
   (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
5. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie V asortyment do obrotu   
   i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
   (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
6. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie VI asortyment do obrotu   
   i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
   (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
7. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie VII asortyment do obrotu   
   i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
   (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
8. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie VIII asortyment do obrotu   
   i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
   (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
9. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie IX asortyment do obrotu   
   i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
   (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
10. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie X asortyment do obrotu   
    i używania na terenie RP, które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
11. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie XI asortyment do obrotu   
    i używania na terenie RP, które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
12. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie XII asortyment do obrotu   
    i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
    (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
13. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie XII poz. 5,6,7 (jeżeli Wykonawca w tych pozycjach zaoferuje produkt leczniczy (antyseptyk)) asortyment do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 06 września 2001 Prawo farmaceutyczne (Dz. u. z 2024r., poz. 686 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
14. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie XIII asortyment do obrotu   
    i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
    (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*
15. Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany w Pakiecie XIV asortyment do obrotu   
    i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych   
    (Dz.U. z 2024 poz. 1620 z późn. zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.\*

\*niepotrzebne skreślić

...........................................................................

podpis osoby uprawnionej do złożenia oferty

............................., dnia:...............................