

Tomasz Koeber

.....
imię i nazwisko

.....
adres

W związku z:

- pełnieniem obowiązków służbowych jako pracownik PCBC (umowa o pracę)
- umową nr.....
- nawiązaniem współpracy

Oświadczam, że:

- nie jestem projektantem, producentem, dostawcą, instalatorem, nabywcą, właścicielem ani konserwatorem wyrobów, które oceniam, ani upoważnionym przedstawicielem wymienionych osób. Mam świadomość, że ograniczenie to nie wyklucza nabywania i stosowania ocenianych wyrobów, które są niezbędne do prowadzenia działalności jednostki notyfikowanej i prowadzenia oceny zgodności, ani stosowania tych wyrobów do celów osobistych;
- nie uczestniczę w projektowaniu, produkcji lub konstruowaniu, wprowadzaniu do obrotu, instalacji i używaniu lub konserwacji wyrobów, w odniesieniu do których jestem wyznaczony/a, ani być przedstawicielami osób uczestniczących w wymienionych działaniach;
- nie angażuję się w działalność, która może zagrozić niezależności moich osądów lub ich integralności w związku z działaniami w ramach oceny zgodności, do których jestem wyznaczony/a;
- nie oferuję, ani nie świadczę żadnych usług, które mogą podważyć zaufanie co do mojej niezależności, bezstronności i obiektywizmu. W szczególności nie świadczę ani nie oferuję usług doradczych producentowi, jego upoważnionemu przedstawicielowi, dostawcy ani konkurentom handlowym w zakresie projektowania, konstruowania, wprowadzania do obrotu lub konserwacji ocenianych wyrobów lub procesów; oraz
- nie jestem powiązany/a z żadną organizacją, która sama świadczy usługi doradcze, o których mowa w tiret powyżej. Ograniczenia takie nie wykluczają prowadzenia ogólnych szkoleń nieskierowanych do konkretnego klienta, dotyczących prawodawstwa w dziedzinie wyrobów lub powiązanych norm;
- nie świadczę i nie oferuję oraz nie świadczyłem, ani nie oferowałem usług dla producenta, ani dla jego konkurenta handlowego, jak również nie utrzymuję i nie utrzymywałem z ich personelem /współpracownikami /pracownikami relacji natury businessowej i/lub osobistej oraz relacji rodzinnych;
- nie otrzymuję i nie otrzymywałem jakichkolwiek świadczeń (finansowych/osobistych) od producenta, ani od jego konkurenta handlowego;
- nie prowadzę i nie prowadziłem badań klinicznych jako: sponsor /badacz /współbadacz /koordynator badania /monitor dla producenta (niniejsze ograniczenie nie znajduje zastosowania do działalności dydaktycznej i statusowej jednostki macierzystej, w której ekspert/audytor jest zatrudniony);

- nie prowadzę i nie prowadziłem szkoleń dedykowanych z zakresu wyrobów medycznych skierowanych dla producenta, jego upoważnionego przedstawiciela, dostawcy ani konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem osobiście zaangażowany w prowadzoną przez producenta działalność gospodarczą, nie jestem i nie byłem zaangażowany kapitałowo, formalno-prawnie, jako członek organu lub jako wspólnik producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie posiadam i nie posiadałem należności, ani zobowiązań finansowych wobec producenta, ani wobec jego konkurenta handlowego;
- nie udzieliłem poręczeń lub innych zabezpieczeń wiarygodności wobec producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem w sporze prawnym/osobistym z producentem, ani z jego konkurentem handlowym;
- nie prowadzę i nie prowadziłem działalności konkurencyjnej wobec producenta.

Jednocześnie oświadczam, że nie zachodzą (inne nie wymienione powyżej) przesłanki, które mogłyby świadczyć o konflikcie interesów pomiędzy mną i producentem.

Ponadto oświadczam, iż zapoznałem/łam się z obowiązującą dokumentacją Zakładu BM dostępną za pośrednictwem serwera FTP.

Zobowiązuję się do:

- godnego reprezentowania PCBC S.A. w ramach powierzonych zadań;
- dokonania wszelkich czynności na zasadach opartych na niezależności bezstronności i rzetelności;
- bezterminowego zachowania poufności informacji, które uzyskam podczas wykonywania czynności w ramach oceny zgodności, w szczególności o:
 - o certyfikowanych wyrobach medycznych,
 - o systemie zapewnienia jakości producenta wyrobu medycznego i/lub jego podwykonawcy,
 - o przebiegu, wnioskach i wyniku procedury oceny zgodności wyrobu medycznego;
- bezterminowego dochowania tajemnicy w odniesieniu do wszystkich informacji, które uzyskam w trakcie wykonywania swoich zadań, z wyjątkiem udostępniania informacji organom wyznaczającym, właściwym organom lub Komisji Europejskiej, lub gdy ujawnienie informacji jest wymagane przez prawo;
- bezterminowego zachowania tajemnicy i nie rozprzestrzeniania bez zgody PCBC S.A., dostępnych mi informacji dotyczących PCBC S.A., klientów, do których będę miał dostęp z tytułu wykonywania umowy zawartej z PCBC S.A., a nieprzeznaczonych przez PCBC S.A. do rozpowszechniania, zarówno w czasie obowiązywania umowy jak i po okresie jej obowiązywania;
- do zgłaszania i aktualizowania (na formularzu Karta uaktualnienia danych) wszystkich byłych i obecnych powiązań biznesowych i/lub innych, w tym również osobistych z producentami wyrobów medycznych, ich personelem, upoważnionymi przedstawicielami, dostawcami, jak również konkurentami handlowymi i innych informacji, o których mowa w niniejszym Oświadczeniu;
- do zgłaszania wszelkich sytuacji wyżej nie wymienionych, w których mógłby zachodzić ewentualny konflikt interesów pomiędzy mną i producentem, którego dotyczą czynności w ramach oceny zgodności;
- przestrzegania procedur określonych przez PCBC S.A.

Zobowiązuję się do zwrotu do PCBC S.A. lub trwałego usunięcia z elektronicznych nośników informacji wszystkich udostępnionych materiałów, które były przekazane przez PCBC S.A. w ramach ww. Umowy.

Jednocześnie oświadczam, iż jestem świadomy, iż ujawnienie danych w których posiadanie wchodzi wykonując czynności na rzecz PCBC S.A. w ramach oceny zgodności stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w myśl Ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji za co grozi odpowiedzialność karna.

Warszawa, 26.09.2022r.

.....
Miejscowość i data



.....
Podpis

Agnieszka Bukowska

.....
imię i nazwisko

.....
adres

W związku z:

- pełnieniem obowiązków służbowych jako pracownik PCBC (umowa o pracę)
- umową nr.....
- nawiązaniem współpracy

Oświadczam, że:

- nie jestem projektantem, producentem, dostawcą, instalatorem, nabywcą, właścicielem ani konserwatorem wyrobów, które oceniam, ani upoważnionym przedstawicielem wymienionych osób. Mam świadomość, że ograniczenie to nie wyklucza nabywania i stosowania ocenianych wyrobów, które są niezbędne do prowadzenia działalności jednostki notyfikowanej i prowadzenia oceny zgodności, ani stosowania tych wyrobów do celów osobistych;
- nie uczestniczę w projektowaniu, produkcji lub konstruowaniu, wprowadzaniu do obrotu, instalacji i używaniu lub konserwacji wyrobów, w odniesieniu do których jestem wyznaczony/a, ani być przedstawicielami osób uczestniczących w wymienionych działaniach;
- nie angażuję się w działalność, która może zagrozić niezależności moich osądów lub ich integralności w związku z działaniami w ramach oceny zgodności, do których jestem wyznaczony/a;
- nie oferuję, ani nie świadczę żadnych usług, które mogą podważyć zaufanie co do mojej niezależności, bezstronności i obiektywizmu. W szczególności nie świadczę ani nie oferuję usług doradczych producentowi, jego upoważnionemu przedstawicielowi, dostawcy ani konkurentom handlowym w zakresie projektowania, konstruowania, wprowadzania do obrotu lub konserwacji ocenianych wyrobów lub procesów; oraz
- nie jestem powiązany/a z żadną organizacją, która sama świadczy usługi doradcze, o których mowa w tiret powyżej. Ograniczenia takie nie wykluczają prowadzenia ogólnych szkoleń nieskierowanych do konkretnego klienta, dotyczących prawodawstwa w dziedzinie wyrobów lub powiązanych norm;
- nie świadczę i nie oferuję oraz nie świadczyłem, ani nie oferowałem usług dla producenta, ani dla jego konkurenta handlowego, jak również nie utrzymuję i nie utrzymywałem z ich personelem /współpracownikami /pracownikami relacji natury businessowej i/lub osobistej oraz relacji rodzinnych;
- nie otrzymuję i nie otrzymywałem jakichkolwiek świadczeń (finansowych/osobistych) od producenta, ani od jego konkurenta handlowego;
- nie prowadzę i nie prowadziłem badań klinicznych jako: sponsor /badacz /współbadacz /koordynator badania /monitor dla producenta (niniejsze ograniczenie nie znajduje zastosowania do działalności dydaktycznej i statusowej jednostki macierzystej, w której ekspert/audytor jest zatrudniony);

- nie prowadzę i nie prowadziłem szkoleń dedykowanych z zakresu wyrobów medycznych skierowanych dla producenta, jego upoważnionego przedstawiciela, dostawcy ani konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem osobiście zaangażowany w prowadzoną przez producenta działalność gospodarczą, nie jestem i nie byłem zaangażowany kapitałowo, formalno-prawnie, jako członek organu lub jako wspólnik producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie posiadam i nie posiadałem należności, ani zobowiązań finansowych wobec producenta, ani wobec jego konkurenta handlowego;
- nie udzieliłem poręczeń lub innych zabezpieczeń wiarygodności wobec producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem w sporze prawnym/osobistym z producentem, ani z jego konkurentem handlowym;
- nie prowadzę i nie prowadziłem działalności konkurencyjnej wobec producenta.

Jednocześnie oświadczam, że nie zachodzą (inne nie wymienione powyżej) przesłanki, które mogłyby świadczyć o konflikcie interesów pomiędzy mną i producentem.

Ponadto oświadczam, iż zapoznałem/łam się z obowiązującą dokumentacją Zakładu BM dostępną za pośrednictwem serwera FTP.

Zobowiązuję się do:

- godnego reprezentowania PCBC S.A. w ramach powierzonych zadań;
- dokonania wszelkich czynności na zasadach opartych na niezależności bezstronności i rzetelności;
- bezterminowego zachowania poufności informacji, które uzyskam podczas wykonywania czynności w ramach oceny zgodności, w szczególności o:
 - certyfikowanych wyrobach medycznych,
 - systemie zapewnienia jakości producenta wyrobu medycznego i/lub jego podwykonawcy,
 - przebiegu, wnioskach i wyniku procedury oceny zgodności wyrobu medycznego;
- bezterminowego dochowania tajemnicy w odniesieniu do wszystkich informacji, które uzyskam w trakcie wykonywania swoich zadań, z wyjątkiem udostępniania informacji organom wyznaczającym, właściwym organom lub Komisji Europejskiej, lub gdy ujawnienie informacji jest wymagane przez prawo;
- bezterminowego zachowania tajemnicy i nie rozprzestrzeniania bez zgody PCBC S.A., dostępnych mi informacji dotyczących PCBC S.A., klientów, do których będę miał dostęp z tytułu wykonywania umowy zawartej z PCBC S.A., a nieprzeznaczonych przez PCBC S.A. do rozpowszechniania, zarówno w czasie obowiązywania umowy jak i po okresie jej obowiązywania;
- do zgłaszania i aktualizowania (na formularzu Karta uaktualnienia danych) wszystkich byłych i obecnych powiązań biznesowych i/lub innych, w tym również osobistych z producentami wyrobów medycznych, ich personelem, upoważnionymi przedstawicielami, dostawcami, jak również konkurentami handlowymi i innych informacji, o których mowa w niniejszym Oświadczeniu;
- do zgłaszania wszelkich sytuacji wyżej nie wymienionych, w których mógłby zachodzić ewentualny konflikt interesów pomiędzy mną i producentem, którego dotyczą czynności w ramach oceny zgodności;
- przestrzegania procedur określonych przez PCBC S.A.

Zobowiązuję się do zwrotu do PCBC S.A. lub trwałego usunięcia z elektronicznych nośników informacji wszystkich udostępnionych materiałów, które były przekazane przez PCBC S.A. w ramach ww. Umowy.

Jednocześnie oświadczam, iż jestem świadomy, iż ujawnienie danych w których posiadanie wchodzi wykonując czynności na rzecz PCBC S.A. w ramach oceny zgodności stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w myśl Ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji za co grozi odpowiedzialność karna.

Warszawa, 26.09.2022r.

.....
Miejscowość i data

A. Balowski

.....
Podpis

Agnieszka Sarzała

.....
imię i nazwisko

.....
adres

W związku z:

- pełnieniem obowiązków służbowych jako pracownik PCBC (umowa o pracę)
- umową nr.....
- nawiązaniem współpracy

Oświadczam, że:

- nie jestem projektantem, producentem, dostawcą, instalatorem, nabywcą, właścicielem ani konserwatorem wyrobów, które oceniam, ani upoważnionym przedstawicielem wymienionych osób. Mam świadomość, że ograniczenie to nie wyklucza nabywania i stosowania ocenianych wyrobów, które są niezbędne do prowadzenia działalności jednostki notyfikowanej i prowadzenia oceny zgodności, ani stosowania tych wyrobów do celów osobistych;
- nie uczestniczę w projektowaniu, produkcji lub konstruowaniu, wprowadzaniu do obrotu, instalacji i używaniu lub konserwacji wyrobów, w odniesieniu do których jestem wyznaczony/a, ani być przedstawicielami osób uczestniczących w wymienionych działaniach;
- nie angażuję się w działalność, która może zagrozić niezależności moich osądów lub ich integralności w związku z działaniami w ramach oceny zgodności, do których jestem wyznaczony/a;
- nie oferuję, ani nie świadczę żadnych usług, które mogą podważyć zaufanie co do mojej niezależności, bezstronności i obiektywizmu. W szczególności nie świadczę ani nie oferuję usług doradczych producentowi, jego upoważnionemu przedstawicielowi, dostawcy ani konkurentom handlowym w zakresie projektowania, konstruowania, wprowadzania do obrotu lub konserwacji ocenianych wyrobów lub procesów; oraz
- nie jestem powiązany/a z żadną organizacją, która sama świadczy usługi doradcze, o których mowa w tiret powyżej. Ograniczenia takie nie wykluczają prowadzenia ogólnych szkoleń nieskierowanych do konkretnego klienta, dotyczących prawodawstwa w dziedzinie wyrobów lub powiązanych norm;
- nie świadczę i nie oferuję oraz nie świadczyłem, ani nie oferowałem usług dla producenta, ani dla jego konkurenta handlowego, jak również nie utrzymuję i nie utrzymywałem z ich personelem /współpracownikami /pracownikami relacji natury businessowej i/lub osobistej oraz relacji rodzinnych;
- nie otrzymuję i nie otrzymywałem jakichkolwiek świadczeń (finansowych/osobistych) od producenta, ani od jego konkurenta handlowego;
- nie prowadzę i nie prowadziłem badań klinicznych jako: sponsor /badacz /współbadacz /koordynator badania /monitor dla producenta (niniejsze ograniczenie nie znajduje zastosowania do działalności dydaktycznej i statusowej jednostki macierzystej, w której ekspert/audytor jest zatrudniony);

- nie prowadzę i nie prowadziłem szkoleń dedykowanych z zakresu wyrobów medycznych skierowanych dla producenta, jego upoważnionego przedstawiciela, dostawcy ani konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem osobiście zaangażowany w prowadzoną przez producenta działalność gospodarczą, nie jestem i nie byłem zaangażowany kapitałowo, formalno-prawnie, jako członek organu lub jako wspólnik producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie posiadam i nie posiadałem należności, ani zobowiązań finansowych wobec producenta, ani wobec jego konkurenta handlowego;
- nie udzieliłem poręczeń lub innych zabezpieczeń wiarygodności wobec producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem w sporze prawnym/osobistym z producentem, ani z jego konkurentem handlowym;
- nie prowadzę i nie prowadziłem działalności konkurencyjnej wobec producenta.

Jednocześnie oświadczam, że nie zachodzą (inne nie wymienione powyżej) przesłanki, które mogłyby świadczyć o konflikcie interesów pomiędzy mną i producentem.

Ponadto oświadczam, iż zapoznałem/łam się z obowiązującą dokumentacją Zakładu BM dostępną za pośrednictwem serwera FTP.

Zobowiązuję się do:

- godnego reprezentowania PCBC S.A. w ramach powierzonych zadań;
- dokonania wszelkich czynności na zasadach opartych na niezależności bezstronności i rzetelności;
- bezterminowego zachowania poufności informacji, które uzyskam podczas wykonywania czynności w ramach oceny zgodności, w szczególności o:
 - o certyfikowanych wyrobach medycznych,
 - o systemie zapewnienia jakości producenta wyrobu medycznego i/lub jego podwykonawcy,
 - o przebiegu, wnioskach i wyniku procedury oceny zgodności wyrobu medycznego;
- bezterminowego dochowania tajemnicy w odniesieniu do wszystkich informacji, które uzyskam w trakcie wykonywania swoich zadań, z wyjątkiem udostępniania informacji organom wyznaczającym, właściwym organom lub Komisji Europejskiej, lub gdy ujawnienie informacji jest wymagane przez prawo;
- bezterminowego zachowania tajemnicy i nie rozprzestrzeniania bez zgody PCBC S.A., dostępnych mi informacji dotyczących PCBC S.A., klientów, do których będę miał dostęp z tytułu wykonywania umowy zawartej z PCBC S.A., a nieprzeznaczonych przez PCBC S.A. do rozpowszechniania, zarówno w czasie obowiązywania umowy jak i po okresie jej obowiązywania;
- do zgłaszania i aktualizowania (na formularzu Karta uaktualnienia danych) wszystkich byłych i obecnych powiązań biznesowych i/lub innych, w tym również osobistych z producentami wyrobów medycznych, ich personelem, upoważnionymi przedstawicielami, dostawcami, jak również konkurentami handlowymi i innych informacji, o których mowa w niniejszym Oświadczeniu;
- do zgłaszania wszelkich sytuacji wyżej nie wymienionych, w których mógłby zachodzić ewentualny konflikt interesów pomiędzy mną i producentem, którego dotyczą czynności w ramach oceny zgodności;
- przestrzegania procedur określonych przez PCBC S.A.

Zobowiązuję się do zwrotu do PCBC S.A. lub trwałego usunięcia z elektronicznych nośników informacji wszystkich udostępnionych materiałów, które były przekazane przez PCBC S.A. w ramach ww. Umowy.

Jednocześnie oświadczam, iż jestem świadomy, iż ujawnienie danych w których posiadanie wchodzić wykonując czynności na rzecz PCBC S.A. w ramach oceny zgodności stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w myśl Ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji za co grozi odpowiedzialność karna.

Warszawa, 26.09.2022r.

.....
Miejscowość i data


.....
Podpis

Aleksandra Kostrzewa
imię i nazwisko

.....
adres

W związku z:

- pełnieniem obowiązków służbowych jako pracownik PCBC (umowa o pracę)
 umową nr kontrolit uelwedzemu
 nawiązaniem współpracy

Oświadczam, że:

- nie jestem projektantem, producentem, dostawcą, instalatorem, nabywcą, właścicielem ani konserwatorem wyrobów, które oceniam, ani upoważnionym przedstawicielem wymienionych osób. Mam świadomość, że ograniczenie to nie wyklucza nabywania i stosowania ocenianych wyrobów, które są niezbędne do prowadzenia działalności jednostki notyfikowanej i prowadzenia oceny zgodności, ani stosowania tych wyrobów do celów osobistych;
- nie uczestniczę w projektowaniu, produkcji lub konstruowaniu, wprowadzaniu do obrotu, instalacji i używaniu lub konserwacji wyrobów, w odniesieniu do których jestem wyznaczony/a, ani być przedstawicielami osób uczestniczących w wymienionych działaniach;
- nie angażuję się w działalność, która może zagrozić niezależności moich osądów lub ich integralności w związku z działaniami w ramach oceny zgodności, do których jestem wyznaczony/a;
- nie oferuję, ani nie świadczę żadnych usług, które mogą podważyć zaufanie co do mojej niezależności, bezstronności i obiektywizmu. W szczególności nie świadczę ani nie oferuję usług doradczych producentowi, jego upoważnionemu przedstawicielowi, dostawcy ani konkurentom handlowym w zakresie projektowania, konstruowania, wprowadzania do obrotu lub konserwacji ocenianych wyrobów lub procesów; oraz
- nie jestem powiązany/a z żadną organizacją, która sama świadczy usługi doradcze, o których mowa w tiret powyżej. Ograniczenia takie nie wykluczają prowadzenia ogólnych szkoleń nieskierowanych do konkretnego klienta, dotyczących prawodawstwa w dziedzinie wyrobów lub powiązanych norm;
- nie świadczę i nie oferuję oraz nie świadczyłem, ani nie oferowałem usług dla producenta, ani dla jego konkurenta handlowego, jak również nie utrzymuję i nie utrzymywałem z ich personelem /współpracownikami /pracownikami relacji natury businessowej i/lub osobistej oraz relacji rodzinnych;
- nie otrzymuję i nie otrzymywałem jakichkolwiek świadczeń (finansowych/osobistych) od producenta, ani od jego konkurenta handlowego;
- nie prowadzę i nie prowadziłem badań klinicznych jako: sponsor /badacz /współbadacz /koordynator badania /monitor dla producenta (niniejsze ograniczenie nie znajduje zastosowania do działalności dydaktycznej i statusowej jednostki macierzystej, w której ekspert/audytor jest zatrudniony);

- nie prowadzę i nie prowadziłem szkoleń dedykowanych z zakresu wyrobów medycznych skierowanych dla producenta, jego upoważnionego przedstawiciela, dostawcy ani konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem osobiście zaangażowany w prowadzoną przez producenta działalność gospodarczą, nie jestem i nie byłem zaangażowany kapitałowo, formalno-prawnie, jako członek organu lub jako wspólnik producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie posiadam i nie posiadałem należności, ani zobowiązań finansowych wobec producenta, ani wobec jego konkurenta handlowego;
- nie udzieliłem poręczeń lub innych zabezpieczeń wiarygodności wobec producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem w sporze prawnym/osobistym z producentem, ani z jego konkurentem handlowym;
- nie prowadzę i nie prowadziłem działalności konkurencyjnej wobec producenta.

Jednocześnie oświadczam, że nie zachodzą (inne nie wymienione powyżej) przesłanki, które mogłyby świadczyć o konflikcie interesów pomiędzy mną i producentem.

Ponadto oświadczam, iż zapoznałem/łam się z obowiązującą dokumentacją Biura BM dostępną za pośrednictwem serwera FTP.

Zobowiązuję się do:

- godnego reprezentowania PCBC S.A. w ramach powierzonych zadań;
- dokonania wszelkich czynności na zasadach opartych na niezależności bezstronności i rzetelności;
- bezterminowego zachowania poufności informacji, które uzyskam podczas wykonywania czynności w ramach oceny zgodności, w szczególności o:
 - certyfikowanych wyrobach medycznych,
 - systemie zapewnienia jakości producenta wyrobu medycznego i/lub jego podwykonawcy,
 - przebiegu, wnioskach i wyniku procedury oceny zgodności wyrobu medycznego;
- bezterminowego dochowania tajemnicy w odniesieniu do wszystkich informacji, które uzyskam w trakcie wykonywania swoich zadań, z wyjątkiem udostępniania informacji organom wyznaczającym, właściwym organom lub Komisji Europejskiej, lub gdy ujawnienie informacji jest wymagane przez prawo;
- bezterminowego zachowania tajemnicy i nie rozprzestrzeniania bez zgody PCBC S.A., dostępnych mi informacji dotyczących PCBC S.A., klientów, do których będę miał dostęp z tytułu wykonywania umowy zawartej z PCBC S.A., a nieprzeznaczonych przez PCBC S.A. do rozpowszechniania, zarówno w czasie obowiązywania umowy jak i po okresie jej obowiązywania;
- do zgłaszania i aktualizowania (na formularzu Karta uaktualnienia danych) wszystkich byłych i obecnych powiązań biznesowych i/lub innych, w tym również osobistych z producentami wyrobów medycznych, ich personelem, upoważnionymi przedstawicielami, dostawcami, jak również konkurentami handlowymi i innych informacji, o których mowa w niniejszym Oświadczeniu;
- do zgłaszania wszelkich sytuacji wyżej nie wymienionych, w których mógłby zachodzić ewentualny konflikt interesów pomiędzy mną i producentem, którego dotyczą czynności w ramach oceny zgodności;
- przestrzegania procedur określonych przez PCBC S.A.

Zobowiązuję się do zwrotu do PCBC S.A. lub trwałego usunięcia z elektronicznych nośników informacji wszystkich udostępnionych materiałów, które były przekazane przez PCBC S.A. w ramach ww. Umowy.

Jednocześnie oświadczam, iż jestem świadomy, iż ujawnienie danych w których posiadanie wchodzić wykonując czynności na rzecz PCBC S.A. w ramach oceny zgodności stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w myśl Ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji za co grozi odpowiedzialność karna.

WARSZAWA, 01.03.2023

Miejscowość i data

Aleksander Kofme

Podpis

Paulina Pietrasik-Stippa
imię i nazwisko

.....
adres

W związku z:

- pełnieniem obowiązków służbowych jako pracownik PCBC (umowa o pracę)
 umową nr..... *kontrakt publiczny*
 nawiązaniem współpracy

Oświadczam, że:

- nie jestem projektantem, producentem, dostawcą, instalatorem, nabywcą, właścicielem ani konserwatorem wyrobów, które oceniam, ani upoważnionym przedstawicielem wymienionych osób. Mam świadomość, że ograniczenie to nie wyklucza nabywania i stosowania ocenianych wyrobów, które są niezbędne do prowadzenia działalności jednostki notyfikowanej i prowadzenia oceny zgodności, ani stosowania tych wyrobów do celów osobistych;
- nie uczestniczę w projektowaniu, produkcji lub konstruowaniu, wprowadzaniu do obrotu, instalacji i używaniu lub konserwacji wyrobów, w odniesieniu do których jestem wyznaczony/a, ani być przedstawicielami osób uczestniczących w wymienionych działaniach;
- nie angażuję się w działalność, która może zagrozić niezależności moich osądów lub ich integralności w związku z działaniami w ramach oceny zgodności, do których jestem wyznaczony/a;
- nie oferuję, ani nie świadczę żadnych usług, które mogą podważać zaufanie co do mojej niezależności, bezstronności i obiektywizmu. W szczególności nie świadczę ani nie oferuję usług doradczych producentowi, jego upoważnionemu przedstawicielowi, dostawcy ani konkurentom handlowym w zakresie projektowania, konstruowania, wprowadzania do obrotu lub konserwacji ocenianych wyrobów lub procesów; oraz
- nie jestem powiązany/a z żadną organizacją, która sama świadczy usługi doradcze, o których mowa w tiret powyżej. Ograniczenia takie nie wykluczają prowadzenia ogólnych szkoleń nieskierowanych do konkretnego klienta, dotyczących prawodawstwa w dziedzinie wyrobów lub powiązanych norm;
- nie świadczę i nie oferuję oraz nie świadczyłem, ani nie oferowałem usług dla producenta, ani dla jego konkurenta handlowego, jak również nie utrzymuję i nie utrzymywałem z ich personelem /współpracownikami /pracownikami relacji natury businessowej i/lub osobistej oraz relacji rodzinnych;
- nie otrzymuję i nie otrzymywałem jakichkolwiek świadczeń (finansowych/osobistych) od producenta, ani od jego konkurenta handlowego;
- nie prowadzę i nie prowadziłem badań klinicznych jako: sponsor /badacz /współbadacz /koordynator badania /monitor dla producenta (niniejsze ograniczenie nie znajduje zastosowania do działalności dydaktycznej i statusowej jednostki macierzystej, w której ekspert/audytor jest zatrudniony);

- nie prowadzę i nie prowadziłem szkoleń dedykowanych z zakresu wyrobów medycznych skierowanych dla producenta, jego upoważnionego przedstawiciela, dostawcy ani konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem osobiście zaangażowany w prowadzoną przez producenta działalność gospodarczą, nie jestem i nie byłem zaangażowany kapitałowo, formalno-prawnie, jako członek organu lub jako wspólnik producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie posiadam i nie posiadałem należności, ani zobowiązań finansowych wobec producenta, ani wobec jego konkurenta handlowego;
- nie udzieliłem poręczeń lub innych zabezpieczeń wiarygodności wobec producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem w sporze prawnym/osobistym z producentem, ani z jego konkurentem handlowym;
- nie prowadzę i nie prowadziłem działalności konkurencyjnej wobec producenta.

Jednocześnie oświadczam, że nie zachodzą (inne nie wymienione powyżej) przesłanki, które mogłyby świadczyć o konflikcie interesów pomiędzy mną i producentem.

Ponadto oświadczam, iż zapoznałem/łam się z obowiązującą dokumentacją Biura BM dostępną za pośrednictwem serwera FTP.

Zobowiązuję się do:

- godnego reprezentowania PCBC S.A. w ramach powierzonych zadań;
- dokonania wszelkich czynności na zasadach opartych na niezależności bezstronności i rzetelności;
- bezterminowego zachowania poufności informacji, które uzyskam podczas wykonywania czynności w ramach oceny zgodności, w szczególności o:
 - certyfikowanych wyrobach medycznych,
 - systemie zapewnienia jakości producenta wyrobu medycznego i/lub jego podwykonawcy,
 - przebiegu, wnioskach i wyniku procedury oceny zgodności wyrobu medycznego;
- bezterminowego dochowania tajemnicy w odniesieniu do wszystkich informacji, które uzyskam w trakcie wykonywania swoich zadań, z wyjątkiem udostępniania informacji organom wyznaczającym, właściwym organom lub Komisji Europejskiej, lub gdy ujawnienie informacji jest wymagane przez prawo;
- bezterminowego zachowania tajemnicy i nie rozprzestrzeniania bez zgody PCBC S.A., dostępnych mi informacji dotyczących PCBC S.A., klientów, do których będę miał dostęp z tytułu wykonywania umowy zawartej z PCBC S.A., a nieprzeznaczonych przez PCBC S.A. do rozpowszechniania, zarówno w czasie obowiązywania umowy jak i po okresie jej obowiązywania;
- do zgłaszania i aktualizowania (na formularzu Karta uaktualnienia danych) wszystkich byłych i obecnych powiązań biznesowych i/lub innych, w tym również osobistych z producentami wyrobów medycznych, ich personelem, upoważnionymi przedstawicielami, dostawcami, jak również konkurentami handlowymi i innych informacji, o których mowa w niniejszym Oświadczeniu;
- do zgłaszania wszelkich sytuacji wyżej nie wymienionych, w których mógłby zachodzić ewentualny konflikt interesów pomiędzy mną i producentem, którego dotyczą czynności w ramach oceny zgodności;
- przestrzegania procedur określonych przez PCBC S.A.

Zobowiązuję się do zwrotu do PCBC S.A. lub trwałego usunięcia z elektronicznych nośników informacji wszystkich udostępnionych materiałów, które były przekazane przez PCBC S.A. w ramach ww. Umowy.

Jednocześnie oświadczam, iż jestem świadomy, iż ujawnienie danych w których posiadanie wchodzić wykonując czynności na rzecz PCBC S.A. w ramach oceny zgodności stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w myśl Ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji za co grozi odpowiedzialność karna.

WARSZAWA, 01.03.2023

Miejscowość i data

Paulina Prodentis-Jęppa
Podpis

Izabela Czeluśniak
imię i nazwisko

.....
adres

W związku z:

- pełnieniem obowiązków służbowych jako pracownik PCBC (umowa o pracę)
- umową nr.....
- nawiązaniem współpracy

Oświadczam, że:

- nie jestem projektantem, producentem, dostawcą, instalatorem, nabywcą, właścicielem ani konserwatorem wyrobów, które oceniam, ani upoważnionym przedstawicielem wymienionych osób. Mam świadomość, że ograniczenie to nie wyklucza nabywania i stosowania ocenianych wyrobów, które są niezbędne do prowadzenia działalności jednostki notyfikowanej i prowadzenia oceny zgodności, ani stosowania tych wyrobów do celów osobistych;
- nie uczestniczę w projektowaniu, produkcji lub konstruowaniu, wprowadzaniu do obrotu, instalacji i używaniu lub konserwacji wyrobów, w odniesieniu do których jestem wyznaczony/a, ani być przedstawicielami osób uczestniczących w wymienionych działaniach;
- nie angażuję się w działalność, która może zagrozić niezależności moich osądów lub ich integralności w związku z działaniami w ramach oceny zgodności, do których jestem wyznaczony/a;
- nie oferuję, ani nie świadczę żadnych usług, które mogą podważyć zaufanie co do mojej niezależności, bezstronności i obiektywizmu. W szczególności nie świadczę ani nie oferuję usług doradczych producentowi, jego upoważnionemu przedstawicielowi, dostawcy ani konkurentom handlowym w zakresie projektowania, konstruowania, wprowadzania do obrotu lub konserwacji ocenianych wyrobów lub procesów; oraz
- nie jestem powiązany/a z żadną organizacją, która sama świadczy usługi doradcze, o których mowa powyżej. Ograniczenia takie nie wykluczają prowadzenia ogólnych szkoleń nieskierowanych do konkretnego Producenta, dotyczących prawodawstwa w dziedzinie wyrobów lub powiązanych norm;
- nie świadczę i nie oferuję oraz nie świadczyłem, ani nie oferowałem usług dla producenta, ani dla jego konkurenta handlowego, jak również nie utrzymuję i nie utrzymywałem z ich personelem /współpracownikami /pracownikami relacji natury businessowej i/lub osobistej oraz relacji rodzinnych;
- nie otrzymuję i nie otrzymywałem jakichkolwiek świadczeń (finansowych/osobistych) od producenta, ani od jego konkurenta handlowego;
- nie prowadzę i nie prowadziłem badań klinicznych jako: sponsor /badacz /współbadacz /koordynator badania /monitor dla producenta (niniejsze ograniczenie nie znajduje zastosowania do działalności dydaktycznej i statusowej jednostki macierzystej, w której ekspert/audytor jest zatrudniony);

- nie prowadzę i nie prowadziłem szkoleń dedykowanych z zakresu wyrobów medycznych/wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro skierowanych dla producenta, jego upoważnionego przedstawiciela, dostawcy ani konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem osobiście zaangażowany w prowadzoną przez producenta działalność gospodarczą, nie jestem i nie byłem zaangażowany kapitałowo, formalno-prawnie, jako członek organu lub jako wspólnik producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie posiadam i nie posiadałem należności, ani zobowiązań finansowych wobec producenta, ani wobec jego konkurenta handlowego;
- nie udzieliłem poręczeń lub innych zabezpieczeń wiarygodności wobec producenta, ani jego konkurenta handlowego;
- nie jestem i nie byłem w sporze prawnym/osobistym z producentem, ani z jego konkurentem handlowym;
- nie prowadzę i nie prowadziłem działalności konkurencyjnej wobec producenta.

Jednocześnie oświadczam, że nie zachodzą (inne nie wymienione powyżej) przesłanki, które mogłyby świadczyć o konflikcie interesów pomiędzy mną i producentem.

Ponadto oświadczam, iż zapoznałem/łam się z obowiązującą dokumentacją Biura BM dostępną za pośrednictwem serwera FTP.

Zobowiązuję się do:

- godnego reprezentowania PCBC S.A. w ramach powierzonych zadań;
- dokonania wszelkich czynności na zasadach opartych na niezależności bezstronności i rzetelności;
- bezterminowego zachowania poufności informacji, które uzyskam podczas wykonywania czynności w ramach oceny zgodności, w szczególności o:
 - o certyfikowanych wyrobach medycznych/wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro,
 - o systemie zapewnienia jakości producenta wyrobu medycznego/wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro i/lub jego podwykonawcy,
 - o przebiegu, wnioskach i wyniku procedury oceny zgodności wyrobu medycznego/wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- bezterminowego dochowania tajemnicy w odniesieniu do wszystkich informacji, które uzyskam w trakcie wykonywania swoich zadań, z wyjątkiem udostępniania informacji organom wyznaczającym, właściwym organom lub Komisji Europejskiej, lub gdy ujawnienie informacji jest wymagane przez prawo;
- bezterminowego zachowania tajemnicy i nie rozprzestrzeniania bez zgody PCBC S.A., dostępnych mi informacji dotyczących PCBC S.A., Producentów, do których będę miał dostęp z tytułu wykonywania umowy zawartej z PCBC S.A., a nieprzeznaczonych przez PCBC S.A. do rozpowszechniania, zarówno w czasie obowiązywania umowy jak i po okresie jej obowiązywania;
- do zgłaszania i aktualizowania (na formularzu Karta uaktualnienia danych) wszystkich byłych i obecnych powiązań biznesowych i/lub innych, w tym również osobistych z producentami wyrobów medycznych/wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, ich personelem, upoważnionymi przedstawicielami, dostawcami, jak również konkurentami handlowymi i innych informacji, o których mowa w niniejszym Oświadczeniu;
- do zgłaszania wszelkich sytuacji wyżej nie wymienionych, w których mógłby zachodzić ewentualny konflikt interesów pomiędzy mną i producentem, którego dotyczą czynności w ramach oceny zgodności;

– przestrzegania procedur określonych przez PCBC S.A.

Zobowiązuję się do zwrotu do PCBC S.A. lub trwałego usunięcia z elektronicznych nośników informacji wszystkich udostępnionych materiałów, które były przekazane przez PCBC S.A. w ramach ww. Umowy.

Jednocześnie oświadczam, iż jestem świadomy, iż ujawnienie danych w których posiadanie wchodzę wykonując czynności na rzecz PCBC S.A. w ramach oceny zgodności stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w myśl Ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji za co grozi odpowiedzialność karna.

Warszawa, 02.04.2024
Miejscowość i data


.....
Podpis