

**ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SWZ  
FORMULARZ OFERTOWY**

....., dnia 06.04.2023r

**I. INFORMACJE O WYKONAWCY**

1. Niniejsza oferta zostaje złożona przez:

..... MEDSEPT Sp. z o.o.

..... ul. SPRESSA 4 ..... nazwa Wykonawcy ..... 20-270 ..... Lublin

..... adres Wykonawcy (siedziba) .....  
NIP 846 00 10 016 ..... REGON 430566102

Nr Krajowego Rejestru Sądowego (jeżeli dotyczy) ..... 000020407

tel. 81 535 22 35 .....; e-mail puskarci@medisept.pl

w przypadku oferty wspólnej (Konsorcjum)<sup>1</sup>:

**Pełnomocnik Konsorcjum:**

..... nazwa Wykonawcy

..... adres Wykonawcy (siedziba)

NIP ..... REGON

Nr Krajowego Rejestru Sądowego (jeżeli dotyczy) .....

tel. ....; e-mail

**Uczestnik Konsorcjum:** .....

..... nazwa Wykonawcy

..... adres Wykonawcy (siedziba)

NIP ..... REGON

Nr Krajowego Rejestru Sądowego (jeżeli dotyczy) .....

tel. ....; e-mail

<sup>1</sup> Należy podać nazwy i adresy wszystkich Wykonawców wskazując również Pełnomocnika

II. Nawiązując do ogłoszenia o zamówieniu pn.: „Dostawa środków do mycia i dezynfekcji w podziale na zadania” – sprawa nr 6/PN/2023/BK, wyrażam chęć uczestnictwa w postępowaniu o zamówienie publiczne, organizowanym przez Zamawiającego zgodnie z warunkami określonymi w SWZ.

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

**Zadanie nr 1**

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

**Zadanie nr 2**

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

**Zadanie nr 3**

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

**Zadanie nr 4**

za cenę całkowitą brutto 15 188,95 PLN, zgodnie z załączonym Formularzem asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w tym podatek VAT w wysokości 8%.

**Zadanie nr 5**

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

**Zadanie nr 6**

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

2. Oświadczam, że: dla zadania numer 2 i 6 udzielam/y 12 miesięczny okres gwarancji na przedmiot zamówienia,  
dla zadania numer 1, 3 4 i 5 udzielam/y 24 miesięczny okres gwarancji na przedmiot zamówienia.
3. Oświadczam(y), że Wykonawca, którego reprezentuję (reprezentujemy), jest związany ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
4. Oświadczamy, że<sup>2</sup>:

<sup>2</sup> Stwierdzenie nieprawdziwe skreślić

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

☐ - **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)

5. Ponadto oświadczamy, że jesteśmy<sup>3</sup>:

- ☐ 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 lub roczna suma bilansowa wynosi < 43 mln euro.  
☐ jednoosobową działalnością gospodarczą,  
☐ osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej,  
☐ innym rodzajem

6. Cena oferty zawiera wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia określone zapisami SWZ.
7. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia (wraz z załącznikami stanowiącymi jej integralną część) oraz wyjaśnieniami i zmianami SWZ
8. 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.
9. Oświadczam(y), że uzyskałem/uzyskałam (uzyskaliśmy) wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego przygotowania i złożenia niniejszej oferty.
10. 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.
11. 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).
12. Osoby uprawnione do kontaktowania się w sprawach wykonania przedmiotu umowy ze strony Wykonawcy: p. M. Szymański tel. 81 535 22 35, e-mail puetangi@mediasp.pl

<sup>3</sup> Stwierdzenia nieprawdziwe skreślić

13. W przypadku wyboru naszej oferty osobą upoważnioną do podpisania umowy z naszej strony będzie WIKTOR PERSCHKE V-ce Prezes Zarządu

14. Deklarujemy 60 dniowy termin płatności od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.

15. ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY (odpowiednie zaznaczyć)

☒ - sami

☐ - przy udziale podwykonawców

16. Oświadczamy, że powierzymy podwykonawcom część zamówienia:

Część zamówienia	Nazwa (firma) podwykonawcy
-	-
-	-
-	-
-	-
-	-
-	-

17. Oświadczamy, że na podstawie art. 18 ust. 3 uPzp<sup>4</sup>:

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, 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.

18. INFORMUJEMY, że oświadczenia/dokumenty wskazane poniżej:

- .....  
- .....

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

<sup>4</sup> Niepotrzebne skreślić

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

**Informacja dla Wykonawcy:**

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



## FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

## Zadanie 4 - Preparaty do mycia i dezynfekcji powierzchni

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Wielkość op	Żądana Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT %	Cena brutto	Wartość brutto	Nazwa handlowa/Producent	Nr katalogowy
1	Chusteczki do szybkiej dezynfekcji głowic USG, powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Bez zawartości alkoholu i aldehydów. Posiadające pozytywną opinię producentów głowic GE i Philips. Potwierdzone właściwości bójcze z odciśnięciem chusteczek. Spektrum działania: B, F, V ( w tym norowirus) - do 5 minut. Wyrób medyczny.	opak.	100m. <del>200 szt</del> chusteczek	1340 <sup>st</sup> <del>670</del>	10981	14618,40	8%	1178	15788,95	VELOX WIPES NA 100m. PUBKA	ML 993
RAZEM						14618,40			15788,95		

\* Zgodnie z odpowiedzią na 2 dnia 05.04.2023r





**Wykonawca:**

MEDISEPT Sp. z o.o.

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności  
od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

Małgorzata Ryczek – Starszy

Specjalista ds. Wsparcia

Sprzedaży Rynku Szpitalnego –

pisemne upoważnienie Zarządu

MEDISEPT

(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 u.p.z.p.).**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawa środków do mycia i dezynfekcji w podziale na zadania” – sprawa nr 6/PN/2023/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 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.

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 05.04.2023 godz. 12:37:30

Numer KRS: 0000020407

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	18.06.2001		
Ostatni wpis	Numer wpisu	55	Data dokonania wpisu
	Signatura akt	LU.VI NS-REJ.KRS/24861/22/441	
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY LUBLIN WSCHÓD W LUBLINIE Z SIEDZIBĄ W ŚWIDNIKU, VI WYDZIAŁ GOSPODARCTWA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO	

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 430566102, NIP: 9460010016
3.Firma, pod którą spółka działa	MEDISEPT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 3504 SĄD REJONOWY W LUBLINIE XI WYDZIAŁ GOSPODARCTWA REJESTROWY
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	---

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. LUBELSKIE, powiat LUBLIN, gmina LUBLIN, miejsc. LUBLIN
2.Adres	ul. LUDWIKA SPIESSA, nr 4, lok. ---, miejsc. LUBLIN, kod 20-270, poczta LUBLIN, 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 1.12.05.1995R.NOTARIUSZ RENATA MIERZWA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE REP.A NR 2217/95, 2.14.05.2001R. NOTARIUSZ LEON OLSZEWSKI Z KANCELARI NOTARIALNEJ LEOPOLDA RYMARZA REP.A NR 2664/2001 - ZMIANY PAR.1,4,5,6,9,12,16,19,20,28,36.

2	1 PAŹDZIERNIK 2002r., REPERTORIUM A NR 4477/2002, RENATA MIERZWA, KANCELARIA NOTARIALNA NOTARIUSZ RENATA MIERZWA, 20-059 LUBLIN, AL.RACZAWICKIE 4/5 W PAR 24 DODAJE SIĘ UST. 2
3	19.12.2005R., NOTARIUSZ ANDRZEJ TATARA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, REP.A NR 4699/2005, ZMIENIONO BRZMIENIE §5, §8, §14, §16, §25 UMOWY SPÓŁKI ORAZ SKREŚLONO §6 UST. 3 I 4, §17, §18, §19, §20, §27, §28 UST.3 I 4 ORAZ §35 UMOWY SPÓŁKI.
4	25.01.2010R. REPERTORIUM A NR 554/2010, NOTARIUSZ RENATA GRESZTA Z KANCELARI NOTARIALNEJ RENATA GRESZTA - NOTARIUSZ 20-026 LUBLIN, UL. CHOPINA 8/1 - ZMIENIONO W UMOWIE SPÓŁKI: §1, §5, §7 UST.1, §10 UST.2, §11, §12 UST.2, §21, §26 ORAZ PRZYJĘTO TEKST JEDYNOLITEJ UMOWY SPÓŁKI.
5	05.02.2010R. REPERTORIUM A NR 966/2010, NOTARIUSZ RENATA GRESZTA Z KANCELARI NOTARIALNEJ RENATA GRESZTA - NOTARIUSZ, 20-026 LUBLIN, UL. CHOPINA 8/1 - ZMIENIONO W UMOWIE SPÓŁKI §7 UST.1 ORAZ PRZYJĘTO TEKST JEDYNOLITEJ UMOWY SPÓŁKI.
6	06.08.2010 R., NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, REP.A 19622/2010 ZMIENIONO: § 6 UST.1, § 7, § 10 UST.2, § 12 UST.9, § 13, § 14 UST.5, § 15, § 16 UST.5, § 28 UST.1, § 28 UST.2, § 33, DODANO: § 6 UST.3, § 16 UST.5(1), § 27(1), § 27(2), § 27(3), § 27(4), USUNIĘTO: § 7 UST.2, § 13 UST.2, § 30, § 32. PRZYJĘTO TEKST JEDYNOLITEJ UMOWY SPÓŁKI.
7	02.02.2011R., REP. A NR 1018/2011, NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE - ZMIENIONO §6 UST.1, §6 UST.3, §16 UST.3
8	03.07.2012R., REPERTORIUM A NR 17752/2012, NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA Z KANCELARI NOTARIALNEJ JADWIGA PLUTA - NOTARIUSZ 20-023 LUBLIN, UL. CHOPINA 14 ZMIANA W UMOWIE SPÓŁKI W §5 DODANO PUNKTY 71,72,73,74,75,76,77,78.
9	20.12.2013 R., REPERTORIUM A NR 5871/2013, ZASTĘPCA NOTARIUSZA KONRAD FLORKOWSKI DOTYAJĄCY Z UPWAŻNIENIA NOTARIUSZA JANUSZA FLORKOWSKIEGO, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE; W § 5 DODANO PKT 79, 80, 81, 82; ZMIENIONO § 15 POPRZEC SKREŚLENIE PKT. 3, SKREŚLONO DOTYCHCZASOWĄ TREŚĆ § 16 UST. 5 I NADANO JEJ NOWĄ: SKREŚLONO TREŚĆ § 16 UST.5 ZE ZNAZCZKIEM 1, § 27 ZE ZNAZCZKIEM 1, § 27 ZE ZNAZCZKIEM 2, § 27 ZE ZNAZCZKIEM 3, § 27 ZE ZNAZCZKIEM 4 I § 28 UST. 2 W CAŁOŚCI AKTEM NOTARIALNYM Z DNIA 01.04.2019 R., REP A NR 1252/2019, NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE ZMIENIONO: - § 2 UST. 1 UMOWY SPÓŁKI - § 2 UST. 2 UMOWY SPÓŁKI - § 8 UST. 1 UMOWY SPÓŁKI - § 25 UMOWY SPÓŁKI
10	27 STYCZNIA 2020 ROKU, REPERTORIUM A NR 282/2020, NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, SPROSTOWANY W DNII 29 STYCZNIA 2019 ROKU, REPERTORIUM A NR 3377/2020, ZMIANA § 22 UST. 2 UMOWY SPÓŁKI, PRZYJĘCIE NOWEGO TEKSTU JEDYNOLITEGO UMOWY
11	23.09.2022 R., NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI Z KANCELARI NOTARIALNEJ W LUBLINIE PRZY ULICY LESZCZYŃSKIEGO 3/1, 20-069 LUBLIN, REPERTORIUM A NR 3517/2022 - ZMIANA §3 UST.1 UMOWY SPÓŁKI; PRZYJĘTO TEKST JEDYNOLITEJ UMOWY SPÓŁKI.

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

5.Czy obligatorycznie mają prawo do udziałów w zysku?	*****
---	-------

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki
Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników	
1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma ŚNIEŻYŃSKI 2.Imiona PRZEMYSŁAW MAREK 3.Numer PESEL/REGION 68052801031 4.Numer KRS ***** 5.Posiadane przez wspólnika udziały 500 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 311.000 Zł. 6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? NIE
2	1.Nazwisko / Nazwa lub firma FERSCHKE 2.Imiona WALDEMAR 3.Numer PESEL/REGION 67081400114 4.Numer KRS ***** 5.Posiadane przez wspólnika udziały 500 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 311.000 Zł. 6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? NIE

Rubryka 8 - Kapitał spółki	
1.Wysokość kapitału zakładowego	622 000,00 Zł.
Podrubryka 1	
Informacja o wniesieniu aportu	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Rubryka 10 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Dział 2	
Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu	
1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD SPÓŁKI
2.Sposób reprezentacji podmiotu	DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIENI SĄ: - PREZES ZARZĄDU LUB WICEPREZES ZARZĄDU SAMODZIELNIE; - DWAJ CZŁONKOWIE ZARZĄDU ŁĄCZNIE; - CZŁONEK ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM.

Podrubryka 1	
Dane osób wchodzących w skład organu	
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma ŚNIEŻYŃSKI 2.Imiona PRZEMYSŁAW MAREK 3.Numer PESEL/REGION 68052801031 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 -----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma FERSCHKE 2.Imiona WALDEMAR 3.Numer PESEL/REGION 67081400114 4.Numer KRS ***** 5.Funkcja w organie reprezentującym WICEPREZES 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	46, 75, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW CHEMICZNYCH
1	20, ., , PRODUKCJA CHEMIKALIÓW I WYROBÓW CHEMICZNYCH
2	21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
3	72, 11, Z, BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE BIOTECHNOLOGII
4	32, 91, Z, PRODUKCJA MIOTELI, SZCZOTEK I PĘDZLI
5	77, 11, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA SAMOCHODÓW OSOBOWYCH I FURGONETEK
6	13, 92, Z, PRODUKCJA GOTOWYCH WYROBÓW TEKSTYLNICH
7	17, 22, Z, PRODUKCJA ARTYKUŁÓW GOSPODARSTWA DOMOWEGO, TOALETOWYCH I SANITARNYCH
8	30, 99, Z, PRODUKCJA POZOSTAŁEGO SPRZĘTU TRANSPORTOWEGO, GOSZCIE INDUSTRYJNE
9	32, 50, Z, PRODUKCJA URZĄDZEŃ, INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC DENTYSTYCZNE

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach			
Redziej dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1. Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	20.06.2001	2000R.
	2	04.10.2002	01.01.2001 - 31.12.2001
	3	04.07.2003	2002 ROK
	4	09.09.2004	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
	5	26.07.2005	ZA ROK 2004
	6	14.07.2006	2005 ROK
	7	05.04.2007	ZA ROK 2006
	8	08.07.2008	2007 ROK
	9	14.07.2009	2008 ROK
	10	01.07.2010	2009 ROK
	11	28.06.2011	2010 ROK
	12	16.07.2012	2011 ROK
	13	12.07.2013	2012 ROK
	14	14.07.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	15	13.07.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	16	13.07.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	17	14.07.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	18	12.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	19	09.07.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	20	24.09.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	21	07.10.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	22	14.10.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
2. Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	2000R.
	2	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
	3	*****	2002 ROK
	4	*****	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
	5	*****	ZA ROK 2004
	6	*****	2005 ROK
	7	*****	ZA ROK 2006
	8	*****	2007 ROK
	9	*****	2008 ROK
	10	*****	2009 ROK
	11	*****	2010 ROK
	12	*****	2011 ROK
	13	*****	2012 ROK
	14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016

18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
22	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
1	*****	2000R.
2	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
3	*****	2002 ROK
4	*****	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
5	*****	ZA ROK 2004
6	*****	2005 ROK
7	*****	ZA ROK 2006
8	*****	2007 ROK
9	*****	2008 ROK
10	*****	2009 ROK
11	*****	2010 ROK
12	*****	2011 ROK
13	*****	2012 ROK
14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
22	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
1	*****	2000R.
2	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
3	*****	2002 ROK
4	*****	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
5	*****	ZA ROK 2004
6	*****	2005 ROK
7	*****	ZA ROK 2006
8	*****	2007 ROK
9	*****	2008 ROK
10	*****	2009 ROK
11	*****	2010 ROK
12	*****	2011 ROK
13	*****	2012 ROK
14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014

16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
22	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021

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 31.12.2015

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 05.04.2023 adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: eiks.ms.gov.pl





**Urząd Rejestracji  
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. +48 22 492-11-00, fax +48 22 492-41-09  
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

**DEPARTAMENT REJESTRACJI I OCENY  
DOKUMENTACJI PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH**

Warszawa,

2020 -03- 13

UR.DRB.RBN.420.0182.2018.AG.10  
[DRB-RBN.420.342.2019.10.AG]

**Medisept Sp. z o.o.  
Konopnica 159 C  
21-030 Motycz  
Strona reprezentowana  
przez pełnomocnika:  
Tomasz Rząd  
ul. Ludwika Spiessa 4  
20-270 Lublin**

W związku z decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dotyczącą pozwolenia na obrót produktem biobójczym  
**o nazwie:** Velox Wipes NA

**nazwa substancji czynnej oraz jej zawartość:**


Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina (diamina)	219-145-8	2372-82-9	0,15 g/100g płynu
Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.- [2-(didecyloametyloamino) etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian (sól) (bardap 26)	Polimer	94667-33-1	0,14 g/100g płynu

**podmiot odpowiedzialny:**

Medisept Sp. z o.o., Konopnica 159 C, 21-030 Motycz

Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych przesyła w załączeniu przedmiotowe pozwolenie nr 8023/20 z dnia ..... roku wraz z zatwierdzoną treścią oznakowania opakowania.

2020 -03- 13

Urząd Rejestracji i Oceny Dokumentacji  
Produktów Biobójczych  
  
Alicja Wiercińska

Do wiadomości:

1.Strona

2.a/a



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2020 -03- 13

Nr Pb.8023/2020

Medisept Sp. z o.o.  
Konopnica 159 C  
21-030 Motycz

### DECYZJA

Na podstawie art. 19 ust. 1 i art. 16 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2018 r., poz. 2231) wydaje się

**pozwolenie nr 8023/20 na obrót produktem biobójczym**  
**Velox Wipes NA**

**1. Nazwa produktu biobójczego:**

Velox Wipes NA

**2. Grupa produktowa, postać użytkowa produktu biobójczego i jego przeznaczenie:**

kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4 wg załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych, (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r., str. 1, z późn. zm.); Chusteczki nasączone płynem, produkt przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni w obszarze medycznym, gastronomii, salonie fryzjerskim i kosmetycznym oraz do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Zalecany do dezynfekcji powierzchni z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego i innych materiałów wrażliwych na działanie alkoholu. Produkt posiada działanie bakteriobójcze, drożdżakobójcze, bójcze wobec prątków gruźlicy i wirusów osłonkowych.

**3. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby podmiotu odpowiedzialnego:**

Medisept Sp. z o.o., Konopnica 159 C, 21-030 Motycz

**4. Chemiczna nazwa substancji czynnej lub substancji czynnych (lub inna pozwalająca na ustalenie tożsamości substancji czynnej), oraz jej zawartość w produkcie biobójczym w jednostkach metrycznych, jej numer WE i numer CAS:**

Substancja czynna	WE	CAS	Zawartość
N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina (diamina)	219-145-8	2372-82-9	0,15 g/100g płynu
Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.- [2-(didecylometyloamino) etylo]-.omega.-hydrokso-, propanian (sól) (bardap 26)	Polimer	94667-33-1	0,14 g/100g płynu

**5. Imię i nazwisko oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby wytwórcy produktu biobójczego:**

Medisept Sp. z o.o., Konopnica 159 C, 21-030 Motycz

**6. Rodzaj opakowania:**

woreczek i puszka (opakowanie zewnętrzne: puszka (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))),  
opakowanie bezpośrednie: woreczek (polietylen wysokiej gęstości (HDPE)))  
woreczek (polietylen wysokiej gęstości (HDPE))

**7. Okres ważności produktu biobójczego:**

2 lata od daty produkcji

UR.DRB.RBN.420.0182.2018.MP1  
[DRB-RBN.420.342.2019.AG]



**8. Informacja o rodzaju użytkownika:**

Produkt przeznaczony do powszechnego stosowania

**9. Inne postanowienia decyzji:**

Treść oznakowania opakowania stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

**Pozwolenie zachowuje ważność do dnia 2024-12-31**

**UZASADNIENIE**

Od uzasadnienia niniejszej decyzji odstąpiono na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256), ponieważ uwzględnia ona w całości żądanie strony.

**Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256, dalej: kpa), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2018 r., poz. 1302 ze zm., dalej: p.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a. wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata, radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 kpa w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



PREZES  
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak


**Załączniki:**

1. Treść oznakowania opakowania w języku polskim

**Otrzymują:**

1. Strona reprezentowana przez pełnomocnika: Tomasz Rząd, ul. Ludwika Spiessa 4, 20-270 Lublin
2. a/a



 <b>MEDISEPT</b>	<b>Declaration of Conformity</b> <i>Deklaracja zgodności</i>	F2-I10
		Wersja 3

**Manufacturer:**

Producent: **MEDISEPT sp. z o.o.**  
**21-030 Motycz,**  
**Konopnica 159c, Poland**

**We declare under our sole responsibility that the medical device**  
*Deklarujemy na swoją wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny:*

**Velox Wipes NA – Alcohol-free wipes for disinfection of alcohol-sensitive medicalequipment surfaces**

*Velox Wipes NA – Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni*

of class: **Ila**; rule **15** according to Annex IX of 93/42/EEC Directive  
*został zakwalifikowany, jako klasa Ila; reguła 15 zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych*

covered by the Technical Documentation TD PW – Ila, rev.17, dated 16.08.2021  
*opisany w Dokumentacji Technicznej TD PW - Ila, wydanie 17, opracowanej dnia 16.08.2021r.,*

**meets all provisions of the directive 93/42/EEC which apply to it.**

*spełniają wszystkie wymagania Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. nr 107, poz 679).*

All applicable harmonized standards required by the directive 93/42/EEC – the detailed list in the Technical Documentation

*Wszystkie mające zastosowanie normy zharmonizowane z wymaganiami Dyrektywy 93/42/EWG - znajdują się w Dokumentacji Technicznej*

Conformity assessment procedure: Annex II excepting section 4 of 93/42/EEC Directive

*Procedura oceny zgodności: zgodnie z Załącznikiem 2 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.*

Evaluation conducted by Notified Body:

*Ocenę przeprowadziła Jednostka Notyfikowana:*

**TÜV Nord Polska Sp. z o.o.**  
**ul. Mickiewicza 29**  
**40-085 KATOWICE / Poland**

Certificate No. / Numer certyfikatu WE: TNP/MDD/0306/4125/2020

Expiry date / Data ważności: 16.02.2023

Konopnica, dnia 20.10.2021

Waldemar Ferschke  
V-ce Prezes Zarządu

**CE** 2274





## CERTYFIKAT WE / EC CERTIFICATE

zgodny z 93/42/EWG Załącznik II<sub>(b.p. 4)</sub> / acc. 93/42/EEC Annex II<sub>(w.o. 4)</sub>

Niniejszym zaświadcza się, że firma / This certifies, that the company

**MEDISEPT Sp. z o.o.**  
ul. Konopnica 159c, PL / 21-030 Motycz

dla kategorii wyrobów klasy IIa, IIb / for the product category class IIa, IIb  
(Lista wyrobów patrz załącznik 1 / List of products see annex 1)

**Wyroby medyczne do dezynfekcji.**

**Medical devices for disinfection.**

stosuje system zapewnienia jakości w projektowaniu, produkcji i kontroli końcowej wymienionych wyrobów zgodny z wymaganiami Załącznika II (z wyłączeniem sekcji 4) dyrektywy 93/42/EWG. Dodatkowo, przy znaku CE musi zostać naniesiony numer identyfikacyjny jednostki notyfikowanej. Ważność tego certyfikatu zależy od utrzymania systemu zapewnienia jakości zgodnego z wymaganiami dyrektywy i jego nadzorowania przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z Załącznikiem II, rozdział 5. Certyfikat nie może być przenoszony pod żadnym warunkiem.

has established a quality system for design, production and final testing acc. to the requirements of Annex II (excluding section 4) of the directive 93/42/EEC. Additional to the CE-marking the notification number of the Notified Body has to be affixed. The validity of this certificate is based on the maintenance of the quality system in accordance with the requirements of the directive and its surveillance by the Notified Body according Annex II section 5. The certificate may not be transferred under any circumstances.

Nr rej. / Reg.-No. TNP/MDD/0306/4125/2020

Ważny od / Valid from 17-02-2020

Raport nr / Report No.: PL4125/2021-02

Ważny do / Valid until 16-02-2023



Jowita Juźwiak  
Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana  
Numer identyfikacyjny 2274  
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 19-05-2021

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.

# ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 1 z 5 / ANNEX No. 1, page 1 of 5

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.:


Raport nr / Report No.: PL4125/2021-02

**TNP/MDD/0306/4125/2020**

Ważny od / Valid from **17-02-2020**

Ważny do / Valid until **16-02-2023**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDNS
Wyroby medyczne do dezynfekcji / Medical devices for disinfection	MEDISEPT Chusteczki do dezynfekcji powierzchni / MEDISEPT Surface disinfectant wipes	Ila	18776
	MEDISEPT Chusteczki do dezynfekcji rąk i powierzchni / MEDISEPT Wipes for disinfecting hands and surfaces	Ila	18776
	Saiko Wipes Premium / Saiko Wipes Premium	Ila	18776
	MEDISEPT Spray do dezynfekcji butów do rehabilitacji / MEDISEPT Spray for disinfecting rehabilitation shoes	Ila	16748
	Quatrodes Extra / Quatrodes Extra	Ila	16748
	DIRECT EXTRA SL / DIRECT EXTRA SL	Ila	16748
	4-Des Extra / 4-Des Extra	Ila	16748
	Quatrodes Forte / Quatrodes Forte	Ila	16748
	Dr. Mayer Hydra Forte	Ila	16748
	Quatrodes One	Ila	16748
	Quatro Basic	Ila	16748
	Saiko Max	Ila	16748
	Quatrodes Unit NF	Ila	16748
	DIRECT UNIT NF	Ila	16748
	Dr. Mayer AspiClear	Ila	16748
	Effective Suck NF	Ila	16748
	Saiko Suck	Ila	16748
	Velox Foam Extra	Ila	16748
	DIRECT FOAM EXTRA	Ila	16748
	Dr. Mayer Sonic Sensitive	Ila	16748
	Effective Sensitive Foam	Ila	16748
	Podoline Espuma desinfectante superficies	Ila	16748
	Saiko Foam	Ila	16748



Jowita Juźwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

**Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274**  
**Notified Body ID. No. 2274**

Katowice, 19-05-2021

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowanie certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.

# ZALĄCZNIK nr 1, strona 2 z 5 / ANNEX No. 1, page 2 of 5

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.:  
Raport nr / Report No.: PL4125/2021-02

**TNP/MDD/0306/4125/2020**

Ważny od / Valid from **17-02-2020**

Ważny do / Valid until **16-02-2023**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDNS
Wyroby medyczne do dezynfekcji / Medical devices for disinfection	Alfi Foam Extra	Ila	16748
	Velox Foam Prim	Ila	16748
	Velox Foam	Ila	16748
	MEDISEPT Płyn do dezynfekcji zabawek rehabilitacyjnych / MEDISEPT Disinfecting liquid for rehabilitation toys	Ila	16748
	Velox Rapid	Ila	16748
	Velox Spray lemon	Ila	16748
	Effective Spray lemon	Ila	16748
	Velox Spray neutral	Ila	16748
	BLUE CLEAN for surfaces neutral	Ila	16748
	Dr. Mayer Green Neutral	Ila	16748
	Medi Spray neutral	Ila	16748
	Effective Spray neutral	Ila	16748
	DIRECT SPRAY SL	Ila	16748
	Velox Spray tea tonic	Ila	16748
	Medi Spray tea tonic	Ila	16748
	Effective Spray tea tonic	Ila	16748
	Velodes Silk	Ila	16748
	Saiko Zid	Ila	16748
	DeviSept Spray Tea tonic	Ila	16748
	DIRECT SPRAY SL tea tonic	Ila	16748
	BLUE CLEAN for surfaces tea tonic	Ila	16748
	Dr. Mayer Green Tonic	Ila	16748
	Velox Top AF grapefruit	Ila	16748

*Musiał*  
Jolanta Juźwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

Katowice, 19-05-2021

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274  
Notified Body ID. No. 2274

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.

# ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 3 z 5 / ANNEX No. 1, page 3 of 5

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.:  
Raport nr / Report No.: PL4125/2021-02

**TNP/MDD/0306/4125/2020**

Ważny od / Valid from **17-02-2020**

Ważny do / Valid until **16-02-2023**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDNS
Wyroby medyczne do dezynfekcji / Medical devices for disinfection	Dr. Mayer Sonic grapefruit	Ila	16748
	Velox Top AF neutral	Ila	16748
	Podoline Spray desinfectante superficies	Ila	16748
	Dr. Mayer Sonic neutral	Ila	16748
	Velox Wipes	Ila	18776
	Effective Wipes Aroma	Ila	18776
	Alsu Wipes	Ila	18776
	BLUE CLEAN wipes	Ila	18776
	DIRECT WIPES	Ila	18776
	Dr. Mayer Energy	Ila	18776
	Effective Wipes	Ila	18776
	Podoline Toallitas desinfectantes sin Alcohol	Ila	18776
	Saiko Wipes	Ila	18776
	Velox Wipes NA	Ila	18776
	Alfi Wipes	Ila	18776
	DIRECT WIPES NA	Ila	18776
	Dr. Mayer Energy Sensitive	Ila	18776
	Effective Wipes NO ALCOHOL	Ila	18776
	Viruton Bohr	Ilb	16748
	DIRECT BOHR SL	Ilb	16748
	Dr. Mayer Roth	Ilb	16748
	Dril Safe	Ilb	16748
	Effective Rotary	Ilb	16748

*J. Juźwiak*

Jowita Juźwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274  
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 19-05-2021

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.



# ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 4 z 5 / ANNEX No. 1, page 4 of 5

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.:

Raport nr / Report No.: PL4125/2021-02

**TNP/MDD/0306/4125/2020**

Ważny od / Valid from **17-02-2020**

Ważny do / Valid until **16-02-2023**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDNS
Wyroby medyczne do dezynfekcji / Medical devices for disinfection	Podoline Desinfektante instrumental listo para usar	Iib	16748
	Saiko Drill	Iib	16748
	Viruton Extra	Iib	16748
	BLUE CLEAN for instruments	Iib	16748
	Dr. Mayer Ezo-Extreme	Iib	16748
	Effective Instru Extra	Iib	16748
	InsSept Extra	Iib	16748
	Podoline Desinfektante instrumental Plus	Iib	16748
	Saiko Sept Extra	Iib	16748
	Viruton Foam	Iib	16748
	Viruton Forte	Iib	16748
	DIRECT FORTE SL	Iib	16748
	Dr. Mayer Ezo-Forte	Iib	16748
	Effective Instru	Iib	16748
	Podoline Desinfektante instrumental	Iib	16748
	Saiko Sept	Iib	16748
	Viruton Pre	Iib	16748
	Viruton Pulver	Iib	16748
	Dr. Mayer KeraSept	Iib	16748
	Effective Pulver	Iib	16748
	Saiko Sept Pulver	Iib	16748
	Velox Duo Wipes apple	Iia	18776
	Velox Duo Wipes neutral	Iia	18776

*Musiał*  
Jowita Juźwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

**Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274**  
**Notified Body ID. No. 2274**

Katowice, 19-05-2021

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.

# ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 5 z 5 / ANNEX No. 1, page 5 of 5

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.:  
Raport nr / Report No.: PL4125/2021-02

**TNP/MDD/0306/4125/2020**

Ważny od / Valid from **17-02-2020**

Ważny do / Valid until **16-02-2023**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDNS
Wyroby medyczne do dezynfekcji / Medical devices for disinfection	Velox Duo Wipes tea tonic	Ila	18776
	Velox Oxy ETA	Ila	16748
	BLUE CLEAN RTU	Ila	16748
	FrontER Etis-Sept	Ila	16748
	Velox Maxx	Ila	16748
	BLUE CLEAN for SURFACES 88%	Ila	16748
	Velodes Wipes	Ila	18776
	Quatrodes Ultra	Ila	16748
	Quatrodes Big	Ila	16748
	IYO Spray do dezynfekcji butów ortopedycznych	Ila	16748

*Jużwiak*  
Jewita Juźwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

**Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274**  
**Notified Body ID. No. 2274**

Katowice, 19-05-2021

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.

# CERTYFIKAT

dla Systemu Zarządzania wg

**PN-EN ISO 13485:2016-04**

Wyroby medyczne - Systemy zarządzania jakością - Wymagania do celów przepisów prawnych

Zgodnie z procedurą TÜV NORD Polska Sp. z o.o. zaświadcza się niniejszym, że

**MEDISEPT Sp. z o.o.**

**ul. Konopnica 159c, PL / 21-030 Motycz**

z oddziałem/lokalizacją

**ul. Ludwika Spiessa 4, PL / 20-270 Lublin**



**MEDISEPT**  
Prawdziwa dezynfekcja

stosuje system zarządzania zgodnie z powyższą normą w zakresie:

**Projektowanie, rozwój, produkcja i sprzedaż wyrobów dezynfekcyjnych  
do wyrobów medycznych. Dystrybucja jednorazowych wyrobów medycznych.**

Niezależnie od tego, że TÜV NORD Polska Sp. z o.o. jest jednostką notyfikowaną 2274 w obszarze wyrobów medycznych, ten certyfikat nie jest certyfikatem zgodności w rozumieniu Dyrektywy 93/42/EEC i nie stanowi podstawy do oznakowania wyrobu medycznego znakiem CE.

Numer rejestracyjny certyfikatu: **AC090 MD/1920/4125/2020**

Protokół z auditu nr: PL4125/ 2019-11\_2

Ważny od **17-02-2020**

Ważny do **16-02-2023**

Pierwsza certyfikacja: 02-02-2015



Kierownik Jednostki Certyfikującej  
TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

Katowice, 17-02-2020

Certyfikacja została przeprowadzona i jest systematycznie nadzorowana zgodnie z procedurą auditową i certyfikacyjną  
TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

ul. Mickiewicza 29

40-085 Katowice

[www.tuv-nord.pl](http://www.tuv-nord.pl)



AC 090  
QMS

# ZERTIFIKAT

für das Managementsystem nach

**PN-EN ISO 13485:2016-04**

**Medizinprodukte - Qualitätsmanagementsysteme – Anforderungen für regulatorische Zwecke**

Der Nachweis der regelwerkskonformen Anwendung wurde erbracht und wird gemäß  
TÜV NORD Polska Sp. z o.o.-Verfahren bescheinigt für

**MEDISEPT Sp. z o.o.**

**ul. Konopnica 159c, PL / 21-030 Motycz**

mit dem Standort

**ul. Ludwika Spiessa 4, PL / 20-270 Lublin**



**MEDISEPT**  
Prawdziwa dezynfekcja

Geltungsbereich

**Entwicklung, Herstellung und Verkauf von Desinfektionsmitteln für Medizinprodukte.  
Vertrieb von Einweg-Medizinprodukten.**

Unabhängig davon, dass TÜV NORD Polska Sp. z o.o. eine benannte Stelle Nr. 2274 im Bereich von Medizinprodukten ist, ist dieses Zertifikat keine  
Konformitätsbescheinigung im Sinne der Richtlinie 93/42/EWG und bildet kein Grund für CE-Kennzeichnung des Medizinproduktes.

Zertifikat-Registrier-Nr.: **AC090 MD/1920/4125/2020**

Auditbericht-Nr.: **PL4125/ 2019-11\_2**

Gültig von **17-02-2020**

Gültig bis **16-02-2023**

Erstzertifizierung: **02-02-2015**



Leiter der Zertifizierungsstelle  
TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

Katowice, 17-02-2020

Diese Zertifizierung wurde gemäß TÜV NORD Polska Sp. z o.o. Verfahren zur Auditierung und Zertifizierung durchgeführt und wird  
regelmäßig überwacht.

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

ul. Mickiewicza 29

40-085 Katowice

[www.tuv-nord.pl](http://www.tuv-nord.pl)



# CERTIFICATE

Management system as per

**PN-EN ISO 13485:2016-04**

Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes

In accordance with TÜV NORD Polska Sp. z o.o. procedures, it is hereby certified that

**MEDISEPT Sp. z o.o.**

**ul. Konopnica 159c, PL / 21-030 Motycz**

with the location/site

**ul. Ludwika Spiessa 4, PL / 20-270 Lublin**



**MEDISEPT**  
Prawdziwa dezynfekcja

applies a management system in line with the above standard for the following scope

**Design and development, production and sales of disinfection products for medical devices. Distribution of single-use medical devices.**

Regardless of the fact that TÜV NORD Polska Sp. z o.o. is a notified body No. 2274 in the area of medical devices, this Certificate is not a Certificate of Conformity within the meaning of Directive 93/42/EEC and is not a basis for CE marking.

Certificate Registration No. **AC090 MD/1920/4125/2020**

Audit Report No. PL4125/ 2019-11\_2

Valid from **17-02-2020**

Valid until **16-02-2023**

Initial certification: 02-02-2015



Manager of Certification Body  
TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

Katowice, 17-02-2020

This certification was conducted in accordance with the TÜV NORD Polska Sp. z o.o. auditing and certification procedures and is subject to regular surveillance audits.

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

ul. Mickiewicza 29

40-085 Katowice

[www.tuv-nord.pl](http://www.tuv-nord.pl)



AC 090  
QMS





Lublin, 20.02.2023

**MEDISEPT**

Prawdziwa dezynfekcja.

Dotyczy: informacja dotycząca statusu prawnego Wyrobów Medycznych w ofercie firmy MEDISEPT.

*Szanowni Państwo,*

Firma MEDISEPT, jako polski producent wyrobów medycznych posiada w swojej ofercie produkty zgodne z dyrektywą 93/42/EEC do dnia 16.02.2023 roku.

Jako producent dopełniłmy wszelkich wymagań niezbędnych do certyfikacji zgodnie z nowymi wymaganiami prawnymi, tj. Rozporządzeniem 2017/745 (zmieniającym dotychczas obowiązujące reguły prowadzenia audytów i wydawania certyfikatów dla wyrobów medycznych).

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dokonał w drodze decyzji administracyjnej w dniu 20 lutego 2023 oceny wyrobów medycznych firmy MEDISEPT na podstawie artykułu 94., które zostały określone jako niestwarzające niedopuszczalnego zagrożenia. Na podstawie artykułu 97. Rozporządzenia 2017/745 wydano decyzję, że do dnia 16 lutego 2024 produkty mogą być wprowadzone do obrotu.

Firma MEDISEPT spełnia wszelkie wymagania do wydania takiej decyzji, tj.:

1. Na dzień składania wniosku do Urzędu, firma MEDISEPT posiadała certyfikaty zgodnie z normą EN 13485 oraz 93/42/EEC, ważne do dnia 16.02.2023
2. Firma MEDISEPT otrzymała i zaakceptowała oficjalne potwierdzenie terminu pierwszej fazy audytu oraz posiada podpisaną umowę z jednostką certyfikującą TÜV Nord Jednocześnie informujemy, że jesteśmy po pierwszej fazie audytu certyfikującego, zgodnie z nowymi wymaganiami.
3. Wszystkie Wyroby Medyczne wytwarzane są zgodnie z systemem zarządzania jakością dostosowanym do wymagań nowego rozporządzenia. System Zarządzania jakością dostosowany został do wymagań MDR, w tym do Art. 120 i art. 83 Rozporządzenia 2017/745.
4. Nie dokonaliśmy i nie dokonamy zmian w składzie chemicznym produktów i ich przeznaczeniu objętych niniejszym wnioskiem oraz istotnych zmian w prezentacji produktu.
5. Wniosek obejmuje wyłącznie wyroby medyczne, które przechodzą z procesu poprzednich MDD do MDR. Dla wyrobów tych certyfikat wydany zgodnie z MDD nie został zawieszony ani wycofany przez jednostkę certyfikującą.
6. Na podstawie deklaracji jednostki certyfikującej wydanie certyfikatu może trwać od miesiąca do nawet 6 miesięcy.
7. Zobowiązujemy się do dostarczenia do URPLWMIpB uzyskanego po audycie certyfikatu niezwłocznie po jego otrzymaniu.

**MEDISEPT Sp. z o.o.**

ul. Ludwika Spiessa 4  
20-270 Lublin

tel.: +48 81 535 22 22  
fax: +48 81 535 22 27  
zamówienia fax: +48 801 356 455

infolinia: +48 801 535 220  
info@medisept.pl  
www.medisept.pl

Numer KRS 0000020407, NIP 946-00-10-016, REGON 430566102, BDO 000001634, Wysokość Kapitału Zakładowego: 622 000,00 PLN, Sąd Rejonowy Lublin-Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku VI Wydział Gospodarczy - Krajowy Rejestr Sądowy, ul. Kardynała Stefana Wyszyńskiego 18, 21-040 Świdnik

Ze względu na wprowadzenie nowych przepisów, zarówno w Polsce jak i w całej Unii Europejskiej powstały duże opóźnienia w procesie certyfikacji wyrobów medycznych, wynikające z faktu, że:

- a) Jednostki certyfikujące same musiały przygotować się do procesu certyfikacji podmiotów zgodnie z nowym rozporządzeniem i na dziś tylko bardzo ograniczona liczba jednostek (ze wszystkich, które dotychczas prowadziły certyfikację wyrobów medycznych) jest gotowa przeprowadzać audyt zgodnie z nowymi przepisami;
- b) Ilość wniosków o certyfikację wyrobów medycznych, złożonych przez producentów drastycznie wzrosła ze względu na konieczność przedłużenia certyfikatów wg. nowego rozporządzenia;
- c) Sam proces audytu jest dłuższy niż prowadzony wg. dotychczas obowiązujących wymogów.

Pragniemy jednocześnie poinformować, że jest to sytuacja dotycząca całego rynku Europejskiego. Aby zniwelować skutki długiego okresu certyfikacji i tym samym wysoko potencjalnego braku wyrobów medycznych na rynku europejskim, Komisja Europejska przegłosowała zmianę do rozporządzenia 2017/745. Głosowanie odbyło się dnia 16 lutego 2023 i wydłuża okresy przejściowe dla wyrobów medycznych do 31 grudnia 2027 r. Wejdzie ono w życie z dniem opublikowania.

Z poważaniem,



lek. med. Waldemar Ferschke  
Wiceprezes Zarządu



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 04.02.2023 godz. 23:27:55

Numer KRS: 0000020407

### Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	18.06.2001		
Ostatni wpis	Numer wpisu	55	Data dokonania wpisu
	Sygnatura akt	LU.VI NS-REJ.KRS/24861/22/441	
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY LUBLIN WSCHÓD W LUBLINIE Z SIEDZIBĄ W ŚWIDNIKU, VI WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO	

#### Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 430566102, NIP: 9460010016
3.Firma, pod którą spółka działa	MEDISEPT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 3504 SĄD REJONOWY W LUBLINIE XI WYDZIAŁ GOSPODARCZY-REJESTROWY
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	---

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. LUBELSKIE, powiat LUBLIN, gmina LUBLIN, miejsc. LUBLIN
2.Adres	ul. LUDWIKA SPIESSA, nr 4, lok. ---, miejsc. LUBLIN, kod 20-270, poczta LUBLIN, 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	1.12.05.1995R.NOTARIUSZ RENATA MIERZWA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE REP.A NR 2217/95, 2.14.05.2001R. NOTARIUSZ LEON OLSZEWSKI Z KANCELARII NOTARIALNEJ LEOPOLDA RYMARZA REP.A NR 2664/2001 - ZMIANY PAR.1,4,5,6,9,12,16,19,20,28,36 .

2	1 PAŹDZIERNIK 2002R., REPERTORIUM A NR 4477/2002, RENATA MIERZWA, KANCELARIA NOTARIALNA NOTARIUSZ RENATA MIERZWA, 20-059 LUBLIN, AL.RACŁAWICKIE 4/5 W PAR 24 DODAJE SIĘ UST. 2
3	19.12.2005R., NOTARIUSZ ANDRZEJ TATARA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, REP.A NR 4699/2005, ZMIENIONO BRZMIENIE §5, §8, §14, §16, §25 UMOWY SPÓŁKI ORAZ SKREŚLONO §6 UST.3 I 4, §17, §18, §19, §20, §27, §28 UST.3 I 4 ORAZ §35 UMOWY SPÓŁKI.
4	25.01.2010R. REPERTORIUM A NR 554/2010, NOTARIUSZ RENATA GRESZTA Z KANCELARII NOTARIALNEJ RENATA GRESZTA - NOTARIUSZ 20-026 LUBLIN, UL. CHOPINA 8/1 - ZMIENIONO W UMOWIE SPÓŁKI: §1, §5, §7 UST.1, §10 UST.2, §11, §12 UST.2, §21, §26 ORAZ PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY UMOWY SPÓŁKI. 05.02.2010R. REPERTORIUM A NR 966/2010, NOTARIUSZ RENATA GRESZTA Z KANCELARII NOTARIALNEJ RENATA GRESZTA - NOTARIUSZ, 20-026 LUBLIN, UL. CHOPINA 8/1 - ZMIENIONO W UMOWIE SPÓŁKI §7 UST.1 ORAZ PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY UMOWY SPÓŁKI.
5	06.08.2010 R., NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, REP.A 19622/2010 ZMIENIONO: § 6 UST.1, § 7, § 10 UST.2, § 12 UST.9, § 13, § 14 UST.5, § 15, § 16 UST.5, § 28 UST.1, § 28 UST.2, § 33, DODANO: § 6 UST.3, § 16 UST.5(1), § 27(1), § 27(2), § 27(3), § 27(4), USUNIĘTO: § 7 UST.2, § 13 UST.2, § 30, § 32. PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY UMOWY SPÓŁKI.
6	02.02.2011R., REP. A NR 1018/2011, NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE - ZMIENIONO §6 UST.1, §6 UST.3, §16 UST.3
7	03.07.2012R., REPERTORIUM A NR 17752/2012, NOTARIUSZ JADWIGA PLUTA Z KANCELARII NOTARIALNEJ JADWIGA PLUTA - NOTARIUSZ 20-023 LUBLIN, UL. CHOPINA 14 ZMIANA W UMOWIE SPÓŁKI W §5 DODANO PUNKTY 71,72,73,74,75,76,77,78.
8	20.12.2013 R.; REPERTORIUM A NR 5871/2013, ZASTĘPCA NOTARIALNY KONRAD FLORKOWSKI DZIAŁAJĄCY Z UPOWAŻNIENIA NOTARIUSZA JANUSZA FLORKOWSKIEGO, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE; W § 5 DODANO PKT 79, 80, 81, 82; ZMIENIONO § 15 POPRZEC SKREŚLENIE PKT. 3, SKREŚLONO DOTYCHCZASOWĄ TREŚĆ § 16 UST. 5 I NADANO JEJ NOWĄ; SKREŚLONO TREŚĆ § 16 UST.5 ZE ZNACZKIEM 1, § 27 ZE ZNACZKIEM 1, § 27 ZE ZNACZKIEM 2, § 27 ZE ZNACZKIEM 3, § 27 ZE ZNACZKIEM 4 I § 28 UST. 2 W CAŁOŚCI
9	AKTEM NOTARIALNYM Z DNIA 01.04.2019 R., REP A NR 1252/2019, NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE ZMIENIONO: - § 2 UST. 1 UMOWY SPÓŁKI - § 2 UST. 2 UMOWY SPÓŁKI - § 8 UST. 1 UMOWY SPÓŁKI - § 25 UMOWY SPÓŁKI
10	27 STYCZNIA 2020 ROKU, REPERTORIUM A NR 282/2020, NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W LUBLINIE, SPROSTOWANY W DNIU 29 STYCZNIA 2019 ROKU, REPERTORIUM A NR 337/2020, ZMIANA § 22 UST. 2 UMOWY SPÓŁKI, PRZYJĘCIE NOWEGO TEKSTU JEDNOLITEGO UMOWY
11	23.09.2022 R., NOTARIUSZ KONRAD FLORKOWSKI Z KANCELARII NOTARIALNEJ W LUBLINIE PRZY ULICY LESZCZYŃSKIEGO 3/1, 20-069 LUBLIN, REPERTORIUM A NR 3517/2022 - ZMIANA §3 UST.1 UMOWY SPÓŁKI; PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY UMOWY SPÓŁKI.

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	ŚNIEŻYŃSKI
	2.Imiona	PRZEMYSŁAW MAREK
	3.Numer PESEL/REGON	68052801031
	4.Numer KRS	*****
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	500 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 311.000 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE
2	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	FERSCHKE
	2.Imiona	WALDEMAR
	3.Numer PESEL/REGON	67081400114
	4.Numer KRS	*****
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	500 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 311.000 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE

### Rubryka 8 - Kapitał spółki

1.Wysokość kapitału zakładowego	622 000,00 ZŁ
---------------------------------	---------------

#### Podrubryka 1

#### Informacja o wniesieniu aportu

Brak wpisów

### Rubryka 9 - Nie dotyczy

Brak wpisów

### Rubryka 10 - Nie dotyczy

Brak wpisów

## Dział 2

### Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu

1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD SPÓŁKI
2.Sposób reprezentacji podmiotu	DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIENI SĄ: - PREZES ZARZĄDU LUB WICEPREZES ZARZĄDU SAMODZIELNIE; - DWAJ CZŁONKOWIE ZARZĄDU ŁĄCZNIE; - CZŁONEK ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM.

Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	ŚNIEŻYŃSKI
	2.Imiona	PRZEMYSŁAW MAREK
	3.Numer PESEL/REGON	68052801031
	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	-----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	FERSCHKE
	2.Imiona	WALDEMAR
	3.Numer PESEL/REGON	67081400114
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	WICEPREZES 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, 75, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW CHEMICZNYCH
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	20, , , PRODUKCJA CHEMIKALIÓW I WYROBÓW CHEMICZNYCH
	2	21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
	3	72, 11, Z, BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE BIOTECHNOLOGII
	4	32, 91, Z, PRODUKCJA MIOTEŁ, SZCZOTEK I PĘDZLI
	5	77, 11, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA SAMOCHODÓW OSOBOWYCH I FURGONETEK
	6	13, 92, Z, PRODUKCJA GOTOWYCH WYROBÓW TEKSTYLNICH
	7	17, 22, Z, PRODUKCJA ARTYKUŁÓW GOSPODARSTWA DOMOWEGO, TOALETOWYCH I SANITARNYCH
	8	30, 99, Z, PRODUKCJA POZOSTAŁEGO SPRZĘTU TRANSPORTOWEGO, GDZIE INDEKS NIESKLASYFIKOWANA
	9	32, 50, Z, PRODUKCJA URZĄDZEŃ, INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC DENTYSTYCZNE

### 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	20.08.2001	2000R.
	2	04.10.2002	01.01.2001 - 31.12.2001
	3	04.07.2003	2002 ROK
	4	09.09.2004	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
	5	26.07.2005	ZA ROK 2004
	6	14.07.2006	2005 ROK
	7	05.04.2007	ZA ROK 2006
	8	08.07.2008	2007 ROK
	9	14.07.2009	2008 ROK
	10	01.07.2010	2009 ROK
	11	28.06.2011	2010 ROK
	12	16.07.2012	2011 ROK
	13	12.07.2013	2012 ROK
	14	14.07.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	15	13.07.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	16	13.07.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	17	14.07.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	18	12.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	19	09.07.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	20	24.09.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	21	07.10.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	22	14.10.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	2000R.
	2	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
	3	*****	2002 ROK
	4	*****	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
	5	*****	ZA ROK 2004
	6	*****	2005 ROK
	7	*****	ZA ROK 2006
	8	*****	2007 ROK
	9	*****	2008 ROK
	10	*****	2009 ROK
	11	*****	2010 ROK
	12	*****	2011 ROK
	13	*****	2012 ROK
	14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016

3.Wzmianka o złożeniu uchwały  
lub postanowienia o  
zatwierdzeniu rocznego  
sprawozdania finansowego

18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
22	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
1	*****	2000R.
2	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
3	*****	2002 ROK
4	*****	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
5	*****	ZA ROK 2004
6	*****	2005 ROK
7	*****	ZA ROK 2006
8	*****	2007 ROK
9	*****	2008 ROK
10	*****	2009 ROK
11	*****	2010 ROK
12	*****	2011 ROK
13	*****	2012 ROK
14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
22	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
1	*****	2000R.
2	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
3	*****	2002 ROK
4	*****	01.01.2003 R - 31.12.2003 R
5	*****	ZA ROK 2004
6	*****	2005 ROK
7	*****	ZA ROK 2006
8	*****	2007 ROK
9	*****	2008 ROK
10	*****	2009 ROK
11	*****	2010 ROK
12	*****	2011 ROK
13	*****	2012 ROK
14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014

4.Wzmianka o złożeniu  
sprawozdania z działalności  
podmiotu



16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
22	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021

### 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 31.12.2015

## 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 04.02.2023

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: [ekrs.ms.gov.pl](https://ekrs.ms.gov.pl)