**Załącznik nr 8**

**Sprawa nr 62/D/ 18**

**OŚWIADCZENIE**

**o dopuszczeniu do obrotu na rynek polski oferowanych urządzeń**

Nazwa Wykonawcy: ....................................................................................................................

Adres Wykonawcy: ......................................................................................................................

Przystępując jako Wykonawca do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę centrali wraz z kardiomonitorami dla SP ZOZ MSWiA w Łodzi,** w ramach programu polityki zdrowotnej pn. Program Profilaktyki i Leczenia Chorób Układu Sercowo-Naczyniowego POLKARD na lata 2017-2020.niniejszym oświadczamy, że wszystkie oferowane produkty (wymienione w Załączniku nr 3a), posiadają .:

* zgodnie Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz. U. z 2017 , poz. 211) pozwolenia dopuszczenia do obrotu lub podlegają wpisowi do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania
* deklarację zgodności oraz certyfikat CE

na co posiadam wszystkie aktualne dokumenty, które w każdej chwili na żądanie Zamawiającego przedłożę do wglądu oraz, że ponoszę pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego w związku z zastosowaniem dostarczonego asortymentu, niespełniającego przedmiotowych wymogów.

…………….., dnia …………………..

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

podpis / upoważniony przedstawiciel Wykonawcy /