



„Oświadczenie Kupującego”

Działając w imieniuImię i Nazwisko..... z siedzibą wmiasto....., adres: ul. (.....) wpisana przez Sąd Rejonowy Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego do rejestru przedsiębiorców pod numerem posiadająca NIP oraz REGON, w imieniu i na rzecz której działa: dalej także jako „Zamawiający”, oświadczam, że:

- Zamawiający złożył zamówienie u **Waldemara Kupś**, prowadzącego - zgodnie z CEiDG - działalność gospodarczą pod nazwą **Czysta Polska Waldemar Kupś** w Trzciance (kod 64-980), ul. Mickiewicza 21/3 - adres do doręczeń: Czysta Polska, ul. Wierzbowa 29, 62-080 Tarnowo Podgórne NIP: 763 175 06 07, Regon: 570844506, działającym osobiście,”
- Zamawiającemu znane są przepisy Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. Nr 107, poz. 679), tj. z dnia 13 grudnia 2019 r. (Dz.U. z 2020 r. poz. 186) - dalej także jako „Ustawa”, a w szczególności art. 10 ust. 2 tej Ustawy, zgodnie z którym „zabrania się dostarczania i udostępniania osobom, które nie są profesjonalnymi użytkownikami, z przeznaczeniem do samodzielnego używania, wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro innych niż wyroby, o których mowa w art. 2 ust. 1 pkt 39 lit. b i c, lub wyroby do samokontroli”;
- Zamawiający nie jest profesjonalnym użytkownikiem w rozumieniu art. 2 ust. 1 pkt. 26 Ustawy i nie jest świadczeniodawcą w rozumieniu Ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1373, z późn. zm.);
- Mam świadomość, że zamawiany towar - **Test antygenowy - STANDARD Q COVID-19 Ag** - nie jest wyrobem do samokontroli;
- Mam świadomość, że zamawiany towar - **Test antygenowy - STANDARD Q COVID-19 Ag** - nie jest wyrobem o którym mowa w art. 2 ust. 1 pkt 39 lit. b i c Ustawy;
- Jednakże, Zamawiający nie dokonuje zamówienia towaru (i następującego po nim zakupu) - testów na obecność koronawirusa - **z przeznaczeniem do samodzielnego używania**, lecz zostaną one wykorzystane w sposób zgodny z przepisami prawa;
- Zamawiający ma świadomość odpowiedzialności wynikającej z art. 94 ust. 2 Ustawy, iż za złamanie tego przepisu grozi grzywna, kara ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do roku.

Zamawiający oświadcza, że jest świadomy tego, iż Testy będące przedmiotem niniejszego Zamówienia są w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2020 r., poz. 186), wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro, a przy tym nie są wyrobem medycznym przeznaczonym do samokontroli. W związku z tym, Zamawiający oświadcza, że kupuje Testy z przeznaczeniem nie do samodzielnego wykorzystania.

Zamawiający zobowiązuje się:

- Nie wykorzystywać Testów samodzielnie
- Przechowywać Testy w warunkach wskazanych w dotyczącej ich instrukcji użytkowania oraz zabezpieczyć je przed wykorzystaniem przez osoby nieuprawnione
- Zawrzeć umowę, której przedmiotem będzie wykonanie Testów, z użytkownikiem profesjonalnym w rozumieniu art. 2 ust. 1 pkt. 26 i 29 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, uprawnionym do ich wykonywania na podstawie obowiązujących przepisów prawa
- Przeprowadzić ewentualną utylizację Testów zgodnie z wymogami wskazanymi w obowiązujących przepisach prawa

Ze względu na niemożliwość sprawowania kontroli nad warunkami przechowywania, wykorzystania i utylizowania Testów przez Zamawiającego, Sprzedawca nie odpowiada za ewentualne szkody wyrządzone przez Zamawiającego wskutek nieprawidłowego przechowywania testów, posłużenie się nimi przez osoby nieuprawnione lub ich nieprawidłowej utylizacji. W razie skierowania przez jakąkolwiek osobę trzecią wobec Sprzedawcy roszczeń z tego tytułu, Zamawiający zobowiązuje się zwolnić Sprzedawcę z odpowiedzialności.

Zamawiający