………………………………………………………………

 Data i miejscowość

Numer postępowania: ..................................................................................................................

dotyczy: ........................................................................................................................................

(nr Części i pozycji)

OŚWIADCZENIE

Niniejszym …………………………….......................................................................................

(nazwa Wykonawcy)

 oświadcza, że posiada wymagane w Ustawie o wyrobach medycznych z dnia
7 kwietnia 2022 deklaracje zgodności i certyfikaty dla produktów zaklasyfikowanych jako wyroby medyczne do diagnostyki in vitro, a dla pozostałych oświadcza, że nie zostały do tej grupy zaklasyfikowane.