

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SWZ

FORMULARZ OFERTOWY

Gdańsk, dnia 27.03.2024

I. INFORMACJE O WYKONAWCY

1. Niniejsza oferta zostaje złożona przez:

Mikamed Sp. z o. o.

nazwa Wykonawcy

ul. Bądkowskiego 41/7, 80-137 Gdańsk

adres Wykonawcy (siedziba)

NIP 957-098-69-65 REGON 220532459

Nr Krajowego Rejestru Sądowego (jeżeli dotyczy) 0000295989

tel. (58) 74-22-909 ; e-mail biuro@mikamed.pl

www.mikamed.pl (jeżeli posiada)

województwo pomorskie powiat Gdańsk

w przypadku oferty wspólnej (Konsorcjum)¹:

Pełnomocnik Konsorcjum:

nazwa Wykonawcy

adres Wykonawcy (siedziba)

NIP REGON

Nr Krajowego Rejestru Sądowego (jeżeli dotyczy)

tel.; e-mail

www (jeżeli posiada)

województwo powiat

Uczestnik Konsorcjum:

nazwa Wykonawcy

adres Wykonawcy (siedziba)

NIP REGON

Nr Krajowego Rejestru Sądowego (jeżeli dotyczy)

tel.; e-mail

www (jeżeli posiada)

województwo powiat

2. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

¹ Należy podać nazwy i adresy wszystkich Wykonawców wskazując również Pełnomocnika



Mikamed Sp. z o. o.

nazwa

ul. Bądkowskiego 41/7, 80-137 Gdańsk

numer telefonu: (58) 74-22-909

adres poczty elektronicznej: biuro@mikamed.pl

II. PRZEDMIOT OFERTY

Nawiązując do ogłoszenia o zamówieniu na „**Dostawę materiałów opatrunkowych**” – **sprawa nr 14/PN/2024/BK**, my niżej podpisani składamy ofertę w postępowaniu o zamówienie publiczne:

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie objętym w Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) dla zadania,

Zadanie nr 4

za **cenę całkowitą brutto** 94 515,71 PLN, zgodnie z załączonym Formularzem asortymentowo – cenowym stanowiącym **załącznik nr 2 do SWZ**,
w tym podatek VAT w wysokości 8 %.

Zadanie nr 6

za **cenę całkowitą brutto** 14 294,23 PLN, zgodnie z załączonym Formularzem asortymentowo – cenowym stanowiącym **załącznik nr 2 do SWZ**,
w tym podatek VAT w wysokości 8 %.

2. Oświadczam(y), że Wykonawca, którego reprezentuję (reprezentujemy), jest związany ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

3. Oświadczamy, że²:

☒ - wybór tej oferty **nie będzie prowadził** u Zamawiającego do powstania obowiązku podatkowego

☐ - wybór tej oferty **będzie** prowadził u Zamawiającego do powstania obowiązku podatkowego.

W związku z czym poniżej wskazujemy:

- a. _____**
(należy wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego)
- b. _____**
(należy wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku)
- c. _____**
(należy wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie)

4. Ponadto oświadczamy, że jesteśmy³:

- ☒ mikro przedsiębiorcą, tj. zatrudniamy <10 osób, a roczny obrót lub roczna suma bilansowa wynosi < 2 mln euro,
- ☐ małym przedsiębiorcą, tj. zatrudniamy <50 osób, a roczny obrót lub roczna suma bilansowa wynosi < 10 mln euro,
- ☐ średnim przedsiębiorcą, tj. zatrudniamy <250 osób, a roczny obrót wynosi < 50 mln euro

² Stwierdzenie nieprawdziwe skreślić

³ Stwierdzenia nieprawdziwe skreślić

lub roczna suma bilansowa wynosi < 43 mln euro.

- ☐ jednoosobową działalnością gospodarczą,
☐ osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej,
☐ innym rodzajem

5. Cena oferty zawiera wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia określone zapisami SWZ.
6. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia (wraz z załącznikami stanowiącymi jej integralną część) oraz wyjaśnieniami i zmianami SWZ i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania
7. Oświadczam, że zawarte w SWZ istotne postanowienia umowy zostały przez mnie zaakceptowane i zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy na podanych warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego.
8. Oświadczam(y), że uzyskałem/uzyskałam (uzyskaliśmy) wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego przygotowania i złożenia niniejszej oferty.
9. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO (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) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.
10. Wykonawca jest świadom zakresu wykorzystywania i przetwarzania danych osobowych przez Zamawiającego w zakresie niezbędnym do wykonywania czynności zgodnie z ustawą Pzp i ustawą o dostępie do informacji publicznej (w szczególności: udostępnianie dokumentacji postępowania (w tym ofert), kontaktowania się z Wykonawcą korzystając z otrzymanych od Wykonawcy danych kontaktowych).
11. Osoby uprawnione do kontaktowania się w sprawach wykonania przedmiotu umowy ze strony Wykonawcy: p. Tomasz Piechota, tel. (58) 74-22-909, e-mail biuro@mikamed.pl.
12. W przypadku wyboru naszej oferty osobą upoważnioną do podpisania umowy z naszej strony będzie Tomasz Przybyszewski - Prezes Zarządu
13. Deklarujemy 60 dniowy termin płatności od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
14. ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY (odpowiednie zaznaczyć)

☒ - sami

☐ - przy udziale podwykonawców

15. Oświadczamy, że powierzymy podwykonawcom część zamówienia:

Część zamówienia	Nazwa (firma) podwykonawcy

16. Oświadczamy, że na podstawie art. 18 ust. 3 uPzp⁴:

- 1) żadne z informacji zawartych w ofercie oraz załączonych do niej dokumentach, nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
- 2) ~~wskazane poniżej informacje zawarte w ofercie oraz załączonych do niej dokumentach,~~

⁴ Niepotrzebne skreślić

stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i w związku z niniejszym nie mogą być one udostępniane, w szczególności innym uczestnikom postępowania

Lp.	Oznaczenie rodzaju (nazwy) informacji	Nazwy plików / folderów stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.	

Uwaga! W przypadku braku wykazania (złożenia właściwego uzasadnienia w terminie składania ofert), iż zastrzeżone dane stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, Zamawiający uzna, iż nie została spełniona przesłanka podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania ich poufności i dane te staną się jawne od momentu otwarcia ofert.

17. INFORMUJEMY, że oświadczenia/dokumenty wskazane poniżej:

-
.....
Zamawiający może uzyskać w formie elektronicznej z ogólnodostępnych baz danych pod adresem internetowym
.....

18. Świadom odpowiedzialności karnej oświadczam, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny aktualny na dzień złożenia oferty (art. 297kk).

MIKAMED Sp. z o.o.
Przedstawiciel Handlowy

Tomasz Piechota

Informacja dla Wykonawcy:

Dokument musi być opatrzone przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy, kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (e-dowód).

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie nr 4

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jedn. miary	Ilość opak.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent / Nazwa handlowa / Nr katalogowy	Numer świadectwa dopuszczającego do obrotu i używania / nr strony w ofercie	Ilość jednostek miary w opakowaniu zbiorczym
1	Wchłaniany hemostatyk wykonany z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w postaci plastycznej gąbki o jednorodnej porowatości. Czas upłynięcia 2-5 dni. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Możliwość cięcia materiału bez kruszenia i łamania. Rozmiar 7 x 5 x 0,1 cm. Op. a 20 szt	opak.	25	828,57 zł	20 714,25 zł	8%	22 371,39 zł	Johnson & Johnson Ethicon, SPONGOSTAN Special MS0003	WM/RWM/ 416/01937/10[AW] / Odzielny plik	20
2	Wchłaniany hemostatyk wykonany z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w postaci plastycznej gąbki o jednorodnej porowatości. Czas upłynięcia 2-5 dni. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Możliwość cięcia materiału bez kruszenia i łamania. Rozmiar 7 x 5 x 1 cm. Op. a 20 szt	opak.	70	954,29 zł	66 800,30 zł	8%	72 144,32 zł	Johnson & Johnson Ethicon, SPONGOSTAN Standard MS0002	WM/RWM/ 416/01937/10[AW] / Odzielny plik	20
RAZEM					87 514,55 zł		94 515,71 zł			

MIKAMED Sp. z o.o.
Przedstawiciel Handlowy
Tomasz Pięchota

MIKAMED Sp. z o.o.
ul. Bądkowskiego 41 lok. 7
80-137 Gdańsk
NIP 957-098-69-65, Reg. 220532459
tel. (58) 74-22-909, fax (58) 74-22-908

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie nr 6

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jedn. miary	Ilość opak.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent / Nazwa handlowa / Nr katalogowy	Numer świadectwa dopuszczającego do obrotu i używania / nr strony w ofercie	Ilość jednostek miary w opakowaniu zbiorczym
1	Sztabki do tamowania krwawień sączących się z powierzchni kostnych z niewchłanialnej mieszaniny palmitynianu izopropylu, wosku parafinowego oraz wosku pszczelego połączone w proporcjach 75%-15%-10%. Postać gramatury 2,5 g. Op. A 12 szt.	opak.	4	181,71 zł	726,84 zł	8%	784,99 zł	Johnson & Johnson Ethicon, BONEWAX – wosk kostny W31C	246/07 / Oddzielny plik	12
2	Zestaw zawierający miejscowy, wchłaniający środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej, w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy i roztwór trombiny zawierający 2000 IU sterylnej, liofilizowanej ludzkiej trombiny oraz strzykawkę bez igły z 2 ml sterylnej wody do wstrzyknięcia oraz dwie kaniule z możliwością docięcia lub z pamięcią kształtu. Zestaw przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Pojemność 6 ml po zmieszaniu z roztworem trombiny 8 ml. Op.= zestaw	opak.	8	1 563,57 zł	12 508,56 zł	8%	13 509,24 zł	Johnson & Johnson Ethicon, SSURGIFLO MS0012	WM/RWM/416/01937/10[AW] / Oddzielny plik	1
RAZEM					13 235,40 zł		14 294,23 zł			

MIKAMED SP. Z O.O.
Przedstawiciel handlowy
Tomasz Piechota

MIKAMED SP. Z O.O.
ul. Bądkowskiego 41 lok. 7
80-137 Gdańsk
NIP 957-098-69-65, Reg. 220532459
tel. (58) 74-22-909, fax (58) 74-22-809

Wykonawca:

Mikamed Sp. z o. o.
ul. Bądkowskiego 41/7, 80-137 Gdańsk
NIP: 957-098-69-65
KRS: 0000295989

(pełna nazwa/firma, adres, w
zależności od podmiotu:

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

Tomasza Piechota –

Przedstawiciela Handlowego

(imię, nazwisko,

stanowisko/podstawa do

reprezentacji)

**Oświadczenie wykonawcy / wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie
zamówienia**

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako ustawa Pzp).

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawę materiałów opatrunkowych” – sprawa nr 14/PN/2024/BK, oświadczam(y), co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam(y), że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy u.p.z.p.

~~2. 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 2-5 i 7-10 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze i zapobiegawcze:~~

~~.....~~
~~.....~~
~~.....~~

3. 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 (Dz. U. poz. 835)

(Zgodnie z treścią 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, zwanej dalej „ustawą”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w

MIKAMED Sp. z o.o.
Przedstawiciel Handlowy

Tomasz Piechota

sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy).

Uwaga: W przypadku gdy nie zachodzą w stosunku do Wykonawcy okoliczności o których mowa w oświadczeniach należy wykreślić treść oświadczenia. Zamawiający równoznacznie ze skreśleniem oświadczenia będzie rozumiał nie uzupełnienie jego treści

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.

MIKAMED Sp. z o.o.
Przedstawiciel Handlowy
Tomasz Prechota

Wykonawca:

Mikamed Sp. z o. o.
ul. Bądkowskiego 41/7, 80-137 Gdańsk
NIP: 957-098-69-65
KRS: 0000295989

*(pełna nazwa/firma, adres, w
zależności od podmiotu:*

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

Tomasza Piechota –
Przedstawiciela Handlowego
*(imię, nazwisko,
stanowisko/podstawa do
reprezentacji)*

Oświadczenie WYKONAWCY

W związku z przystąpieniem do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.:
"Dostawę materiałów opatrunkowych" – sprawa nr 14/PN/2024/BK, oświadczamy, że:

1. zaoferowane wyroby spełniają wszystkie parametry wymagane przez Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia (załącznik numer 2) oraz wynikające z treści wyjaśnień udzielanych przez Zamawiającego w toku postępowania, nawet jeśli nie znajdują one bezpośredniego potwierdzenia w dołączonych materiałach informacyjnych, tj. kartach katalogowych, folderach itp.
2. **oferowane wyroby posiadają aktualne odpowiednie dokumenty dopuszczające do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, jej przepisów przejściowych i wykonawczych oraz Rozporządzenia UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, jej przepisów przejściowych i wykonawczych.**
3. oferowane wyroby posiadają odpowiednie dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań, raportów, badań oraz norm wyszczególnionych w załączniku z wymaganymi parametrami. Jednocześnie zobowiązujemy się przy dostawie po podpisaniu umowy do przedłożenia aktualnych w/w kopii dokumentów.

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.

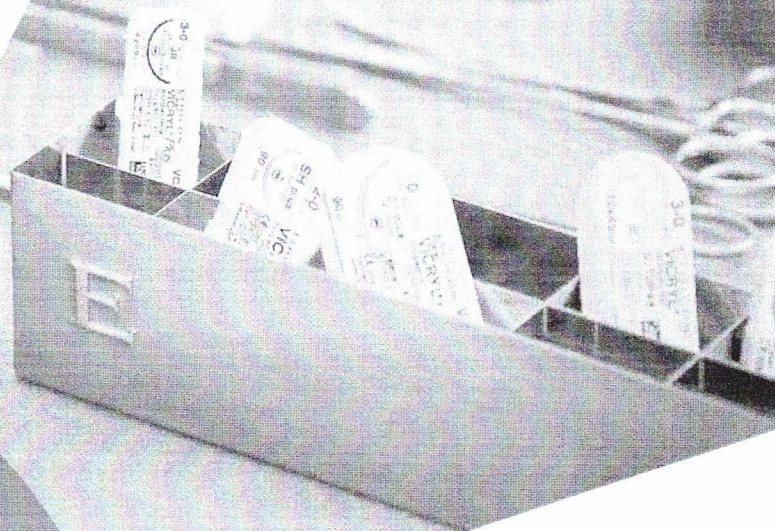
MIKAMED Sp. z o.o.
Przedstawiciel Handlowy

Tomasz Piechota

Katalog Produktów







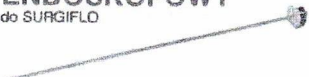
Szwy chirurgiczne
Hemostatyki

2023



ETHICON

PART OF THE *Johnson & Johnson* FAMILY OF COMPANIES

	Skład/Czas wchłaniania	Charakterystyka produktu	Rozmiar/Kod/ Symbol
<div>SURGICEL® SNoW™ </div>	<p>Strukturalna, nieutkana, wł ókni na hemostatyczna wykonana ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy (ORC) w procesie gremplinowania, o wł aściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PRSP i VRE. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%.</p> <p>Czas wchłaniania: 7-14 dni.</p> <p>Hemostaza osią gana w czasie 2-8 minut.</p>	<ul style="list-style-type: none">• 43% szybsza hemostaza w porównaniu z SURGICEL ORIGINAL• Zwiększona zdolność przylegania do miejsca krwawienia i tkanek• Możliwość wielokrotnego repozycjonowania bez przyklejania do narzędzi• Wskazany do zabiegów laparoskopowych• Możliwość usunięcia nadmiaru hemostatyku• Oparte na niskim poziomie pH (2.5-3.5) właściwości bakteriobójcze udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo i in vitro.• Właściwości te otrzymujemy w procesie oksydacji produktu i potwierdza je zawartość grupy karboksylowej 18-21%	<p>2.5 x 5.1 cm / 2091 / 10szt w opakowaniu</p> <p>5.1 x 10.2 cm / 2092 / 10szt w opakowaniu</p> <p>10.2 x 10.2 cm / 2093 / 10szt w opakowaniu</p>
<div>SURGICEL® FIBRILLAR™ </div>	<p>Wchł anialny materiał hemostatyczny w formie nieutkanej, mikrowłókienkowej struktury dokładnie przylegającej do nieregularnych powierzchni, złożonej z 7 łatwo oddzielających się warstw, wykonany ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy o właściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PRSP i VRE. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%.</p> <p>Czas wchłaniania: 7-14 dni.</p> <p>Hemostaza osią gana w czasie 2-8 minut.</p>	<ul style="list-style-type: none">• Mikrowłókienkowa budowa zapewniająca większą powierzchnię przylegania, elastyczność oraz optymalne przywieranie do tkanek• Idealny do formowania paszków, warstw, groszków, tufarów, wałków lub tamponów, idealne dopasowanie do różnych potrzeb zaopatrywania krwawienia• 33% szybsza hemostaza w porównaniu do SURGICEL ORIGINAL• Możliwość usunięcia nadmiaru hemostatyku• Oparte na niskim poziomie pH (2.5-3.5) właściwości bakteriobójcze udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo i in vitro.• Właściwości te otrzymujemy w procesie oksydacji produktu i potwierdza je zawartość grupy karboksylowej 18-21%	<p>2.5 x 5.1 cm / 411961 / 10szt w opakowaniu</p> <p>5.1 x 10.2 cm / 411962 / 10szt w opakowaniu</p> <p>10.2 x 10.2 cm / 411963 / 10szt w opakowaniu</p>
<div>SURGICEL® NU-KNIT® </div>	<p>Wchł anialny materiał hemostatyczny wykonany ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy w formie gęsto tkanej struktury o właściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PRSP i VRE. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%.</p> <p>Czas wchłaniania: 7-14 dni.</p> <p>Hemostaza osią gana w czasie 2-8 minut.</p>	<ul style="list-style-type: none">• Dzielny materiał charakteryzujący się większą gęstością i 150% silniejszym niż original spletem, co daje mu większą wytrzymałość i zdolność tamowania silniejszego krwawienia i owijania dużych, uszkodzonych wieloogniskowo narządów mięs zowych• 36% szybsza hemostaza w porównaniu z SURGICEL ORIGINAL• Możliwość fiksowania szwem• Możliwość usunięcia nadmiaru hemostatyku• Idealny do zabiegów chirurgicznych mostka, siedziny, wątroby, w obrębie jamy miedniczej oraz do zabiegów laparoskopowych• Oparte na niskim poziomie pH (2.5-3.5) właściwości bakteriobójcze udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo i in vitro.• Właściwości te otrzymujemy w procesie oksydacji produktu i potwierdza je zawartość grupy karboksylowej 18-21%	<p>2.5 x 2.5 cm / 1940GB / 12szt w opakowaniu</p> <p>7.5 x 10 cm / 1943GB / 12szt w opakowaniu</p> <p>15.2 x 22.9 cm / 1946M / 10szt w opakowaniu</p>
<div>SURGICEL® ORIGINAL </div>	<p>Materiał hemostatyczny wykonany ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy. Luźno dziana siatka wspomagająca adhezję i agregację płytek krwi w celu zatrzymania krwawienia, o właściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PRSP i VRE. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%.</p> <p>Czas wchłaniania: 7-14 dni.</p> <p>Hemostaza osią gana w czasie 2-8 minut.</p>	<ul style="list-style-type: none">• Wyjątkowa jednorodność włókien - nie strzępi się i nie rozrywa• Możliwość stosowania z elektrokoagulacją• Możliwość usunięcia nadmiaru hemostatyku• Oparte na niskim poziomie pH (2.5-3.5) właściwości bakteriobójcze udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo i in vitro.• Właściwości te otrzymujemy w procesie oksydacji produktu i potwierdza je zawartość grupy karboksylowej 18-21%	<p>5 x 35 cm / 1901EE / 12szt w opakowaniu</p> <p>10 x 20 cm / 1902EE / 12szt w opakowaniu</p> <p>5 x 7.5 cm / 1903EE / 12szt w opakowaniu</p> <p>5 x 1.25 cm / 1906EE / 12szt w opakowaniu</p>
<div>SPONGOSTAN </div>	<p>Rodzina hemostatyków powierzchniowych wykonanych z żelatyny wieprzowej. Wchł anialna gąbka żelatynowa tworząca matryce do adhezji i agregacji płytek krwi. Czas wchłaniania: 4-6 tygodni.</p> <p>Hemostaza osią gana w czasie 2-8 minut.</p>	<ul style="list-style-type: none">• Nie krusząca się plastyczna gąbka o jednorodnej porowatości, nierozpuszczalna w wodzie• Dostępna w kształcie cylindrycznym idealnym w zabiegach hemoroidektomii lub prostatektomii• Dostarczana również w postaci proszku, który w połączeniu z solą fizjologiczną lub trombiną przybiera postać pasty szerokiego zastosowania	<p>Dental 1 x 1 x 1 cm / MS0005 / 24szt w opakowaniu</p> <p>Special 7 x 5 x 0.1 cm / MS0003 / 20szt w opakowaniu</p> <p>Standard 7 x 5 x 1 cm / MS0002 / 20szt w opakowaniu</p> <p>Anal 8 x 3 cm / MS0007 / 5szt w opakowaniu</p> <p>Anal 8 x 3 cm / MS0004 / 20szt w opakowaniu</p> <p>Powder 1 x 1 x 1 cm / MS0008 / 6szt w opakowaniu</p>
<div>SURGIFLO® Matryca hemostatyczna </div>	<p>Wchł anialny środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w formie płynnej. W połączeniu ze sterylnym roztworem soli fizjologicznej tworzy matryce do osadzania się płytek krwi. W połączeniu z trombiną tworzy skrzep fibrynowy. Czas przygotowania 30 sekund. Gotowy do użycia w ciągu 8 godzin po przygotowaniu. Połączony z trombiną zachowuje gotowość do użycia w ciągu 4 godzin.</p> <p>Czas wchłaniania: 4-6 tygodni.</p> <p>Hemostaza osią gana w czasie 2-8 minut.</p>	<ul style="list-style-type: none">• W połączeniu z trombiną zatrzymuje krwawienie w czasie krótszym niż 2 minuty• Do użycia na suche i mokre pole operacyjne• Zatwierdzony do procedur laparoskopowych• Różnorodność końcówek w celu zapewnienia precyzyjnego dotarcia do krwawiących miejsc• Wyposażony w zestaw do przygotowania liofilizowanego roztworu trombiny nie wymagającego przechowywania w lodówce• Aplikator endoskopowy o długości 34 cm dostępny oddzielnie	<p>MS1995 / aplikator endoskopowy</p> <p>MS0010 Surgiflo bez trombiny - objętość 7ml przed zmieszaniem, po zmieszaniu z 2ml roztworu soli fizjologicznej objętość 8ml</p> <p>MS0012 Surgiflo z trombiną - objętość 7ml przed zmieszaniem, 8ml po zmieszaniu z 2ml ludzkiej trombiny</p>
<div>APLIKATOR ENDOSKOPOWY do SURGIFLO </div>			

Zad. 4.1

Zad. 4.2

Zad. 6.2

Wosk kostny

Bone Wax – wosk kostny firmy Johnson & Johnson Ethicon składa się z mieszaniny białego wosku pszczelego, wosku parafinowego i palmitynianu izopropylu. Połączone w proporcjach 75%-15%-10% zapewniają naszemu produktowi bardzo dobrą smarowność, sprawiając, że można go nakładać na powierzchnie kostne cienką warstwą. Jest to istotna cecha, gdyż zaaplikowanie nadmiernej ilości niewchłanialnego materiału utrudnia proces zrostu kości, mogąc doprowadzić do niebezpiecznego powikłania pooperacyjnego, jakim jest np. rozęście mostka.

Dodatkową zaletą jest to, że Bone Wax nie kruszy się do pola operacyjnego. Jest to istotne, gdyż wosk kostny jest materiałem niewchłanialnym. Pozostawiony w organizmie chorego ulega otorbieniu.

Niewchłanialny wosk kostny jest stosowany do kontroli krwawienia z przeciętych powierzchni kostnych poprzez nałożenie cienkiej warstwy tego produktu, tworzącej nieprzepuszczalną barierę dla sączącej się krwi.

Kod	Produkt	Opis	Ilość w op.
W31C	BONEWAX – wosk kostny	Sztabka 2,5 g	24

zad. 6.7

ETHILOOP

Szew silikonowy występujący w postaci cienkiej silikonowej rurki

Ethilooop jest giętki i miękki. Przebiegający wewnątrz cienki kanalik powoduje, że materiał działa jak poduszeczka, która spłaszcza się w trakcie zaciskania pętli wokół danej struktury. Dzięki temu zwiększa się powierzchnia pętli, a tym samym zmniejsza nacisk na tkankę, co dodatkowo zabezpiecza delikatne struktury przed skaleczeniem.

Wielkość i rodzaj igły	Szerokość szwu	Kolor szwu	Długość szwu	Ilość sztuk w saszetce	Ilość saszetek w opakowaniu	Kod handlowy
 BPS-4 3/8 koła, igła okrągła, tępą, 25 mm	1,1	biały	45 cm	2 szwy	24	EH7700E
Szwy bezigłowe	1,3	biały	45 cm	2 szwy	24	EH382E
	1,3	czerwony	45 cm	2 szwy	24	EH383E
	1,3	niebieski	45 cm	2 szwy	24	EH384E
	2	biały	45 cm	2 szwy	6	EH386
	2	czerwony	45 cm	2 szwy	6	EH387
	2	niebieski	45 cm	2 szwy	6	EH388
	2	żółty	45 cm	2 szwy	6	EH389