

Formularz cenowy - zadanie nr 2													
Lp	Asortyment	Rozmiar	Ilość na rok (szt.)	Producent / nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego *	Nazwa handlowa produktu	Rozmiar oferowanego wyrobu	Wielkość oferowanych opakowań handlowych (szt)	Ilość oferowanych opakowań handlowych	Cena jednostkowa netto	VAT %	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	
1	Plaster na tkaninie bawełnianej lub wiskozowej,klej nie wywołujący odczynów alergicznych	5 m. x 2,5 cm	650	INTRA-MED./ - KLASA I / IFT5X25	Intra Fabri Tape Przylepiec Tkaninowy 5M X 2,5Cm a16szt/a10op	5 m. x 2,5 cm	1OP-16SZT	41,00	1,15	8%	1,24	806,00	
2	Plaster na tkaninie bawełnianej lub wiskozowej,klej nie wywołujący odczynów alergicznych	5 m. x 1,25 cm	48	INTRA-MED. / - KLASA I / IFT5X125	Intra Fabri Tape Przylepiec Tkaninowy 5M X 1,25Cm a32szt/a10op	5 m. x 1,25 cm	1OP-32SZT	2,00	0,68	8%	0,73	35,04	
3	Plaster na tkaninie bawełnianej lub wiskozowej,klej nie wywołujący odczynów alergicznych	5 m. x 5 cm	48	INTRA-MED. / - KLASA I / IFT5X5	Intra Fabri Tape Przylepiec Tkaninowy 5M X 5Cm a8szt/a10op	5 m. x 5 cm	1OP-8SZT	6,00	2,56	8%	2,76	132,48	

4	Plaster z opatrunkiem na tkaninie bawełnianej lub wiskozowej, klej nie wywołujący odczynów alergicznych	1 m. x 8 cm	450 / 750	INTRA-MED. / - KLASA I / IPS1x8	Intra Plast Soft Przylepiec Włókninowy z Opatr. 1M X 8Cm a1szt/a100op	1 m. x 8 cm	1OP-1SZT	8,00	1,35	8%	1,46	1095,00	
Wartość razem												2 081,52 zł	
w kolumnie 5 * wymagane dostarczenie : deklaracja zgodności UE oraz certyfikat wydawany przez jednostkę notyfikowaną uprawnioną do certyfikacji MDD/MDR – jeśli dotyczy													
W kolumnie 4 podano roczne zapotrzebowanie w odniesieniu do plastra długości 5mb. W przypadku innej długości odpowiednio przeliczyć. Minimalna.długość 1 mb max.długość do 10 mb													
W kolumnie 7 Wykonawca podaje rozmiar oferowanego wyrobu. Dopuszcza się odchylenie szerokości od rozmiaru wymienionego w kol. 3 o: +/- 10%. Długość dowolna. Długość mierzona w stanie swobodnym.													
W kolumnie 8 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania. Za opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie, jakie można zamówić. Opakowanie to będzie podstawą do składania zamówień oraz dokonywania rozliczeń między stronami (do wystawiania faktury)													
W kolumnie 9 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku.													
W kolumnie 10 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania (wymienionego w kol. 8)													
Wartość brutto (kolumna 12) = kolumna nr 9 x kolumna nr 10+ ... % VAT													
Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)													

Formularz cenowy - zadanie nr 3

Lp	Asortyment	Rozmiar	Ilość na rok (szt.)	Producent / nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego *	Nazwa handlowa produktu	Rozmiar oferowanego wyrobu	Wielkość oferowanych opakowań handlowych (szt)	Ilość oferowanych opakowań handlowych	Cena jednostkowa netto	VAT %	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Plaster hypoalergiczny, klej nie wywołujący odczynów	5 m. x 1,25 cm	600	INTRA-MED. / IST5X125 / klasa I	Intra Soft Tape Przylepiec Włókninowy 5M X 1,25Cm a24szt/a10op	5 m. x 1,25 cm	1op-24szt	25,00	0,34	8%	0,37	222,00
2	Plaster hypoalergiczny, klej nie wywołujący odczynów	5 m. x 2,5 cm	5 200	INTRA-MED. / IST5X25 / klasa I	Intra Soft Tape Przylepiec Włókninowy 5M X 2,5Cm a12szt/a10op	5 m. x 2,5 cm	1op-12szt	434,00	0,61	8%	0,66	3432,00
Wartość razem												3 654,00

w kolumnie 5 * wymagane dostarczenie : deklaracja zgodności UE oraz certyfikat wydawany przez jednostkę notyfikowaną uprawnioną do certyfikacji

W kolumnie 4 podano roczne zapotrzebowanie w odniesieniu do plastra długości 10mb. W przypadku innej długości mniejszej niż 10 mb odp

W kolumnie 7 Wykonawca podaje rozmiar oferowanego wyrobu. Dopuszcza się odchylenie szerokości od rozmiaru wymienionego w kol. 3 o: +/- 10%. Długość max 10

W kolumnie 8 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania. Za opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie, jakie można zamówić. Opakowanie to rozliczeń między stronami (do wystawiania faktury)

W kolumnie 9 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego

W kolumnie 10 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania (wymienionego w kol. 8)

Wartość brutto (kolumna 12) = kolumna nr 9 x kolumna nr 10+ ... % VAT

Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)

MDD/MDR – jeśli dotyczy
wiednio przeliczyć

) m. Długość mierzona w stanie swobodnym.

· będzie podstawą do składania zamówień oraz dokonywania

o miejsca po przecinku.

Formularz cenowy - zadanie nr 5

Lp	Asortyment	Rozmiar	Ilość na rok (szt.)	Producent / nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego *	Nazwa handlowa produktu	Rozmiar oferowanego wyrobu	Wielkość oferowanych opakowań handlowych (szt)	Ilość oferowanych opakowań handlowych	Cena jednostkowa netto	VAT %	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Przylepiec jałowy, włókninowy z nieprzywierającym do rany wkładem chłonnym.	8 -10 cm x 8-10 cm	23 040	Danyang Sunmed Healthcare Corpo / IEP 10/10/25 / KLASA I	Intra Elastoliner+Pad Wł.Opatrunek 10Cm X 10Cm a25szt/8op.	10x10	1op-25szt	922,00	0,18	8%	0,19	4377,60
2	Przylepiec jałowy, włókninowy z nieprzywierającym do rany wkładem chłonnym.	8- 10 cm x 15 cm	10 080	Danyang Sunmed Healthcare Corpo / IEP 10/15/25 / KLASA I	Intra Elastoliner+Pad Wł.Opatrunek 10Cm X 15Cm a25szt/8op.	10x15	1op-25szt	404,00	0,34	8%	0,37	3729,60
3	Przylepiec jałowy, włókninowy z nieprzywierającym do rany wkładem chłonnym.	10 cm x 20 cm	5 000	Danyang Sunmed Healthcare Corpo / IEP 10/20/25 / KLASA I	Intra Elastoliner+Pad Wł.Opatrunek 10Cm X 20Cm a25szt/8op.	10x20	1op-25szt	200,00	0,42	8%	0,45	2250,00
4	Przylepiec jałowy, włókninowy z nieprzywierającym do rany wkładem chłonnym z zaokrąglonymi rogami	10 cm x 25 cm	6 600	Danyang Sunmed Healthcare Corpo. / IEP 10/25/25 / KLASA I	Intra Elastoliner+Pad Wł.Opatrunek 10Cm X 25Cm a25szt/8op.	10x25	1op-25szt	264,00	0,51	8%	0,55	3630,00
Wartość razem												13987,20

w kolumnie 5 * wymagane dostarczenie : deklaracja zgodności UE oraz certyfikat wydawany przez jednostkę notyfikowaną uprawnioną do certyfikacji MDD.

W kolumnie 7 Wykonawca podaje rozmiar oferowanego wyrobu. Dopuszcza się odchylenie od rozmiaru wymienionego w kol. 3 o +/- 10% (dotyczy

W kolumnie 8 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania. Za opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie, jakie można zamówić. Opakowanie to będzie podstawą dla wyliczeń cenowych (do wystawiania faktury)

W kolumnie 9 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tę należy zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku.

W kolumnie 10 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania (wymienionego w kol. 8)

Wartość brutto (kolumna 12) = kolumna nr 9 x kolumna nr 10 + ... % VAT

Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)

/MDR – jeśli dotyczy
y poz. 3,4).

wą do składania zamówień oraz dokonywania rozliczeń między
sca po przecinku.

Formularz cenowy - zadanie nr 7

Lp	Asortyment	Rozmiar	Ilość na rok (szt.)	Producent / nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego *	Nazwa handlowa produktu	Rozmiar oferowanego wyrobu	Wielkość oferowanych opakowań handlowych	Ilość oferowanych opakowań handlowych	Cena jednostkowa netto	VAT %	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Jałowy opatrunek do mocowania kaniul	5,5 - 6 cm x7,58 – 9cm	70 800	Danyang Sunmed / IVP /76/51/50 / KLASA I	Intra Venfloplast Włókninowy Opatr. do Mocowania Kaniul 7,6X5,1 a50szt/8op	7,6x5,1	1op-50szt	1416,00	0,19	8%	0,21	14868,00

w kolumnie 5 * wymagane dostarczenie : deklaracja zgodności UE oraz certyfikat wydawany przez jednostkę notyfikowaną uprawnioną do certyfikacji MDD/MI

W kolumnie 7 Wykonawca podaje rozmiar oferowanego wyrobu.

W kolumnie 8 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania. Za opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie, jakie można zamówić. Opakowanie to będzie podstawą stronami (do wystawiania faktury)

W kolumnie 9 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego miejsca

W kolumnie 10 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania (wymienionego w kol. 8)

Wartość brutto (kolumna 12) = kolumna nr 9 x kolumna nr 10+ ... % VAT

Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)

opatrunki do mocowania kaniul podlegają ocenie jakościowej – 1 oferowane opakowanie handlowe (deklarowane)

DR – jeśli dotyczy

do składania zamówień oraz dokonywania rozliczeń między

po przecinku.

Formularz cenowy - zadanie nr 16												
Lp	Asortyment	Rozmiar	Ilość na rok (szt.)	Producent / nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego *	Nazwa handlowa produktu	Rozmiar oferowanego wyrobu	Wielkość oferowanych opakowań handlowych (szt)	Ilość oferowanych opakowań handlowych	Cena jednostkowa netto	VAT %	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Kompresy gazowe jałowe (17 nitek), z włókien naturalnych (bawełna hydrofilowa 100%), brzegi składane do wewnątrz, kl.2a reg. 7 przędza min.tex 15w, opak. 5 szt.	5 cm x 5 cm (8 warst)	3720	ADA GROUP/ 00170575750800 / KLASA II	Kompres Z Gazy Sterylne 5cmx5cm 17/8 5Szt/100Op Ada	5x5 17/8	100 op po 5 szt	38,00	0,31	8%	0,33	1227,60
2	Kompresy gazowe jałowe (17 nitek) z włókien naturalnych (bawełna hydrofilowa 100%), brzegi składane do wewnątrz, kl.2a reg. 7 przędza min.tex 15w, opak. 5 szt.	7,5 cm x 7,5 cm (8 warst)	5 520	ADA GROUP/ 00170505050800 / KLASA II	Kompres Z Gazy Sterylne 7,5cmx7,5cm 17/8 5Szt/100 op Ada	7,5x7,5 17/8	100 op po 5 szt	53,00	0,33	8%	0,36	1987,20
3	Kompresy gazowe jałowe, z włókien naturalnych - 100 % bawełna hydrofilowa (17 nitek) brzegi składane do wewnątrz, kl.2a reg z elementem kontrastującym w RTG, opak. 10 szt.	7,5 cm x 7,5 cm (16 warst)	3 680	ADA GROUP/ 00171075751601 / KLASA II	Kompr.Z Gazy Sterylne Z Rtg 7,5cmx7,5cm 17/16 A 10Szt ADA	7,5x7,5 17/16	100 op po 10 szt	37,00	1,47	8%	1,59	5851,20
4	Kompresy gazowe jałowe, z włókien naturalnych - 100 % bawełna hydrofilowa (17 nitek) brzegi składane do wewnątrz, kl.2a reg z elementem kontrastującym w RTG, opak. 10 szt.	10 cm x 10 cm (16 warst)	1 280	ADA GROUP/ 00171010101601 / KLASA II	Kompr.Z Gazy Sterylne Z Rtg 10cmx10cm 17/16 A 10Szt ADA	10x10 17/16	100 op po 10 szt	13,00	2,59	8%	2,80	3584,00
5	Kompresy gazowe jałowe (17 nitek), z włókien naturalnych (bawełna hydrofilowa 100%), brzegi składane do wewnątrz, kl.2a reg. 7 przędza min.tex 15w, opak. 10 szt.	7,5 cm x 7,5 cm (8 warst)	3 360	ADA GROUP/ 00171075750800 / KLASA II	ompres Z Gazy Sterylne 7,5cmx7,5cm 17/8 A 10 Szt Ada a100op	7,5x7,5 17/8	100 op po 10 szt	34,00	0,47	8%	0,51	1713,60
6	Kompresy gazowe jałowe (17 nitek) z włókien naturalnych (bawełna hydrofilowa 100%), brzegi składane do wewnątrz kl.2a reg. 7 przędza min.tex 15w, opak. 20 szt.	7,5 cm x 7,5 cm (8 warst)	4 400	ADA GROUP/ 00172075750800 / KLASA II	Kompres Z Gazy Sterylne 7,5cmx7,5cm 17/8 A 20 Szt Ada a72 op	7,5x7,5 17/8	72 op po 20szt	62,00	0,87	8%	0,94	4136,00
7	Kompresy gazowe jałowe (17 nitek), z włókien naturalnych (bawełna hydrofilowa 100%), brzegi składane do wewnątrz, kl.2a reg. 7 przędza min.tex 15w, opak. 5 szt.	10 cm x 10 cm (8 warst)	7 720	ADA GROUP/ 00170510100800 / KLASA II	Kompres Z Gazy Sterylne 10cmx10cm 17/8 A 5 Szt Ada a100	10x10 17/8	100 op po 5 szt	78,00	0,51	8%	0,55	4246,00
8	Kompresy gazowe niejako 8 warst. (17 nitek) z włókien naturalnych brzegi składane do wewnątrz kl.2a reg 7 przędza min.tex.14.5 Tex	5 x 5 cm po max.100szt	13200 / 132 op	Jianerkang Medical Co., Ltd. / IC/5X5/17/8/100 / KLASA I	Intra Kompresy Gazowe Niejałowe 5cmx5cm 17N/8W a1000szt/a100 op	5x5 17/8	1 op po 100 szt	132,00	1,57	8%	1,70	224,40

[illegible]

Formularz cenowy - zadanie nr 17

Lp	Asortyment	Rozmiar	Ilość na rok (op.)	Producent / nr katalogowy oraz klasę wyrobu medycznego *	Nazwa handlowa produktu	Rozmiar oferowane go wyrobu	Wielkość oferowanych opakowań handlowych (szt)	Ilość oferowanych opakowań handlowych	Cena jednostkowa netto	VAT %	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Kompresy włókninowe,jałowe, 4 warstwy, kl 2a reg 7włóknina o gramaturze min.30 g/m2, ilość w opakowaniu jednostkowym – 3 szt	5cmx5 cm	13 440	ADA GROUP / 00300305050400 / KLASA II	Intra Compress Kompresy Włókninowe Sterylne 30g 5cmx5cm a3	5cmx5 cm	100 op po 3 szt	135,00	0,10	8%	0,11	1478,40
2	Kompresy włókninowe jałowe, 4 warstwy kl 2a reg 7, włóknina o gramaturze min.30 g/m2, ilość w opakowaniu jednostkowym – 3 szt	7,5cm x 7,5 cm	1 000	ADA GROUP / 00300375750400 / KLASA II	Intra Compress Kompresy Włókninowe Sterylne 30g 7,5cmx7,5cm a3	7,5cm x 7,5 cm	100 op po 3 szt	10,00	0,13	8%	0,14	140,00
3	Kompresy włókninowe jałowe, 4 warstwy kl 2a reg 7włóknina o gramaturze min.30 g/m2, ilość w opakowaniu jednostkowym – 5 szt	7,5cm x 7,5 cm	33 840	ADA GROUP / 00300575750400 / KLASA II	Intra Compress Kompresy Włókninowe Sterylne 30g 7,5cmx7,5cm a5	7,5cm x 7,5 cm	100 op po 5 szt	339,00	0,18	8%	0,19	6429,60
4	Kompresy włókninowe jałowe, 4 warstwy kl 2a reg 7, włóknina o gramaturze min.30 g/m2, ilość w opakowaniu jednostkowym – 5 szt	10cm x 10 cm	11 360	ADA GROUP / 00300510100400/ KLASA II	Intra Compress Kompresy Włókninowe Sterylne 30g 10cmx10cm a5	10cm x 10 cm	100 op po 5 szt	114,00	0,23	8%	0,25	2840,00

5	Kompresy włókninowe jałowe, 4 warstwy kl 2a reg 7, włóknina o gramaturze min.30 g/m2, ilość w opakowaniu jednostkowym – 2 szt	7,5cm x 7,5 cm	1 200	ADA GROUP / 00300275750400 / KLASA II	Intra Compress Kompresy Włókninowe Sterylnie 30g 7,5cmx7,5cm a2	7,5cm x 7,5 cm	100 op po 2 szt	12,00	0,12	8%	0,13	156,00
Wartość razem												11044,00

*Wielkość oferowanych opakowań handlowych - za opakowanie handlowe należy rozumieć opakowanie zawierające ... opakowań jednostkowych zawierających wymaganą wkolumnie 2 ilość kompresów.

w kolumnie 5 * wymagane dostarczenie : deklaracja zgodności UE oraz certyfikat wydawany przez jednostkę notyfikowaną uprawnioną do certyfikacji MDD/MDR – jeśli dotyczy

W kolumnie 7 Wykonawca podaje rozmiar oferowanego wyrobu. Dopuszczalne odchylenie rozmiarów +/-10%

W kolumnie 8 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania. Opakowanie jednostkowe nie może się różnić od wskazanego w kol. 2..Za opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie, jakie można zamówić. Opakowanie to będzie podstawą do składania zamówień oraz dokonywania rozliczeń między stronami (do wystawiania faktury)

W kolumnie 9 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku.

W kolumnie 10 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania (wymienionego w kol. 8)

Wartość brutto (kolumna 12) = kolumna nr 9 x kolumna nr 10+ ... % VAT

Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)

FORMULARZ OFERTOWY

Dane dotyczące Wykonawcy

INTRA-MED Sp. z o.o.

ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź, śląskie

NIP: 6252478997 regon: 389687283 KRS: 0000916612

Lidia Frątczak

Sp.ds.zamówień publicznych - upoważnienie

Tel: 797-855-936

przetargi@intra-med.pl

Wielkość przedsiębiorstwa wykonawcy- mikro

Dane teleadresowe osoby upoważnionej
do kontaktowania się z Zamawiającym:

Lidia Frątczak

Sp.ds.zamówień publicznych - upoważnienie

Tel: 797-855-936

przetargi@intra-med.pl

Zobowiązania Wykonawcy

Nawiązując do ogłoszenia o zamówieniu na dostawę materiałów opatrunkowych, bielizny operacyjnej, obłożeń oraz pieluchomajtek dla szpitala w Pleszewie., (Znak sprawy Te 2300-03/2024), oferujemy wykonanie zamówienia objętego zamówieniem za następującą cenę:

Zadanie nr 2

Cena netto .1 915,30 zł

Cena brutto 2 068,52 zł

Zadanie nr 3

Cena netto 3 383,33 zł

Cena brutto 3 654,00 zł

Zadanie nr 5

Cena netto 12 951,11 zł

Cena brutto 13 987,20 zł

Zadanie nr 7

Cena netto 13 766,67 zł

Cena brutto 14 868,00 zł

Zadanie nr 16

Cena netto 33 338,44 .zł

Cena brutto 36 005,52 zł

Zadanie nr 17
Cena netto 10 225,93 zł
Cena brutto 11 044,00 zł

Działając w imieniu Wykonawcy oświadczam, że:

- 1) Zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz, że zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
- 2) Oferowane ceny zawierają wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia i Zamawiający nie poniesie żadnych dodatkowych kosztów związaną z realizacją zamówienia.
- 3) Oferowane przez nas wyroby spełniają wymogi określone w specyfikacji warunków zamówienia oraz posiadają atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których mogą być wprowadzone do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP.
- 4) Wszystkie oferowane wyroby medyczne posiadają – odpowiednio do ich klasy – aktualne certyfikaty jednostki notyfikowanej i/lub deklaracje zgodności i wpisy do rejestru wyrobów medycznych.
- 5) Zobowiązujemy się dostarczyć Zamawiającemu dokumenty, o których mowa w pkt. 3 i 4 na jego wezwanie.
- 6) Pozostajemy związani niniejszą ofertą przez okres wskazany w specyfikacji warunków zamówienia.
- 7) W przypadku wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do zawrzeć z Zamawiającym umowę na warunkach określonych w specyfikacji warunków zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- 8) ~~Oświadczam, że zamierzam powierzyć następującym podwykonawcy/om wykonanie następujących części zamówienia:~~

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

~~(nałożyć wskazać części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć oraz nazwy firm podwykonawców – o ile są znane).~~

- 9) Wybór niniejszej oferty będzie /nie będzie (**niewłaściwe skreślić**) prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług. ~~Wskazujemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania powyższego obowiązku podatkowego oraz wartość tego towaru lub usługi bez kwoty podatku wynoszącą~~

~~(brak wskazania rozumiany będzie przez Zamawiającego jako informacja o tym, że wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego powyższego obowiązku podatkowego).~~

- 10) Oświadczam, że w rozumieniu przepisów art. 104-106 ustawy z dnia 02. 07. 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej (tekst jedn. - Dz. U. z 2015 r., poz. 584, z późn. zm.) jestem:

a) **mikro przedsiębiorcą**

b) ~~małym przedsiębiorcą~~

c) ~~średnim przedsiębiorcą~~

d) ~~dużym przedsiębiorcą~~

(zaznaczyć właściwe)

- 11) Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert.
- 12) Wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.²

¹ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

² Jeżeli w ramach oferty nie są przedstawiane dane osobowe inne niż bezpośrednio dotyczące wykonawcy lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO, proszę skreślić zapis pkt 8.

Pełnomocnik w przypadku składania oferty wspólnej

Nazwisko, imię

Stanowisko

Telefon.....Fax.....

Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączam:

KRS, UPOWAŻNIENIE

DEKLARACJE CE/KARTY PRODUKTÓW/PRÓBKI-ZADANIE 7

Załącznik nr 2

Projekt umowy

UMOWA nr

zawarta dnia 2024 r. w Pleszewie, pomiędzy:

„Pleszewskim Centrum Medycznym w Pleszewie” Sp. z o.o., ul. Poznańska 125a, 63-300 Pleszew, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, IX Wydział Gospodarczy KRS pod numerem KRS: 0000303091, REGON: 300770088, NIP: 60800745-63, kapitał zakładowy: 61 981 000,00 zł, zwanym w treści umowy Zamawiającym, w imieniu którego działa

a

....., zwaną w dalszej treści umowy „Wykonawcą”,

o następującej treści:

§ 1

W wyniku postępowania o udzielenia zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie podstawowym, zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający zamawia u Wykonawcy a Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu artykuły wymienione w załączonym do niniejszej umowy „Formularzu cenowym”

§ 2

1. Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest dobrej jakości, posiada wymagane atesty i spełnia normy obowiązujące dla tego rodzaju asortymentu. Dostarczane artykuły będą tożsame z przedstawionymi w ofercie przetargowej.
2. Termin przydatności towaru nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.

§ 3

1. Dostawy realizowane będą sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy.
2. Podstawą realizacji dostaw będą zamówienia składane pisemnie lub elektronicznie
3. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Zamawiającego.

4. Ilość zamawianych artykułów określona w specyfikacji warunków zamówienia jest ilością szacunkową. Ilość rzeczywiście zamówionego asortymentu zależy będzie wyłącznie od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, jednak nie będzie mniejsza niż 60% ilości określonej w SWZ.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwiększenia ilości jednej pozycji, kompensując to zmniejszeniem ilości innej pozycji w obrębie asortymentu będącego przedmiotem zamówienia z zachowaniem cen jednostkowych zawartych w formularzu cenowym. Kompensacja nie może zmienić całkowitej wartości umowy. Uprawnienie to nie stanowi zmiany umowy na podstawie art. 454 ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 4

1. Wykonawca dostarczy zamówione artykuły w terminie najpóźniej 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia, w ilościach określonych w zamówieniach, na własny koszt.
2. Przez dni robocze strony umowy uznają wszystkie dni tygodnia z wyjątkiem sobót oraz dni ustawowo wolnych od pracy.
3. Obowiązkiem Wykonawcy jest dostarczenie zamówionego towaru, bezpośrednio w miejsce wskazane przez personel apteki szpitalnej.
4. Towar będzie dostarczany w dni robocze, w godzinach od 08:00 do 14:00.
5. Do każdej dostawy załączona będzie faktura (oryginał) zawierająca specyfikację towaru, wystawiona na Zamawiającego. Na fakturze lub na dokumencie załączonym do faktury Wykonawca zamieści nr serii i datę ważności towaru.
6. Jeżeli Zamawiającego i Wykonawcę łączy więcej niż jedna umowa to faktura będzie obejmować wyłącznie produkty objęte jedną umową.

§ 5

1. O wykrytych wadach ilościowych i jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający powiadomi Wykonawcę niezwłocznie tj. nie później niż w terminie miesiąca od daty ich stwierdzenia.
2. Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji niezwłocznie, nie później niż w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania reklamacji.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia lub zwrotu towaru na koszt Wykonawcy w przypadku:
 - 1) dostarczenia towaru złej jakości, w tym nie posiadającego określonego w umowie terminu przydatności do użycia,
 - 2) dostarczenia towaru niezgodnego z umową lub zamówieniem,
 - 3) dostarczenia towaru niewłaściwie zapakowanego.
4. Żadne z postanowień niniejszej umowy nie będzie interpretowane jako ograniczenie lub wyłączenie odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi lub gwarancji.

§ 6

1. W przypadku nie dostarczania towaru w terminie określonym w umowie, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki.
2. W przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminie określonym w § 5 ust. 2 za każdy dzień zwłoki Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru.
3. W przypadku opóźnienia w dostawie towaru Zamawiający ma prawo zakupić tenże towar u innego sprzedawcy, a ewentualną różnicę cen obciążyć Wykonawcę.
4. W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
5. W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.
6. Za zwłokę w zapłacie wynagrodzenia umownego za należycie wykonane prace Wykonawcy przysługiwać będą odsetki naliczone zgodnie z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych oraz z odpowiednimi obwieszczeniami wydanymi na podstawie art. 11 c tejże ustawy.
7. Zastrzeżenie kar umownych, określonych w niniejszym paragrafie, nie wyłącza możliwości dochodzenia przez Zamawiającego odszkodowania na zasadach ogólnych.
8. Łączna maksymalna wysokość kar umownych jaką Zamawiający może obciążyć Wykonawcę z tytułów, o których mowa w niniejszym paragrafie nie może przekroczyć 30% wartości brutto umowy, zgodnie ze złożoną ofertą.

§ 7

1. Zgodnie za złożoną ofertą wartość umowy ustala się na kwotę zł netto.
2. Wykonawca realizować będzie przedmiot umowy wg cen jednostkowych netto za opakowanie, zawartych w załączniku do niniejszej umowy.
3. Wynagrodzenie brutto należne Wykonawcy podlega zmianie odpowiednio o kwotę podatku VAT wynikającą ze stawki tego podatku obowiązującą w chwili powstania obowiązku podatkowego, przy zachowaniu niezmienności cen netto.
4. Zapłata za dostarczony towar nastąpi przelewem bankowym na konto Wykonawcy, w terminie 30 dni od daty dostawy oraz przekazania Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.

§ 8

1. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o wystąpieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. W takim przypadku Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie należne z tytułu wykonania udokumentowanej części umowy.
2. Odstąpienie od umowy przysługuje Zamawiającemu również, gdy wystąpią następujące okoliczności:
 - 1) nieterminowa 2-krotna realizacja dostaw,
 - 2) jednorazowa rażąca zwłoka w realizacji dostawy rozumiana jako okres przekraczający 14 dni od dnia złożenia zamówienia,
 - 3) dostarczony przedmiot zamówienia nie odpowiada opisanemu w specyfikacji warunków zamówienia,
 - 4) uzasadniona reklamacja jakości przedmiotu Zamówienia, jeżeli Wykonawca nie wykonał wymiany towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 5 ust. 2.

§ 9

Umowa zostaje zawarta na czas określony i obowiązuje od dnia do dnia, chyba, że wartość zamówionego faktycznie towaru miałaby przekroczyć wartość określoną w § 7 ust. 1. Wówczas umowa wygaśnie w trybie natychmiastowym.

§ 10

Zmiany do umowy

1. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić wyłącznie za zgodą obydwu Stron wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności, z zachowaniem poniższych postanowień umownych oraz z zachowaniem przepisów powszechnie obowiązującego prawa.
2. Nie wyłączając ani nie ograniczając i nie modyfikując okoliczności oraz podstaw zmiany umowy wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy także:
 - 1) w kontekście parametrów technicznych i jakościowych oraz ilościowych asortymentu objętego przedmiotem umowy w następujących sytuacjach:
 - a) w sytuacji, gdy powstała możliwość dostarczenia Zamawiającemu asortymentu opartego na nowocześniejszych i korzystniejszych rozwiązaniach technologicznych i jakościowych,
 - b) w sytuacji konieczności dostosowania asortymentu objętego przedmiotem umowy do aktualnych na dzień zmiany umowy rozwiązań technicznych i jakościowych ze względu na zmiany przepisów powszechnie obowiązującego prawa,
 - c) w sytuacji wstrzymania, wycofania lub zakończenia produkcji danego asortymentu objętego przedmiotem umowy – w takim przypadku Strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników (wstrzymanie, wycofanie lub zakończenie produkcji będzie udokumentowane przez Wykonawcę w postaci pisemnego oświadczenia producenta),
 - d) w sytuacji wystąpienia siły wyższej uniemożliwiającej wykonywanie przedmiotu umowy zgodnie z postanowieniami umowy,
 - e) w sytuacji wyczerpania ilości danego asortymentu w trakcie obowiązywania umowy – w takim przypadku Zamawiający przewiduje możliwość zmiany ilości asortymentu w poszczególnych pozycjach bez zmiany wysokości całkowitego wynagrodzenia;
 - 2) w kontekście terminu obowiązywania umowy w następujących sytuacjach:

- a) w sytuacji wystąpienia przyczyn, z powodu, których niemożliwe będzie wykonywanie przez Wykonawcę jego zobowiązań w następstwie okoliczności, za które odpowiedzialność ponosi Zamawiający;
 - b) w sytuacji, gdy wystąpi brak możliwości wykonywania przedmiotu umowy z powodu niedopuszczania do jego wykonywania przez uprawniony organ lub nakazania wstrzymania przez uprawniony organ wykonywania przedmiotu umowy, z przyczyn, za które ani Zamawiający, ani Wykonawca nie ponoszą odpowiedzialności,
 - c) w sytuacji wystąpienia siły wyższej uniemożliwiającej wykonywanie przedmiotu umowy zgodnie z postanowieniami umowy,
 - d) w przypadku niewykorzystania ilościowego asortymentu objętego przedmiotem umowy w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający dopuszcza przedłużenie umowy, jednak nie dłużej, niż o 6 miesięcy;
- 3) w kontekście zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług (VAT) oraz podatku akcyzowego – w takim przypadku, zmianie ulega cena jednostkowa brutto asortymentu objętego przedmiotem umowy, a cena jednostkowa netto pozostaje bez zmian (Wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego o zmianach stawek podatku VAT w terminie nie dłuższym, niż 3 dni od daty opublikowania stosownego aktu prawnego);
- 4) w kontekście zmiany cen jednostkowych asortymentu w przypadku wprowadzonej przez producenta zmiany wielkości opakowania, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny jednostkowej objętej przedmiotem umowy.
3. Zmiany cen, o których mowa w ust. 2 pkt 3 obowiązują od daty wejścia w życie odpowiednich aktów prawnych, pod warunkiem dopełnienia przez Wykonawcę obowiązku informacyjnego.
4. W przypadkach określonych w ust. 2, o ile będzie to uzasadnione, to zmianie może ulec wynagrodzenie Wykonawcy (zarówno poprzez zmniejszenie, jak i zwiększenie).
5. Tryb wprowadzania zmian do umowy bez względu na ich podstawę prawną lub umowną obejmuje, w zależności od kontekstu wprowadzanej zmiany oraz uwarunkowań prawnych jej wprowadzania:
- 1) wniosek zainteresowanej Strony wraz z uzasadnieniem;
 - 2) podpisanie aneksu do umowy.
6. Przyjmuje się, że nie stanowią zmiany umowy następujące zmiany:
- a. danych związanych z obsługą administracyjno-organizacyjną umowy;
 - b. danych teleadresowych;
 - c. danych rejestrowych;
 - d. cen jednostkowych asortymentu objętego przedmiotem umowy, jeżeli będzie to spowodowane okresowymi promocjami i upustami wprowadzonymi przez Wykonawcę standardowo w działalności operacyjnej dla wszystkich bądź niektórych kontrahentów (ceny niższe niż określone w niniejszej umowie).

§ 11

1. W związku z art. 439 ust. 1 ustawy Pzp Strony przewidują następujące zasady zmiany (waloryzacji) wynagrodzenia Wykonawcy, w zakresie cen jednostkowych asortymentu, określonych, w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia:
- 1) przez cenę materiałów lub kosztów związanych z realizacją Umowy należy rozumieć:
 - a) ceny materiałów wykorzystywanych do produkcji asortymentu;
 - b) ceny gotowych produktów nabywanych przez Wykonawcę w celu realizacji dostaw dla Zamawiającego;
 - c) ceny paliwa;
 - 2) poziom zmiany cen materiałów lub kosztów, o których mowa w pkt 1, uprawniający do żądania zmiany wynagrodzenia Strony ustalają na poziomie 5% (zmiana ceny/kosztu o 5% w stosunku do ceny/kosztu z dnia zawarcia Umowy);
 - 3) poziom zmiany cen materiałów lub kosztów, o którym mowa w pkt 2, musi być wykazany w sposób bezsporny przez Wykonawcę, przy czym Wykonawca w celu wykazania poziomu zmiany cen materiałów lub kosztów winien odwołać się do wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowanego przez Główny Urząd Statystyczny;
 - 4) Wykonawca zobowiązany jest również do wykazania wpływu zmiany cen materiałów lub kosztów na cenę lub koszt realizacji Umowy (na ceny jednostkowe asortymentu), np. poprzez przedstawienie umów z dostawcami i zmian tych umów, pism od dostawców materiałów lub asortymentu (od których materiały lub asortyment nabywa Wykonawca dla celów realizacji niniejszej Umowy), faktur za nabywany asortyment/materiały;
 - 5) Wykonawca zobowiązany jest do opisanie (przedstawienia analizy) wpływu poszczególnych zmian cen materiałów i kosztów na końcową cenę asortymentu;
 - 6) zmiana umowy może być dokonana po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia niniejszej Umowy;

- 7) maksymalna wartość zmiany cen jednostkowych asortymentu, dokonana na podstawie okoliczności, o których mowa powyżej, nie może przekroczyć 10 % cen jednostkowych określonych pierwotnie w Umowie – w okresie obowiązywania Umowy;
- 8) waloryzacja nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji oferty i nie może prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy czyli wzrostu jego zysku;
- 9) Wykonawca ma obowiązek zmiany wynagrodzenia należnego podwykonawcom, jeżeli Wykonawcy temu zmieniono wartość wynagrodzenia, w związku ze zmianami cen i kosztów realizacji zamówienia, o których mowa wyżej;
2. Strony przewidują również możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie:
 - 1) zmiany wynagrodzenia w przypadku: zmiany stawki podatku VAT,
3. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 2 pkt 1 z chwilą wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług, Wykonawca składając faktury uwzględnia zmienioną stawkę VAT, zakładając, że ceny netto pozostają bez zmian.
4. Po zaakceptowaniu wniosków i uzgodnieniu wysokości zmian wynagrodzenia Strony podpiszą aneks do umowy.
5. Obowiązek wykazania wpływu zmian na koszty wykonania zamówienia należy do Wykonawcy, pod rygorem odmowy dokonania zmiany umowy przez Zamawiającego.

§ 12

1. Umowę sporządza się w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy.
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Strony mają obowiązek wzajemnego informowania o wszelkich zmianach statusu prawnego swojej firmy, a także o wszczęciu postępowania upadłościowego, układowego i likwidacyjnego.
4. Ewentualne spory powstałe na tle wykonywania przedmiotu umowy rozstrzygane będą przez właściwy dla Zamawiającego sąd powszechny.
5. Integralną częścią umowy jest specyfikacja warunków zamówienia oraz oferta Wykonawcy sporządzona i złożona w postępowaniu przetargowym.
6. Załącznik do niniejszej umowy stanowi formularz cenowy.

Zamawiający

Wykonawca

Wykonawca:

INTRA-MED Sp. z o.o.
ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź
NIP: 6252478997 regon: 389687283 KRS: 0000916612

Lidia Frątczak

Sp.ds.zamówień publicznych - upoważnienie

Tel: 797-855-936

przetargi@intra-med.pl

Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia*
UWZGLĘDNIAJĄCE PRZESŁANKI WYKLUCZENIA Z ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH
ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ
SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Działając w imieniu Wykonawcy, na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów opatrunkowych, bielizny operacyjnej, obłożeń oraz pieluchomajtek dla szpitala w Pleszewie.

Nr sprawy: Te 2300-03/2024, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PODSTAW WYKLUCZENIA:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp.
3. ~~Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze i zapobiegawcze:~~
.....
.....
4. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego .

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1) <https://krs-pobierz.pl/intra-med-spolka-z-ograniczona-odpowiedzialnoscia-i7133853>

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

* zaznaczyć/wypełnić właściwą opcję – niepotrzebne skreślić

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 06.08.2023 godz. 19:33:26

Numer KRS: 0000916612

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		16.08.2021		
Ostatni wpis	Numer wpisu	9	Data dokonania wpisu	04.07.2023
	Sygnatura akt	RDF/520606/23/810		
	Oznaczenie sądu	SYSTEM		

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 389687283, NIP: 6252478997
3.Firma, pod którą spółka działa	INTRA-MED SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	-----
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. ŚLĄSKIE, powiat BĘDZIŃSKI, gmina CZELADŹ, miejsc. CZELADŹ
2.Adres	ul. WOJKOWICKA, nr 23, lok. ---, miejsc. CZELADŹ, kod 41-250, poczta CZELADŹ, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacje o umowie

1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	15.08.2021
	2	18.08.2022 R., REP.A NR 5319/2022 NOTARIUSZ: JANIK-RYMARCYK MAŁGORZATA KATOWICE NADANO NOWE BRZMIENIE UMOWIE

Rubryka 5

1.Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY
2.Oznaczenie pisma innego niż Monitor Sądowy i Gospodarczy, przeznaczonego do ogłoszeń spółki	-----
3.Wspólnik może mieć:	WIĘKSZĄ LICZBĘ UDZIAŁÓW
4.Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste określonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majątku spółki nie wynikających z akcji?	*****
5.Czy obligatoriusze mają prawo do udziałów w zysku?	*****

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki

Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników

1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	DOMAGAŁA
	2.Imiona	PIOTR PAWEŁ
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	91042810856, -----
	4.Numer KRS	*****
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	52 UDZIAŁY O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 26000 PLN
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE
2	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	WOLANIN
	2.Imiona	MARIANNA
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	58051600328, -----
	4.Numer KRS	*****
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	48 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 24000 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE

Rubryka 8 - Kapitał spółki

1.Wysokość kapitału zakładowego	50 000,00 ZŁ
<p>Podrubryka 1</p> <p>Informacja o wniesieniu aportu</p>	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 10 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 11 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 12 - Wzmianka o uczestnictwie w grupie spółek

Brak wpisów

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu
--

1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu		ZARZĄD
2.Sposób reprezentacji podmiotu		W PRZYPADKU ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO SPÓŁKĘ REPREZENTUJĄ DWAJ CZŁONKOWIE ZARZĄDU LUB CZŁONEK ZARZĄDU WRAZ Z PROKURENTEM.
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	DOMAGAŁA
	2.Imiona	PIOTR PAWEŁ
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	91042810856, -----
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	PREZES ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru

Brak wpisów

Rubryka 3 - Prokurenci

Brak wpisów

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności

1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
---	---	---

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach
--

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
------------------	-------------------	---------------	----------------

1.Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	26.09.2022	OD 16.08.2021 DO 31.12.2021
	2	04.07.2023	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 16.08.2021 DO 31.12.2021
	2	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe	31.12.2021
---	------------

Dział 4

Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego

Brak wpisów

Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych

Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 06.08.2023

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl



INTRA-MED

DEKLARACJA ZGODNOŚCI DECLARATION OF CONFORMITY

Wytwórca / Producent: INTRA-MED Sp. z o.o.

Adres: ul. Wojkowska 23
41-250 Czeladź
Polska

Strona/kontakt: www.intra-med.pl



Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

Tkaninowy przylepiec chirurgiczny INTRA FABRI TAPE

Rozmiar	Nr REF
5m x 1,25cm	IFT5X125
5m x 2,5cm	IFT5X25
5m x 5cm	IFT5X5
9,1m x 1,25cm	IFT91X125
9,1m x 2,5cm	IFT91X25
9,1m x 5cm	IFT91X5

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASY I

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r.
w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002
i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG

Miejsce i data wydania: 21.03.2022

Imię i nazwisko: Piotr Domagała

Stanowisko: Prezes zarządu



INTRA-MED

DEKLARACJA ZGODNOŚCI DECLARATION OF CONFORMITY

Wytwórca / Producent: INTRA-MED Sp. z o.o.

Adres: ul. Wojkowicka 23
41-250 Czeladź
Polska

Strona/kontakt: www.intra-med.pl



Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

Przylepiec włókninowy z opatrunkiem chłonnym INTRA PLAST SOFT

Rozmiar	Nr REF
1m x 6cm	IPS1X6
1m x 8cm	IPS1X8

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASY I

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG

Miejsce i data wydania: 21.03.2022

Imię i nazwisko: Piotr Domagała

Stanowisko: Prezes zarządu



INTRA-MED

DEKLARACJA ZGODNOŚCI DECLARATION OF CONFORMITY

Wytwórca/Producent: INTRA-MED Sp. z o.o.
Adres: ul. Wojkowicka 23
41-250 Czeladź
Polska
Strona/kontakt: www.intra-med.pl



Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

Włókninowy przylepiec chirurgiczny INTRA SOFT TAPE

Rozmiar	Nr REF
5m x 1,25cm	IST5X125
5m x 2,5cm	IST5X25
5m x 5cm	IST5X5
9,1m x 1,25cm	IST91X125
9,1m x 2,5cm	IST91X25
9,1m x 5cm	IST91X5

Został zakwalifikowany jako niesterylny wyrób medyczny KLASA I reguła IV

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r.
w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002
i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG

Miejsce i data wydania: 14.11.2022

Imię i nazwisko: Piotr Domagała

Stanowisko: Prezes zarządu



Deklaracja zgodności CE

Producent:

Adres: Danyang Sunmed Healthcare Corpo
NO.3 Bei Er Huan, Danyang, Jiangsu,
China 212300

Autoryzowany przedstawiciel w UE:

Adres: Shanghai Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Niemcy

Importer:

Adres: INTRA-MED Sp. z o.o.
ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź, Polska

Strona/kontakt:

www.intra-med.pl , telefon: +48 797 679 802

Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

INTRA Elastoliner+Pad

Rozmiar	Ilość w opakowaniu	Nr REF	Kod EAN
5cm x 7,2cm	50 sztuk	IEP 5/72/50	5904506980451
6cm x 10cm	50 sztuk	IEP 6/10/50	5904506980468
10cm x 10cm	25 sztuk	IEP 10/10/25	5904506980475
10cm x 15cm	25 sztuk	IEP 10/15/25	5904506980482
10cm x 20cm	25 sztuk	IEP 10/20/25	5904506980499
10cm x 25cm	25 sztuk	IEP 10/25/25	5904506980505

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASA I sterylne, reguła 4

Zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy 93/42 EEC, spełnia wszystkie stosowane wymagania Dyrektywy 93/42/EWG oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. Z 2020 r. poz. 186, 1493, z 2021 r. poz. 255, z późniejszymi zmianami)

Miejsce i data wydania: 22.02.2023r.

Imię i nazwisko: Piotr Domagała

Stanowisko: Prezes zarządu





INTRA-MED

Deklaracja zgodności CE

Producent:

Adres: Danyang Sunmed Healthcare Corpo
NO.3 Bei Er Huan, Danyang, Jiangsu,
China 212300

Adres:

Autoryzowany przedstawiciel w UE:

Adres: Shanghai Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Niemcy

Importer:

Adres: INTRA-MED Sp. z o.o.
ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź, Polska

Strona/kontakt:

www.intra-med.pl , telefon: +48 797 679 802

Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

**Sterylny włókninowy opatrunek do mocowania kaniul
VENFLOPLAST**

Rozmiar	Ilość w opakowaniu	Nr REF	Kod EAN
7,6 x 5,1	50 sztuk	IVP /76/51/50	5904506980512

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASA I sterylny, reguła 4

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG

Miejsce i data wydania: 01.01.2023r.
Imię i nazwisko: Piotr Domagała
Stanowisko: Prezes zarządu





Deklaracja zgodności

1. **Producent:** AFM Sp. z o.o.
Adres: 95-054 Ksawerów ul. Tymiankowa 22
2. **Nazwa wyrobu:** Opaska elastyczna dziana z zapinką
W wersjach: rozmiar 8 cm x 4 m; 8 cm x 5 m
rozmiar 10 cm x 4 m; 10 cm x 5 m
rozmiar 12 cm x 4 m; 12 cm x 5 m
rozmiar 15 cm x 4 m; 15 cm x 5 m
3. **Zastosowanie:** Opaska elastyczna stosowana jest do podtrzymywania opatrunków, usztywnienia stawów.
4. **Klasyfikacja:** Klasa I
Na podstawie MDR EU2017/745 Aneks VIII Reguła 1
Wszystkie wyroby nieinwazyjne należą do klasy I, chyba że inne reguły mają zastosowanie.
5. **Deklaracja:** Deklaruję że wyżej wymieniony wyrób medyczny spełnia mające zastosowanie wymagania: Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017, w sprawie wyrobów medycznych. Deklaracje zgodności UE wydano na wyłączną odpowiedzialność producenta AFM Sp. z o.o.
6. **Zastosowane normy, przepisy prawne i inne dokumenty:**
 - PN-EN ISO 13485:2016-04
 - PN-EN ISO 14971:2020-05
 - PN-EN ISO 15223-1:2017-02 [symbole graficzne używane dla wyrobów medycznych]
 - PN-EN 1041+A1:2013-12
 - ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2010.107.679 ze zm.)
 - rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r. poz. 2011)
 - Norma Zakładowa nr ZN-AFM-01:2021 z dnia 04.05.2021r.

Data:
Ksawerów, 10.05.2021

Podpis:

Imię i Nazwisko: Marek Bielawski

Stanowisko: Prezes Zarządu



INTRA-MED

Deklaracja zgodności CE

Producent:

Medwell Medical Products Co., Ltd.

Adres:

NO. 888 Fenglin road, Fenglin Town, dean county 330400 Jiujiang City,
Jiangxi Province, Chiny

Autoryzowany przedstawiciel w UE:

Shanghai Holding Corp. GmbH (Europe)

Adres:

Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Niemcy

Importer:

INTRA-MED Sp. z o.o.

Adres:

ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź, Polska

Strona/kontakt:

www.intra-med.pl , telefon: +48 797 679 802

Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

INTRA COMPRESS Gaza niesterylna w składkach

Rozmiar/ilość w opakowaniu	Ilość nitek	Nr REF	Kod EAN
90cm x 100 mb	13N	GNS /13/90x100	5904506980529
90cm x 100 mb	17N	GNS /17/90x100	5904506980536

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASA I niesterylna, reguła 4

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG

Sporządzono na podstawie przedstawionych dokumentów przez Medwell Medical Products Co., Ltd.





INTRA-MED

Deklaracja zgodności CE

Producent:

Albino Dias de Andrade, S.A.

Adres:

**Rotuda do Complexo Desportivo 15 Pacos de Ferreira
Seroa 4595- 069, Portugal.**

Dystrybutor:

INTRA-MED Sp. z o.o.

Adres: ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź, Polska

Strona/kontakt:

www.intra-med.pl , telefon: +48 797 679 802

Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

Kompresy z gazy bawełnianej sterylne z nitką RTG

Rozmiar	Ilość nitek/warstw	Blister	Kod EAN / Nr REF
5cm x 5cm RTG	17n/8w	10szt	00171005050801
		20szt	00172005050801
7,5cm x 7,5cm RTG	17n/8w	10szt	00171075750801
		20szt	00172075750801
10cm x 10cm RTG	17n/8w	10szt	00171010100801
		20szt	00172010100801
5cm x 5cm RTG	17n/12w	10szt	00171005051201
		20szt	00172005051201
7,5cm x 7,5cm RTG	17n/12w	10szt	00171075751200
		20szt	00172075751200
10cm x 10cm RTG	17n/12w	10szt	00171010101201
		20szt	00172010101201
5cm x 5cm RTG	17n/16w	10szt	00171005051601
		20szt	00172005051601
7,5cm x 7,5cm RTG	17n/16w	10szt	00171075751601
		20szt	00172075751601
10cm x 10cm RTG	17n/16w	10szt	00171010101601
		20szt	00172010101601

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASA IIa, reguła 7



Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG








Miejsce i data wydania: 22.02.2023

Imię i nazwisko: Piotr Domagała





Stanowisko: Prezes zarządu







Proudly made in E.U.

EN Gauze swabs	SV Gasvävskompress	HU Géztampon
PT Compressas de gaze	FI Sideharso pyyhkäisynäytteet	RO Comprese de tifon
ES Compresas de gasa	ET Marlitampoonid	SL Zloženci iz gaze
FR Compresse de gaze	LV Marles salvetes	HR Kompresse od gaze
IT Compresa di garza	LT Gauze tamponai	BG Марлени тампони
DE Mullkompresse	PL Kompresy gazowe	EL Στυλεοί γάζας
NL Gaaskompres	CS Gázové polštářky	MT Tampuni tal-garża
DA Gaseservvietter	SK Gázové kompress	TR Gazlı bez çubukla

 100% CO	 8 Ply	 17 th/cm²	 3un
---	--	---	---

REF

 **ALBINO DIAS DE ANDRADE, S.A.**
Rotunda do Complexo Desportivo, 15
4595 - O69 Seroa, Paços de Ferreira
Porto - Portugal



1639

GTIN (01)

UDI

LOT (10)

SN (21)

MD

STERILE

2

PT

ada,pt

PAP

PPA

PP

Mod.041.DP.2

- We kindly ask you to check the number of pieces.
Use in its final fold.
- Le rogamos que verifique el número de piezas.
Utilizar en su pliegue final.
- Priés de vérifier le nombre de pièces.
Utiliser dans son pli final.
- Pedimos que verifique o número de peças.
Utilizar na sua dobra final.

LATEX FREE | SIN LATEX | SANS LATEX | SEM LATEX



INTRA-MED

Deklaracja zgodności CE

Producent:

Albino Dias de Andrade, S.A.

Adres:

**Rotuda do Complexo Desportivo 15 Pacos de Ferreira
Seroa 4595- 069, Portugal.**

Dystrybutor:

INTRA-MED Sp. z o.o.

Adres: ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź, Polska

Strona/kontakt:

www.intra-med.pl , telefon: +48 797 679 802

Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

Kompresy z gazy bawełnianej sterylne

Rozmiar	Ilość nitek/warstw	Blister	Kod EAN / Nr REF
5cm x 5cm	17n/8w	2szt	00171025050800
		3szt	00170305050800
		5szt	00170505050800
		10szt	00171005050800
		20szt	00172005050800
7,5cm x 7,5cm	17n/8w	2szt	00170275750800
		3szt	00170375750800
		5szt	00170575750800
		10szt	00171075750800
		20szt	00172075750800
10cm x 10cm	17n/8w	2szt	00170210100800
		3szt	00170310100800
		5szt	00170510100800
		10szt	00171010100800
		20szt	00172010100800
5cm x 5cm	17n/12w	2szt	00170205051200
		3szt	00170305051200
		5szt	00170505051200
		10szt	00171005051200
		20szt	00172005051200
7,5cm x 7,5cm	17n/12w	2szt	00170275751200
		3szt	00170375751200
		5szt	00170575751200
		10szt	00171075751200

		20szt	00172075751200
10cm x 10cm	17n/12w	2szt 3szt 5szt 10szt 20szt	00170210101200 00170310101200 00170510101200 00171010101200 00172010101200
5cm x 5cm	17n/16w	2szt 3szt 5szt 10szt	00170205051600 00170305051600 00170505051600 00171005051600
7,5cm x 7,5cm	17n/16w	2szt 3szt 5szt 10szt	00170275751600 00170375751600 00170575751600 00171075751600
10cm x 10cm	17n/16w	2szt 3szt 5szt 10szt	00170210101600 00170310101600 00170510101600 00171010101600

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASA IIa, reguła 7

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG



Miejsce i data wydania: 24.02.2023

Imię i nazwisko: Piotr Domagała

Stanowisko: Prezes zarządu

Sporządzono na podstawie przedstawionych dokumentów producenta Albino Dias de Andrade S.A. (ADA GROUP)



Proudly made in E.U.



EN Gauze swabs	SV Gasvävskompress	HU Géztampon
PT Compressas de gaze	FI Sideharso pyyhkäisynäytteet	RO Comprese de tifon
ES Compresas de gasa	ET Marlitampoonid	SL Zloženci iz gaze
FR Compresse de gaze	LV Marles salvetes	HR Kompresse od gaze
IT Compresa di garza	LT Gauze tamponai	BG Марлени тампони
DE Mullkompress	PL Kompresy gazowe	EL Στυλεοί γάζας
NL Gaaskompres	CS Gázové polštářky	MT Tampuni tal-garża
DA Gazeservvietter	SK Gázové kompress	TR Gazlı bez çubukla



100% CO



(5x5cm)



8 Ply



17 th/cm²



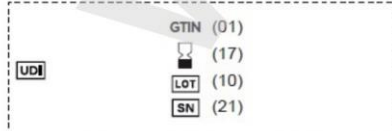
3un

REF

ALBINO DIAS DE ANDRADE, S.A.
Rotunda do Complexo Desportivo, 15
4595 - 069 Seroa, Paços de Ferreira
Porto - Portugal

CE
1639

- We kindly ask you to check the number of pieces.
Use in its final fold.
- Le rogamos que verifique el número de piezas.
Utilizar en su pliegue final.
- Priés de vérifier le nombre de pièces.
Utiliser dans son pli final.
- Pedimos que verifique o número de peças.
Utilizar na sua dobra final.



Mod.041.DP.2



LATEX FREE | SIN LATEX | SANS LATEX | SEM LATEX

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Producer:

Jianerkang Medical Co., Ltd.

Address:

NO. 1, Jianerkang Road, Zhixi Town Industrial Zone,
Jintan District 213251 Changzhou City, Jiangsu Province, China

**Authorised representative in EU:**

Shanghai Holding Corp. GmbH (Europe)

Address:

Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany

Importer:

INTRA-MED Sp. z o.o.

Address:

ul. Wojkowicka 23, 41-250 Czeladź, Poland

**Website/contact:**

www.intra-med.pl | phone number: +48 797 679 802

We hereby declare under sole responsibility that the medical device marked with the CE mark:

INTRA COMPRESS Non sterile gauze swabs

Size/pcs per pouch	Threads/ply	REF Number	BASIC UDI-DI Code
5cm x 5cm 100pcs	13th/8ply	IC/5X5/13/8/100	69218655NJEKGS019M
7,5cm x 7,5cm 100pcs	13th/8ply	IC/75X75/13/8/100	69218655NJEKGS019M
10cm x 10cm 100pcs	13th/8ply	IC/10X10/13/8/100	69218655NJEKGS019M
5cm x 5cm 100pcs	17th/8ply	IC/5X5/17/8/100	69218655NJEKGS019M
7,5cm x 7,5cm 100pcs	17th/8ply	IC/75X75/17/8/100	69218655NJEKGS019M
10cm x 10cm 100pcs	17th/8ply	IC/10X10/17/8/100	69218655NJEKGS019M
5cm x 5cm 100pcs	17th/12ply	IC/5X5/17/12/100	69218655NJEKGS019M
7,5cm x 7,5cm 100pcs	17th/12ply	IC/75X75/17/12/100	69218655NJEKGS019M
10cm x 10cm 100pcs	17th/12ply	IC/10X10/17/12/100	69218655NJEKGS019M

Is classified as CLASS I rule IV non sterile medical device

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on medical devices, amending Directive 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002 and Regulation (EC) No 1223/2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC

Place and date of issue: Jintan 30.06.2023

Name and surname: Zhigang Zhang

Position: Quality Manager

Signature:

Zhigang Zhang
Jianerkang Medical Co., Ltd.
JIANERKANG MEDICAL CO., LTD



Tłumaczenie deklaracji zgodności EU

Producent:

Adres: Jianerkang Medical Co., Ltd.
NO. 1, Jianerkang Road, Zhixi Town Industrial Zone,
Jintan District 213251 Changzhou City, Jiangsu Province, Chiny



Autoryzowany przedstawiciel w UE:

Adres: Shanghai Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Niemcy

Importer:

Adres: INTRA-MED Sp. z o.o.
ul. Wojkowska 23, 41-250 Czeladź, Polska



Strona/kontakt:

www.intra-med.pl | telefon: +48 797 679 802

Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny oznaczony znakiem CE:

INTRA COMPRESS Kompresy z gazy bawełnianej niesterylne

Rozmiar/ilość w opakowaniu	Ilość nitek /warstw	Nr REF	Kod BASIC UDI-DI
5cm x 5cm a100szt	13n/8w	IC/5X5/13/8/100	69218655NJEKGS019M
7,5cm x 7,5cm a100szt	13n/8w	IC/75X75/13/8/100	69218655NJEKGS019M
10cm x 10cm a100szt	13n/8w	IC/10X10/13/8/100	69218655NJEKGS019M
5cm x 5cm a100szt	17n/8w	IC/5X5/17/8/100	69218655NJEKGS019M
7,5cm x 7,5cm a100szt	17n/8w	IC/75X75/17/8/100	69218655NJEKGS019M
10cm x 10cm a100szt	17n/8w	IC/10X10/17/8/100	69218655NJEKGS019M
5cm x 5cm a100szt	17n/12w	IC/5X5/17/12/100	69218655NJEKGS019M
7,5cm x 7,5cm a100szt	17n/12w	IC/75X75/17/12/100	69218655NJEKGS019M
10cm x 10cm a100szt	17n/12w	IC/10X10/17/12/100	69218655NJEKGS019M

Został zakwalifikowany jako wyrób medyczny KLASA I niesterylne, reguła IV

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r.
w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002
i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG

Miejsce i data wydania: Jintan 18.05.2023

Imię i nazwisko: Zhigang Zhang

Stanowisko: Dyrektor ds. Jakości

Przetłumaczył: Piotr Domagała

Stanowisko: Prezes zarządu INTRA-MED Sp. z o.o.



(Sporządzono na podstawie przedstawionej dokumentacji przez producenta Jianerkang Medical Co., Ltd.)



„BIOMAR” Sp. z o.o.

siedziba Zarządu: 95-200 Pabianice, ul. Wspólna 23,
tel./fax (042) 213 00 99, tel. (042) 227 02 14; www.biomar.pl; e-mail:
info@biomar.pl REGON 470964886, NIP 731-10-04-067;

OPIS WYROBU MEDYCZNEGO

Elastyczna siatka opatrunkowa.

Elastyczne siatki opatrunkowe są wykonane w postaci rękawa elastycznego sprężystego wzdłużnie. Powierzchnia elastycznej siatki opatrunkowej jest bez plam, zabrudzeń i dziur.

Elastyczne siatki opatrunkowe wykonane są z przędzy poliamidowej i przędzy poliuretanowej o średnich oczkach.

Elastyczne siatki opatrunkowe służą do podtrzymywania opatrunku.

Zapakowane są w kartonik z nadrukiem zawierającym nazwę asortymentu, nazwę producenta, przeznaczenie, termin ważności oraz nr partii.

Wskazania

Stosowanie siatek opatrunkowych zaleca się przy zakładaniu opatrunku na trudno dostępne i niewygodne miejsca, takie jak: miednica, krocze, przy ranach operacyjnych brzucha, klatki piersiowej i opatrunkach głowy, do podtrzymywania opatrunków na ranach oparzeniowych, do opatrywania zwichnięć, w chirurgii dziecięcej.

Asortyment

BIOMAR wykonuje elastyczne siatki opatrunkowe w formie rękawa o długości 1 do 10 metrów w różnych rozmiarach.

Rozmiar	Szerokość (cm)	Przeznaczenie
1	max 1,5	palec
2	1 - 2,5	dłoń, palec
3	1,5 - 3,5	dłoń, stopa
4	2,5 - 4,5	podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć
6	4 - 6,5	głowa, ramię, podudzie, kolano
8	5 - 9,5	udo, głowa, biodra
10	6,5 - 13,5	biodra, brzuch
14	8 - 14	klatka piersiowa, brzuch

Długość i szerokość mierzone są w stanie swobodnym.

Metody sterylizacji

Elastyczne siatki opatrunkowe mogą być sterylizowane metodą gazową i radiacyjną.

Lista wyrobów

Elastyczne siatki opatrunkowe.

Lp.	Nazwa towaru	Długość w stanie swobodnym	Długość w stanie rozciągniętym	J.m.
1.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 1	1m	2,5m	1 szt.
2.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 1	10m	25m	1 szt.
3.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 2	1m	2,5m	1 szt.
4.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 2	10m	25m	1 szt.
5.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 3	1m	2,5m	1 szt.
6.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 3	10m	25m	1 szt.
7.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 4	1m	2,5m	1 szt.
8.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 4	10m	25m	1 szt.
9.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 6	1m	2,5m	1 szt.
10.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 6	10m	25m	1 szt.
11.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 8	1m	2,5m	1 szt.
12.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 8	10m	25m	1 szt.
13.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 10	1m	2,5m	1 szt.
14.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 10	10m	25m	1 szt.
15.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 14	1m	2,5m	1 szt.
16.	Elastyczna siatka opatrunkowa – 14	10m	25m	1 szt.





KARTA CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU

Wytwórca/Producent	Albinio Dias de Andrade S.A. (ADA Group) Portugalia			
Nazwa produktu	Kompresy z włókniny sterylnej 30g/ 4 warstwowej Kompresy z włókniny sterylnej 40g/ 4 warstwowej			
Rodzaj produktu	Rozmiar	Grubość/warstw	Blister	Kod EAN / Nr REF
	5cm x 5cm	30G/4W	2szt 3szt 5szt 10szt	00300205050400 00300305050400 00300505050400 00301005050400
	7,5cm x 7,5cm	30G/4W	2szt 3szt 5szt 10szt	00300275750400 00300375750400 00300575750400 00301075750400
	10cm x 10cm	30G/4W	2szt 3szt 5szt 10szt	00300210100400 00300310100400 00300510100400 00301010100400
	5cm x 5cm	40G/4W	2szt 3szt 5szt 10szt	00400205050400 00400305050400 00400505050400 00401005050400
	7,5cm x 7,5cm	40G/4W	2szt 3szt 5szt 10szt	00400275750400 00400375750400 00400575750400 00401075750400
	10cm x 10cm	40G/4W	2szt 3szt 5szt 10szt	00400210100400 00400310100400 00400510100400 00401010100400

Material	Wykonane z hydrofilowej włókniny medycznej o gramaturze 30g/m2 lub 40g/m2. 4-warstwowe
Zastosowana metoda sterylizacji	Para wodna / min. temp. 134 st. C
Oznakowanie CE	TAK
Klasyfikacja wyrobu medycznego	Wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG
Spełnienie norm	PN- EN14079 / PN-EN 868-5
Oznakowanie EAN	Produkcja dla Polski 86 nr produktu 06 Np. 00170205050800, Polska: 86170205050806

Zastosowanie:

- zaopatrywanie ran w warunkach ambulatoryjnych na blokach operacyjnych, oddziałach zabiegowych
- zewnętrzne opatrywanie ran, stosowane jako bariera mechaniczna i materiał chłonący krew i wysięk z ran
- jako materiał inwazyjny stosowany do absorpcji krwi i płynów ustrojowych z ran operacyjnych

Opakowanie: papier / folia – możliwość obejrzenia zawartości saszetki.