

Warszawa, dnia 19.06.2024



OFERTA

**Wyposażenie Poradni oraz Oddziału Okulistycznego w sprzęt
medyczny**

Nr postępowania: 11/24/ZP/PN

PAKIET NR 18

Zamawiający:

MEGREZ Sp. z o. o.
ul. Edukacji 102
43-100 Tychy

Wykonawca:

Alcon Polska Sp. z o. o.
ul. Marynarska 15
02-674 Warszawa

Spis Treści:

1. Formularz oferty wg zał. nr 1
2. Formularz asortymentowo – cenowy wg zał. nr 2
3. JEDZ
4. Odpis z Krajowego Rejestru Sądowego
5. Upoważnienie do podpisania oferty
6. Oświadczenie wg zał. nr 8 (agresja na Ukrainie)
7. Oświadczenie o dokumentach dopuszczających wg zał. nr 7
8. Opisy/ Katalog

FORMULARZ OFERTY

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 11.09.2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych na:

Wyposażenie Poradni oraz Oddziału Okulistycznego w sprzęt medyczny

Nr postępowania: 11/24/ZP/PN

ZAMAWIAJĄCY:

MEGREZ Sp. z o.o.
ul. Edukacji 102; 43-100 Tychy woj. śląskie
Telefon: 032 325-51-25
Fax: 032 325-51-25
NIP: 634-267-03-10
REGON: 240872286
INTERNET: www.szpitalmegrez.pl
e-mail: zp@szpitalmegrez.pl

WYKONAWCA:

Nazwa : **Alcon Polska sp. z o.o.**
*Adres : ul. Marynarska 15
02-674 Warszawa
Województwo: : mazowieckie
Telefon : (22) 820 34 50
KRS/CEIDG : 0000060964
NIP : 527 10 93 105
REGON : 011429418
INTERNET : <http://www.alcon.com>
E-mail : pl.przetargi@alcon.com

*(jeśli adres korespondencyjny jest inny – proszę o umieszczenie tej informacji na końcu formularza ofertowego)

Wykonawca jest:

**mikroprzedsiębiorstwem,
małym przedsiębiorstwem,
średnim przedsiębiorstwem****

1. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA : max. 8 tygodni od podpisania umowy
2. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie objętym specyfikacją istotnych warunków zamówienia na następujących zasadach:

** Niepotrzebne skreślić.

Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

	WARTOŚĆ NETTO	WARTOŚĆ BRUTTO
Pakiet nr 18	52 184,00	56 358,72
Pakiet nr 2		
Pakiet nr 3		
Pakiet nr 4		

(proszę powielić tyle razy i uzupełnić tylko te numery pakietów na które Wykonawca składa ofertę)

3. Osoba upoważniona do reprezentacji Wykonawcy/ów i podpisująca ofertę (jeżeli nie jest to osoba wymieniona w rejestrze należy dołączyć pełnomocnictwo):

a) Katarzyna Wita-Godyń

666 408 867

(imię i nazwisko)

(telefon)

St. Specjalista ds przetarów

(stanowisko)

4. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym:

a) Katarzyna Wita-Godyń

666 408 867

(imię i nazwisko)

(telefon)

St. Specjalista ds przetarów

(stanowisko)

5. Oświadczamy, że:

- 1) zamówienie zostanie zrealizowane na warunkach w terminach określonych w SWZ oraz we wzorze umowy;
- 2) jesteśmy w posiadaniu dokumentów dopuszczających oferowany przez nas asortyment do obrotu oraz używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
- 3) w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
- 4) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty;
- 5) zawarta w Specyfikacji Warunków Zamówienia treść Wzoru Umowy została przez nas zaakceptowana i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wymienionych w niej warunkach;
- 6) jesteśmy związani niniejszą ofertą na okres wskazany w SWZ.
- 7) zamówienie: (właściwe podkreślić)

a. w całości zrealizujemy we własnym zakresie

b. ~~zamierzamy powierzyć podwykonawcom następujące części zamówienia:~~

- 8) w zakresie przesłanki określonej w art. 109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp, Zamawiający może uzyskać aktualny dokument potwierdzający brak podstaw do wykluczenia (wymagany przez Zamawiającego na podstawie rozdziału VIII ust. 3 ppkt. 3) SWZ) za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne.
- 9) w związku z powyższym wyrażam/y zgodę na to, aby Zamawiający pobrał przedmiotowy dokument (dokumenty w przypadku Wykonawców wspólnie składających ofertę) samodzielnie, na potrzeby niniejszego postępowania, wyżej wymienionym dokumentem jest odpis z KRS

informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru Przedsiębiorców (KRS), wpis do CEIDG

Inny : _____

(podać wraz z dokładnymi danymi referencyjnymi dokumentów)

Adres strony internetowej, na której dostępny jest ww. aktualny dokument:

<https://ekrs.ms.gov.pl/web/wyszukiwarka-krs/strona-glowna/>

6. Oświadczam, że 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. ***
7. Załącznikami do niniejszej oferty są:
- 1) oświadczenia i dokumenty zgodnie ze spisem treści
 - 2)
 - 3)
 - 4)
 - 5)
8. Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego „Kto, w celu uzyskania dla siebie lub kogoś innego, od banku lub jednostki organizacyjnej prowadzącej podobną działalność gospodarczą na podstawie ustawy albo od organu lub instytucji dysponujących środkami publicznymi - kredytu, pożyczki pieniężnej, poręczenia, gwarancji, akredytywy, dotacji, subwencji, potwierdzenia przez bank zobowiązania wynikającego z poręczenia lub z gwarancji lub podobnego świadczenia pieniężnego na określony cel gospodarczy, elektronicznego instrumentu płatniczego lub zamówienia publicznego, przedkłada podrobiony, przerobiony poświadczający nieprawdę albo nierzetelny dokument albo nierzetelne, pisemne oświadczenie dotyczące okoliczności o istotnym znaczeniu dla uzyskania wymienionego wsparcia finansowego, instrumentu płatniczego lub zamówienia podlega karze pozbawienia wolności od 3 miesięcy do lat 5.”, oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

data : 19.06.2024 r.

* Adres korespondencyjny (jeśli dotyczy):

.....

.....

*** W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Pakiet nr 18

Lp	Nazwa	Ilość	Cena jedn.netto	Cena jedn. brutto	Wartość netto	Vat %	Wartość brutto	Producent/ nr katalogowy	Jeśli dotyczy - nazwa (opis) wyrobu dopuszczonego przez Zamawiającego na podstawie pytań / nr pytania
1	Głowica do fakoemulsyfikacji z funkcją ultradźwięków skrętnych i oscylacji poprzecznych wraz z możliwością niezależnego regulowania ruchów podłużnych i poprzecznych tipa głowicy. Głowica z 4-kryształowym elementem piezoelektrycznym. Głowica wyposażona w czujnik ciśnienia płynów, który daje możliwość szybkiego reagowania i zapewnia zmniejszenie wahnięcia głębokości komory. Głowica kompatybilna z aparatem znajdującym się na wyposażeniu oddziału Centurion Vinson System.	4	10 940,00	11 815,20	43 760,00	8%	47 260,80	Alcon Laboratories Inc/ GŁOWICA ACTIVE SENTRY / nr kat. 8065752914	
2	Końcówka aspiracyjna 21 G, o średnicy 0,8 mm, z napyłaną końcówką i portem do aspiracji o średnicy 0,35mm. Długość zakrzywionej kaniuli 15mm, całkowita długość głowicy 107 mm	4	1 053,00	1 137,24	4 212,00	8%	4 548,96	Duckworth & Kent Ltd / GŁOWICA ASPIRACJA / nr kat. 8-655	
3	Końcówka irygacyjna 21 G, o średnicy 0,8 mm, końcówka z 2 portami 0,5 mm. Długość zakrzywionej kaniuli 15mm, całkowita długość głowicy 107 mm	4	1 053,00	1 137,24	4 212,00	8%	4 548,96	Duckworth & Kent Ltd / GŁOWICA IRYGACJA / nr kat. 8-650	
Ogółem					52 184,00		56 358,72		

Nazwa Wykonawcy:

Alcon Polska spółka z o.o.

Ul. Marynarska 15

02-674 Warszawa

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANY ASORTYMENT ODPOWIADA WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO:

A) WYROBY MEDYCZNE: jeśli dotyczy

- oświadczamy, że wszystkie wyroby medyczne zaoferowane w pakiecie 18

- posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej tj. atesty i świadectwa rejestracji lub zgłoszenie albo powiadomienie zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych
- posiadają Deklaracje zgodności EC (WE) sporządzoną przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r. lub deklarację zgodności, wystawioną przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych. Do dokumentu należy dołączyć wszystkie załączniki potwierdzające przynależność deklaracji zgodności do oferowanych wyrobów medycznych w formularzu asortymentowo-cenowym. Treść przedstawionej deklaracji musi zawierać numery katalogowe/REF wyrobu medycznego (jeżeli dotyczy).
– które Wykonawca udostępni na każde wezwanie Zamawiającego w terminie 3 dni od wezwania

B) INNE: jeśli dotyczy

– oświadczamy, że zaoferowane w pakiecie..... wyroby nie są produktami
niebezpiecznymi ani wyrobami medycznymi.

Zakwalifikowane zostały jako.....

Dotyczy: **Wyposażenie Poradni oraz Oddziału Okulistycznego w sprzęt medyczny**

Nr postępowania: 11/24/ZP/PN

Nazwa Wykonawcy:

Alcon Polska spółka z o.o.

Ul. Marynarska 15

02-674 Warszawa

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia
DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „, Dostawa sprzętu medycznego na potrzeby oddziałów szpitala Megrez Sp. z o. o.”, oświadczam, co następuje:

1. Oświadczenie dotyczące Wykonawcy:

Oświadczam, **że nie podlegam wykluczeniu** z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576*.

2. Informacja dotycząca polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotu udostępniającego zasoby w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w SWZ, polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), w następującym zakresie: (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu), co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

3. Oświadczenie dotyczące podwykonawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

4. Oświadczenie dotyczące dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

5. 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.

* Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4a 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 30.01.2024 godz. 15:26:30

Numer KRS: 0000060964**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		14.11.2001		
Ostatni wpis	Numer wpisu	74	Data dokonania wpisu	14.11.2023
	Sygnatura akt	WA.XIII NS-REJ.KRS/56798/23/276		
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY DLA M.ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO		

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 011429418, NIP: 5271093105
3.Firma, pod którą spółka działa	ALCON POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 45845 SĄD REJONOWY DLA M.ST. WARSZAWY XVI 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?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat WARSZAWSKI, gmina WARSZAWA-CENTRUM, miejsc. WARSZAWA
2.Adres	ul. MARYNARSKA, nr 15, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 02-674, poczta WARSZAWA, 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 AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY W DNIU 23.11.1995, W KANCELARII NOTARIALNEJ HANNY KACPRZAK-ZAKRZEWSKIEJ W WARSZAWIE, PRZY PL. KONSTYTUCJI 4/39 REP. A 6881/95; AKT NOTARIALNY Z DNIA 27.09.2001 R. SPORZĄDZONY PRZED NOTARIUSZEM MARKIEM MAJCHRZAKIEM W WARSZAWIE, REP. A NR 6797/2001, ZMIENIONO

	ART.1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13. AKT NOTARIALNY Z DNIA 7.11.2001 SPORZĄDZONY PRZED NOTARIUSZEM MARKIEM MAJCHRZAKIEM W WARSZAWIE, REP. A NR 7837/2001.
2	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY W DNIU 17 LIPCA 2008 R., REPERTORIUM A NR 10143/2008, PRZEZ MARKA WATRAKIEWICZA, NOTARIUSZA W WARSZAWIE Z KANCELARII NOTARIALNEJ W WARSZAWIE ZMIENIONO: ART.2 UST.1 AKT ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
3	14.06.2012 R., REP. A NR 3145/2012, NOTARIUSZ W WARSZAWIE GRZEGORZ KUZARA, NOTARIUSZ W WARSZAWIE Z KANCELARII NOTARIALNEJ PRZY SWKERZE KARD. S.WYSZYŃSKIEGO 5 LOK. 22; UCHYLONO DOTYCHCZASOWE BRZMIENIE AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI I NADANO MU NOWE BRZMIENIE.
4	3 PAŹDZIERNIKA 2013 R., REPERTORIUM A NR 4964/2013, GRZEGORZ KUZARA, NOTARIUSZ W WARSZAWIE Z KANCELARII NOTARIALNEJ PRZY SKWERZE KARD. S. WYSZYŃSKIEGO 5 LOK. 22 ZMIENIONO ART. 2 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
5	23.06.2014 R., REP. A NR 20929/2014, ASESOR NOTARIALNY PAWEŁ DĄBROWA, ZASTĘPCA NOTARIUSZA KRZYSZTOFA NURKOWSKIEGO, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE PRZY UL. POSTĘPU 18B ZMIANA ART. 2 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO
6	29.08.2019 R. - EMILIA BORUC - NOTARIUSZ W WARSZAWIE, REP. A NR 1775/2019 - ZMIENIONO ART. 2 UST. 1, ART. 3 UST. 3, PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY.
7	19.04.2021 R., REP. A NR 877/2021, NOTARIUSZ EMILIA BORUC, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, ZMIENIONO ART.7, USUNIĘTO: ART.9, ZMIENIONO NUMERACJĘ POZOSTAŁYCH ARTYKUŁÓW
8	1.06.2022 R., REPERTORIUM A NR 1370/2022, NOTARIUSZ EMILIA BORUC, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, ZMIANA ART. 2 UST. 2.1. AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO, PRZYJĘCIE TEKSTU JEDNOLITEGO AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO

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	ALCON INC.
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON lub data	---

urodzenia	
4.Numer KRS	-----
5.Posiadane przez wspólnika udziały	750 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 750.000 ZŁOTYCH
6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

Rubryka 8 - Kapitał spółki

1.Wysokość kapitału zakładowego 750 000,00 ZŁ

Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu

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	DWÓCH CZŁONKÓW ZARZĄDU ŁĄCZNIE ALBO JEDEN CZŁONEK ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM ALBO DWÓCH PROKURENTÓW.

Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu

1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	KASPRZYK
	2.Imiona	MICHAŁ JERZY
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	81020207392, -----
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK 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	HENRY
	2.Imiona	ROY LINDSAY
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	-----, -----
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----
3	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	SKÓRSKI
	2.Imiona	PIOTR
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	71091300672, -----
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK 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

1	1.Nazwisko	JEDNACZ
	2.Imiona	TOMASZ WŁODZIMIERZ
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	62101304777, -----
	4.Rodzaj prokury	PROKURA ŁĄCZNA Z INNYM PROKURENTEM LUB CZŁONKIEM ZARZĄDU
2	1.Nazwisko	BERGER JANKOWSKA
	2.Imiona	OLGA MAGDALENA
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	83102000301, -----
	4.Rodzaj prokury	PROKURA ŁĄCZNA Z INNYM PROKURENTEM LUB CZŁONKIEM ZARZĄDU
3	1.Nazwisko	TKACZENKO
	2.Imiona	EUGENIUSZ
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	81080118753, -----
	4.Rodzaj prokury	PROKURA ŁĄCZNA Z INNYM PROKURENTEM LUB CZŁONKIEM ZARZĄDU

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności

1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
2.Przedmiot pozostałej działalności	1	33, 14, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZĄDZEŃ ELEKTRYCZNYCH

przedsiębiorcy	2	33, 20, Z, INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	3	62, 01, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z OPROGRAMOWANIEM
	4	62, 02, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z DORADZTWEW W ZAKRESIE INFORMATYKI
	5	72, 19, Z, BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE POZOSTAŁYCH NAUK PRZYRODNICZYCH I TECHNICZNYCH
	6	77, 39, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DÓBR MATERIALNYCH, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
	7	85, 59, , POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
	8	33, 13, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZĄDZEŃ ELEKTRONICZNYCH I OPTYCZNYCH
	9	47, 91, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA PRZEZ DOMY SPRZEDAŻY WYSYŁKOWEJ LUB INTERNET

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	16.10.2002	01.01.2001 - 31.12.2001
	2	17.07.2003	01.01.2002 - 31.12.2002
	3	25.06.2004	01.01.2003 - 31.12.2003
	4	05.07.2005	01.01.2004 - 31.12.2004
	5	14.06.2006	01.01.2005 - 31.12.2005
	6	12.06.2007	01.01.2006 - 31.12.2006
	7	09.07.2008	01.01.2007 - 31.12.2007
	8	30.06.2009	01.01.2008 - 31.12.2008
	9	02.07.2010	01.01.2009-31.12.2009
	10	03.08.2011	01.01.2010 - 31.12.2010
	11	19.06.2012	01.01.2011 - 31.12.2011
	12	09.05.2013	01.01.2012 - 31.12.2012
	13	04.07.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	14	08.07.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	15	24.06.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	16	27.06.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	17	06.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	18	05.07.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	19	14.07.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	20	06.10.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	21	12.10.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	22	05.07.2023	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	2	*****	01.01.2005 - 31.12.2005
	3	*****	01.01.2006 - 31.12.2006
	4	*****	01.01.2007 - 31.12.2007
	5	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
	6	*****	01.01.2009-31.12.2009

	7	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	8	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
	9	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	10	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	11	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	12	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	13	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	14	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	15	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	16	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	17	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	18	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	19	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
	2	*****	01.01.2002 - 31.12.2002
	3	*****	01.01.2003 - 31.12.2003
	4	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	5	*****	01.01.2005 - 31.12.2005
	6	*****	01.01.2006 - 31.12.2006
	7	*****	01.01.2007 - 31.12.2007
	8	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
	9	*****	01.01.2009-31.12.2009
	10	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	11	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
	12	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	13	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	14	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	15	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	16	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	17	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	18	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	19	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	20	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	21	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	22	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	01.01.2001 - 31.12.2001
	2	*****	01.01.2002 - 31.12.2002
	3	*****	01.01.2003 - 31.12.2003
	4	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	5	*****	01.01.2005 - 31.12.2005
	6	*****	01.01.2006 - 31.12.2006
	7	*****	01.01.2007 - 31.12.2007

8	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
9	*****	01.01.2009-31.12.2009
10	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
11	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
12	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
13	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
14	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
15	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
16	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
17	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
18	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
19	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
20	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
21	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
22	*****	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	31.12.2001
---	------------

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 30.01.2024

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

Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

Informacje na temat publikacji

Numer ogłoszenia w Dz.U. S:

-

Krajowy dziennik urzędowy

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

Tożsamość zamawiającego

Oficjalna nazwa:

Megrez Sp. z o.o.

Państwo:

Polska

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Rodzaj procedury

Nie określono

Tytuł:

Wyposażenie Poradni oraz Oddziału Okulistycznego w sprzęt medyczny

Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia jest wyposażenie Poradni oraz Oddziału Okulistycznego w sprzęt medyczny. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został przedstawiony w formularzach asortymentowo – cenowych stanowiących załącznik nr 2 do SWZ, oraz w parametrach i warunkach wymaganych – stanowiących załącznik nr 1a do SWZ.

Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):

Nr postępowania: 11/24/ZP/PN

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

Nazwa:

Alcon Polska sp. z o.o

Ulica i numer:

Marynarska 15

Kod pocztowy:

02-674

Miejscowość:

Warszawa

Państwo:

Polska

Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):

www.alcon.com

E-mail:

pl.przetargi@alcon.com

Telefon:

228203450

Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:

Katarzyna Wita-Godyń

Numer VAT (jeżeli dotyczy):

-

Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.

NIP 527 10 93 105

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?

Tak

Nie

Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub

czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?

Tak

Nie

W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?

Tak

Nie

- Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku, WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w danym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia

e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?

Tak

Nie

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

-

Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?

Tak

Nie

W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:

pakiet 18

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1

- W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Imię

Katarzyna

Nazwisko

Wita-Godyń

Data urodzenia

-

Miejsce urodzenia

-

Ulica i numer:

Marynarska 15

Kod pocztowy:

02-674

Miejscowość:

Warszawa

Państwo:

Polska

E-mail:

pl.przetargi@alcon.com

Telefon:

228203450

Stanowisko/Działający(-a) jako:

starszy specjalista ds przetargów

W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):

-

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?

Tak

Nie

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

- (Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku, gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

Tak

Nie

- Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji, dodatkowo oprócz informacji wymaganych w części I, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

udział w organizacji przestępczej

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

korupcja

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

nadużycie finansowe

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r.

w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne

W art. 57 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

płatność podatków

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności podatków, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

płatność składek na ubezpieczenie społeczne

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi

W art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa ochrony środowiska

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa ochrony środowiska? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa socjalnego

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa socjalnego? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa pracy? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

upadłość

Czy wykonawca znajduje się w stanie upadłości?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

niewypłacalność

Czy wykonawca jest objęty postępowaniem upadłościowym lub likwidacyjnym?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

układ z wierzycielami

Czy wykonawca zawarł układ z wierzycielami?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

inna sytuacja podobna do upadłości wynikająca z prawa krajowego

Czy wykonawca znajduje się w innej sytuacji podobnej do upadłości wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

aktywami zarządza likwidator

Czy aktywami wykonawcy zarządza likwidator lub sąd?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

działalność gospodarcza jest zawieszona

Czy działalność gospodarcza wykonawcy jest zawieszona?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

porozumienia z innymi wykonawcami mające na celu zakłócenie konkurencji

Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

winien poważnego wykroczenia zawodowego

Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego? W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

konflikt interesów spowodowany udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia

Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów – jak wskazano w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia – spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

bezpośrednie lub pośrednie zaangażowanie w przygotowanie przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia

Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

rozwiązanie umowy przed czasem, odszkodowania lub inne porównywalne sankcje

Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

winien wprowadzenia w błąd, zatajenia informacji lub niemożności przedstawienia wymaganych dokumentów lub uzyskania poufnych informacji na temat przedmiotowego postępowania

Czy wykonawca znalazł się w jednej z poniższych sytuacji:

- a) był winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;
- b) zataił te informacje;
- c) nie był w stanie niezwłocznie przedstawić dokumentów potwierdzających wymaganych przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz
- d) przedsięwziął kroki, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

D: Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego. Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

Część IV: Kryteria kwalifikacji

a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Zakończ

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca oświadcza, że:

W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:

W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:

Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

Część VI: Oświadczenia końcowe

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II-V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim (pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność; w razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu), lub
- b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y):

data

19-06-2024

Miejsce

Warszawa

Podpis



Centurion®
Vision System z głowicą ACTIVE SENTRY®



ZAAWANSOWANY SYSTEM KONTROLI W TWOICH DŁONIACH

CENTURION® Vision System z głowicą ACTIVE SENTRY® wykorzystuje zaawansowane osiągnięcia nauki i obejmuje zintegrowany czujnik ciśnienia płynów, który zapewnia zwiększone bezpieczeństwo, płynność i kontrolę¹⁻³.

Alcon

Płynna fakoemulsyfikacja, która pomaga zoptymalizować wyniki operacji

CENTURION® Vision System z głowicą ACTIVE SENTRY® na nowo definiuje wydajność fakoemulsyfikacji^{1,2} – jego innowacyjna konstrukcja i zmniejszenie wahnięcia głębokości komory w czasie rzeczywistym pomagają zapewnić bezpieczeństwo, przewidywalność i kontrolę w przypadku pacjentów z zaćmą*.

ZWIĘKSZONE BEZPIECZEŃSTWO, PŁYNNOŚĆ I KONTROLA

- **Zdolność do szybkiego reagowania**^{3,4}
 - Głowica ACTIVE SENTRY® jest pierwszą i jedyną głowicą do fakoemulsyfikacji wyposażoną w czujnik ciśnienia płynów.
- **Zmniejszenie wahnięcia głębokości komory**⁴⁻⁶
 - Głowica komunikuje się ze sprzętem i oprogramowaniem w celu zapewnienia bardziej przewidywalnych zabiegów.
- **Stabilność od początku do końca**³⁻⁵
 - Technologia CENTURION® Active Fluidics™ dynamicznie zarządza ciśnieniem wewnątrzgałkowym w szerokim zakresie warunków operacyjnych.
- **Zaprojektowana w celu zwiększenia bezpieczeństwa**^{7,8}
 - Końcówka INTREPID® Hybrid Tip jest oparta na technologii polimerowej w celu zmniejszenia uszkodzeń torebki soczewki i innych tkanek.

CENTURION® Vision System z głowicą ACTIVE SENTRY® jest wspierany przez zaawansowane technologie zabiegowe, mające na celu zapewnienie jeszcze większej wydajności podczas przeprowadzania fakoemulsyfikacji^{1,2,8**}.

ZWIĘKSZONA WYDAJNOŚĆ

- **Udoskonalona fakoemulsyfikacja**^{3-5,7-12}
 - Końcówka INTREPID® BALANCED Tip zaprojektowana pod kątem większej wydajności^{**}:
 - ulepszone działanie skrętne^{9,11,12}
 - krótszy czas zastosowania ultradźwięków i aspiracji^{9,10,12}
 - zmniejszone zużycie energii³⁻⁵
 - minimalne wytwarzanie ciepła¹¹
 - mniejsza ilość potrzebnego płynu^{10,12}
- Końcówka INTREPID® Hybrid Tip:
 - Zaprojektowana w celu zapewnienia wydajnego działania, podobnie jak końcówka INTREPID® BALANCED Tip^{7,8}





INTREPID® BALANCED Tip



INTREPID® Hybrid Tip

Innowacja udowodniona naukowo minimalizująca ryzyko powikłań

Głowica ACTIVE SENTRY® zaprojektowana w celu zmniejszenia wahanń głębokości komory **po okluzji** pomaga utrzymać stabilność w komorze przedniej oraz **poprawić kontrolę nad zabiegiem fakoemulsyfikacji**^{4,6}.

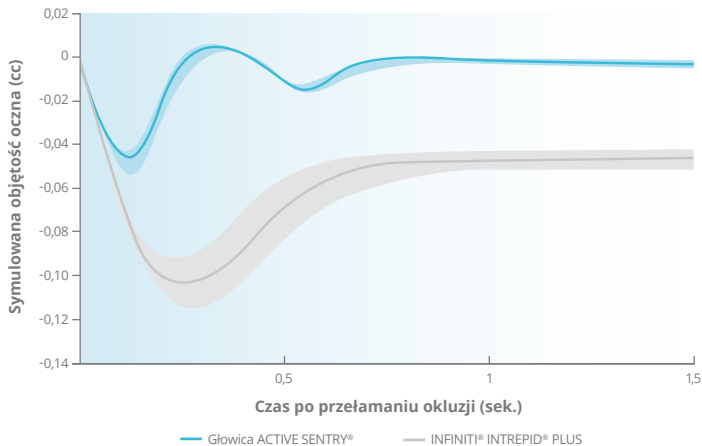
Dzięki znacznemu zmniejszeniu wahanń głębokości komory po przełamaniu okluzji minimalizujemy liczbę zmiennych podczas procedury chirurgicznej.



Jest to **pierwsza i jedyna** głowica do fakoemulsyfikacji wyposażona w zintegrowany czujnik ciśnienia płynów.



Symulowana objętość oka po przełamaniu okluzji⁴
(ciśnienie wewnątrzgałkowe 50 mmHg; ustawienia podciśnienia 500 mmHg; prędkość aspiracji 40 cc/min)



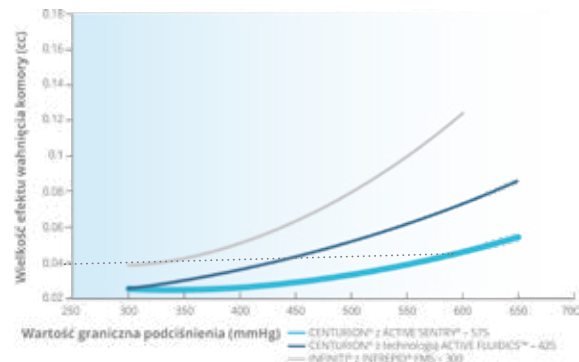
Głowica ACTIVE SENTRY® redukuje wahnięcie głębokości komory po przełamaniu okluzji w czasie rzeczywistym, co zapewnia stabilniejsze IOP^{4,6}.

IOP (ang. *intraocular pressure*) – ciśnienie wewnątrzgałkowe



Głowica ACTIVE SENTRY® powiadamia system z technologią Active Fluidics™, gdy w komorze przedniej wystąpi wahania, co uruchamia **natychmiastową korektę**, która ma na celu **ustabilizowanie komory przedniej i zapewnienie stabilności^{1,4,6}**.

Przeгляд techniczny, ograniczenie efektu wahnienia głębokości komory: głowica ACTIVE SENTRY®^{4,6}
(wielkość efektu wahnienia głębokości komory, IOP = 55 mmHg)

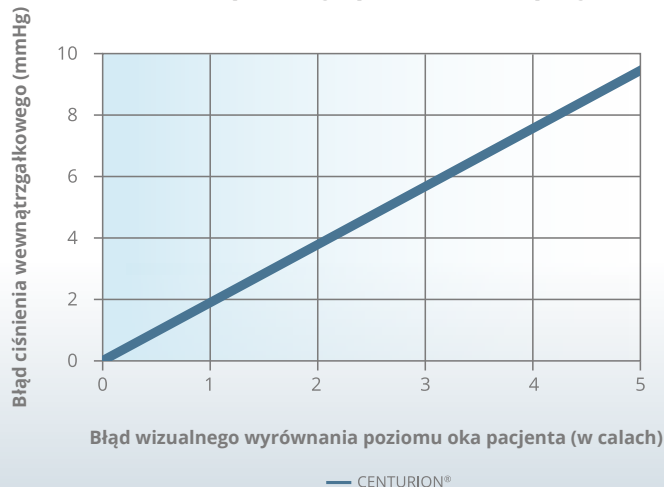


Zmniejszenie ryzyka dla optymalizacji wyników^{13,14}

Utrzymuje docelowe ciśnienie wewnątrzgałkowe^{1,15}

- Czujnik automatycznie rozpoznaje poziom oka pacjenta (PEL)¹³.
- Eliminuje potrzebę korekt ręcznych¹³.

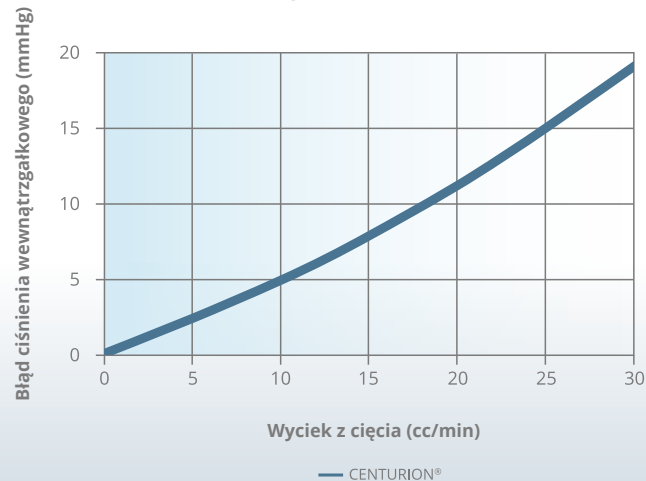
Błąd ciśnienia wewnątrzgałkowego a kompensacja poziomu oka pacjenta¹³



Kompensuje średnią wartość wypływu z cięcia^{1,14}

- Czujnik automatycznie wykrywa różnicę poziomu aspiracji i irygacji^{1,14}.
- Zwiększa przepływ irygacji dla zapewnienia stałego ciśnienia^{1,14}.

Błąd ciśnienia wewnątrzgałkowego a wyciek z cięcia¹⁴

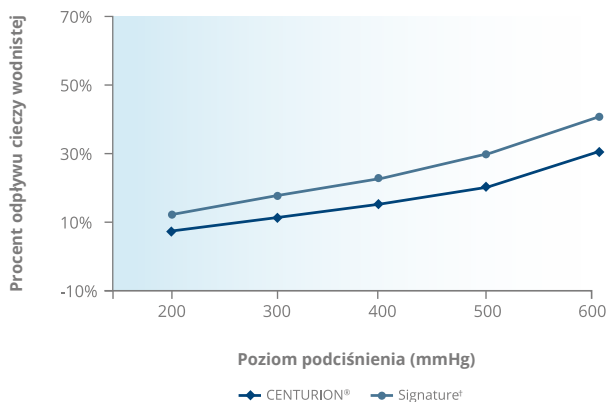


Zaprojektowany w celu zapewnienia bezpiecznej, kontrolowanej fakoemulsyfikacji w zakresie różnych poziomów podciśnienia^{3-6,16}



CENTURION® Vision System z głowicą ACTIVE SENTRY® zapewnia stabilne IOP dzięki zmniejszeniu głębokości wahnięcia komory i jednoczesnym zwiększeniu bezpieczeństwa^{3-6,16}.

Badanie oka ze sztuczną soczewką¹⁶



Badanie oka bez sztucznej soczewki¹⁶

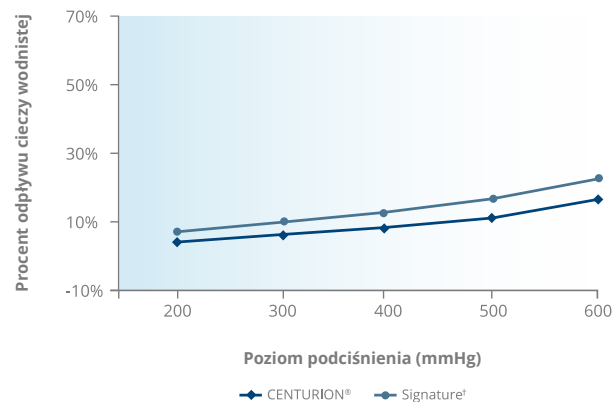


Tabela 1: Odpływ cieczy wodnistej z oka powiązany z efektem wahnięcia głębokości komory po przełamaniu okluzji podczas wszczepiania sztucznej soczewki u ludzi¹⁶

	Wartość graniczna podciśnienia (mmHg)	Wahnięcie głębokości komory (µl)	Procent utraty cieczy w oku ze sztuczną soczewką	Procent utraty cieczy w oku bez sztucznej soczewki
CENTURION® Vision System	200-600	17-77	7-31%	4-17%
AMO Signature[†]	200-600	30-103	12-41%	7-22%
DORC EVA[†]	200-600	47-165	19-66%	10-36%
B&L Stellaris PC[†]	200-400	67-163	27-65%	15-35%

[†] Znaki handlowe należą do odpowiednich właścicieli.

Ewolucja układów płynowych w fakoemulsyfikacji



Grawitacyjny system płynów

Wykorzystuje wysokość butelki w celu regulacji ciśnienia wewnątrzgałkowego⁵.



Płyny pod ciśnieniem

Używa pompy pneumatycznej dla osiągnięcia ciśnienia irygacji w butelce⁵.



Technologia Active Fluidics™

Używa płyt ściskających do utrzymania wybranego przez chirurga docelowego ciśnienia wewnątrzgałkowego^{1,5}.



Technologia Active Fluidics™ z głowicą ACTIVE SENTRY®

Łączy technologię Active Fluidics™ oraz pomiar ciśnienia z poziomu głowicy^{1,2}.

Technologia Active Fluidics™ z głowicą ACTIVE SENTRY®1,2

1. Czujnik ciśnienia płynów

Wykrywa zmiany w zakresie stabilności komory przedniej w miarę ich zachodzenia.

2. Głowica ACTIVE SENTRY®

Wysyła do sprzętu i oprogramowania CENTURION® Vision System sygnały informujące o konieczności skorygowania w celu utrzymania stałego ciśnienia wewnątrzgałkowego.

3. Technologia Active Fluidics™

Używa płyt ściskających do regulacji nacisku na worek roztworu irygacyjnego BSS®, kompensując zmiany w oku.

4. Technologia QuickValve™

Uwalnia płyn do przewodu aspiracji.



Stabilność komory podczas całego zabiegu fakoemulsyfikacji^{4-6,15,16}

Technologia Active Fluidics™ wykorzystuje płyty ściskające do wywierania i zwalniania ciśnienia na worek roztworu irygacyjnego BSS® w miarę wykrywania zmian w komorze przedniej, aktywnie działając na rzecz utrzymania docelowego ciśnienia wewnątrzgałkowego^{1,5,15}.

- **Zapewnia kompensację zmiennych poziomów przepływu aspiracji** w czasie rzeczywistym^{5,15}.
- **Zapewnia mniejsze wahania ciśnienia wewnątrzgałkowego** w porównaniu do systemów grawitacyjnych i ciśnieniowych układów płynowych^{5,15}.

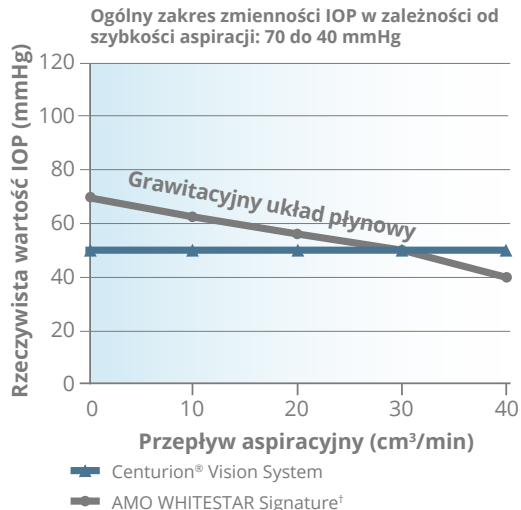


„Dzięki CENTURION® Vision System z głowicą ACTIVE SENTRY® zmniejszyła się ruchomość torebki tylnej, a komora i objętość torebki soczewki odtwarzały się szybciej”.

– lek. Cesar Espiritu, zastępca ordynatora oddziału okulistyki szpitala Manila Doctors Hospital w Manili

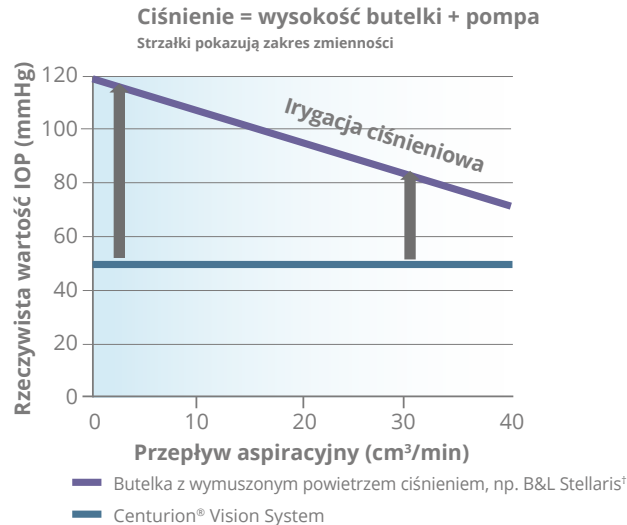
Konsultant opłacany przez firmę Alcon

IOP przy wzroście przepływu aspiracyjnego System grawitacyjny vs. Active Fluidics™



Warunki laboratoryjne testów:
AMO†, ustawiona wysokość butelki: 95 cm,
ustawione ciśnienie Centurion®: 50 mmHg

IOP vs. przepływ aspiracyjny Butelka z wymuszonym powietrzem ciśnieniem vs. Active Fluidics™



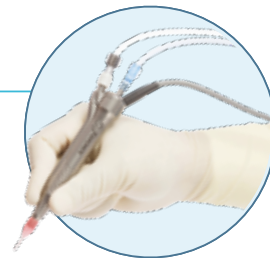
Warunki laboratoryjne testów:
B&L†, ustawiona wysokość butelki: 70 cm z dodatkem ciśnienia 70 mmHg,
ustawione ciśnienie Centurion®: 50 mmHg

† Znaki handlowe należą do odpowiednich właścicieli.



Wartości przepływu różnią się w zależności od przypadku. Technologia Active Fluidics™, w odróżnieniu od systemów grawitacyjnych i ciśnieniowych, **wykrywa i kompensuje wahania ciśnienia wewnątrzgałkowego, aby pomóc w utrzymaniu ciśnienia wewnątrzgałkowego wybranego przez chirurga**^{5,15}.

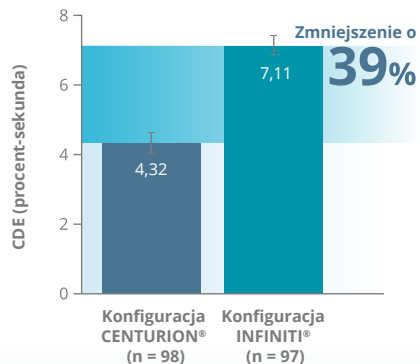
Zwiększona wydajność poprzez redukcję energii ultradźwiękowej, płynu aspiracyjnego i czasu aspiracji^{6,9-11,17}



Centurion® Vision System charakteryzuje się unikalną kombinacją technologii OZil® i innowacyjnego układu płynowego^{9-11,17}.

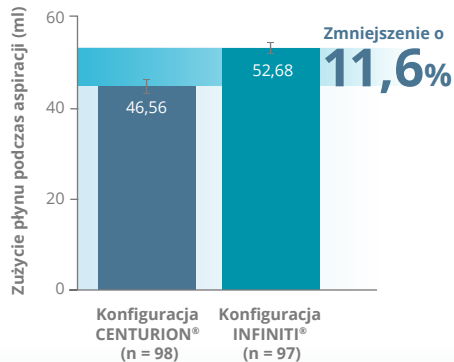
- Krótszy czas usunięcia zaćmy^{9,10*}
- Zredukowana ilość wykorzystywanej energii ultradźwiękowej^{9,10}
- Ulepszona wydajność skrętna^{9-11,17}
- Zmniejszony efekt odpychania¹⁷
- Mniejsze zużycie płynu^{9,10}

Skumulowana energia rozproszona¹⁰



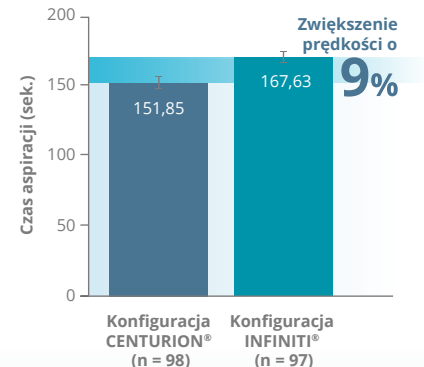
Różnica między grupami (przedział ufności 95%):
-2,78 (-3,44 do -2,13) procent-sekund;
dane odzwierciedlają średnią najmniejszych kwadratów ± błąd standardowy.

Zużycie płynu podczas aspiracji¹⁰



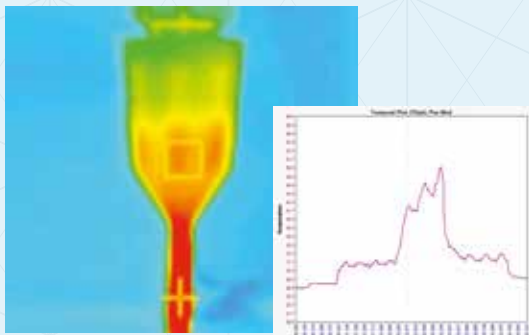
Różnica między grupami (przedział ufności 95%):
-6,12 (-9,82 do -2,43) ml; dane odzwierciedlają
średnią najmniejszych kwadratów ± błąd
standardowy.

Czas aspiracji¹⁰



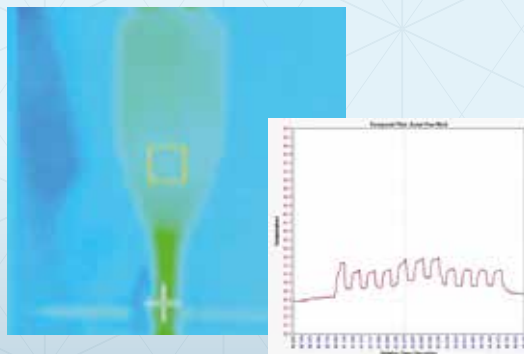
Różnica między grupami (przedział ufności 95%):
-15,78 (-26,49 do -5,07) sek.; dane odzwierciedlają
średnią najmniejszych kwadratów ± błąd
standardowy.

Ellips FX† Zapis temperatury IR¹⁸



Wykres czasowy temperatury w miejscu cięcia

OZil® Torsional Zapis temperatury IR¹⁸



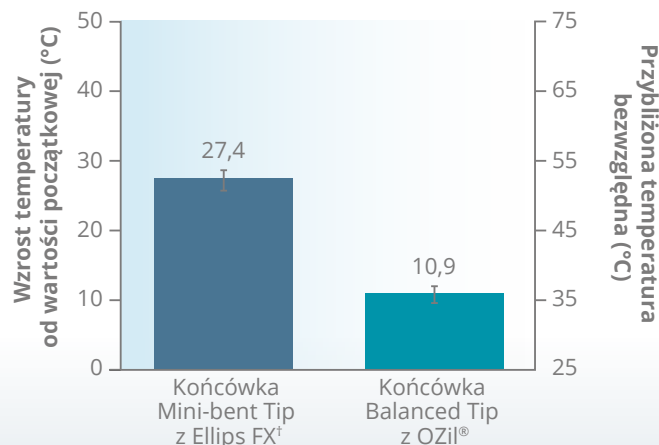
Wykres czasowy temperatury przy nacięciu

Mniejszy wzrost temperatury – mniejsze ryzyko oparzeń oka⁹

Kombinacja głowicy OZil® Phaco i końcówki BALANCED Tip aparatu Centurion® Vision System to mniejszy wzrost temperatury niż tradycyjne procedury ultradźwiękowe i Ellips FX^{†18}:

- o **60% mniejszy** wzrost temperatury¹⁸,
- **bezpieczniejsze** przekazywanie ciepła¹⁸.

Wzrost temperatury w przypadku okluzji i obciążenia¹⁸



Warunki laboratoryjne testu:
okluzja – obciążenie,
amplituda 50

Końcówka INTREPID® Hybrid Tip została zaprojektowana w celu zwiększenia bezpieczeństwa^{7,8}

Zwiększenie ochrony pacjentów za pomocą INTREPID® BALANCED Tip z autorską technologią polimerową

Dwie zaufane technologie – jedna innowacyjna konstrukcja w celu zmniejszenia uszkodzeń torebki soczewki i innych tkanek⁷:

- zaokrąglona krawędź polimerowa zaprojektowana w celu zmniejszenia ryzyka uszkodzenia torebki^{7,8},
- wydajność cięcia odpowiednia dla gęstości zaćmy do wartości 3+,
- działanie i konfiguracja systemu płynów podobne do końcówki INTREPID® BALANCED Tip.

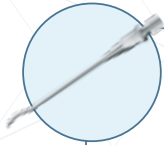


INTREPID® BALANCED Tip



INTREPID® Hybrid Tip

Optymalna wydajność dzięki wszechstronnej technologii fakoemulsyfikacji



Wydajność w zasięgu ręki

Końcówka INTREPID® BALANCED Tip zapewnia**:

- więcej ruchów bocznych w obszarze końcówki, mniej przemieszczeń trzonu w miejscu nacięcia⁹,
- minimalne wytwarzanie ciepła¹¹,
- minimalizację zmian i komplikacji w obszarze istoty właściwej rogówki⁹,
- alternatywną „prostą” końcówkę dla skrętej fakoemulsyfikacji.

Możliwość dostosowania do różnorodnych przypadków

Końcówka INTREPID® Transformer I/A pozwala na:

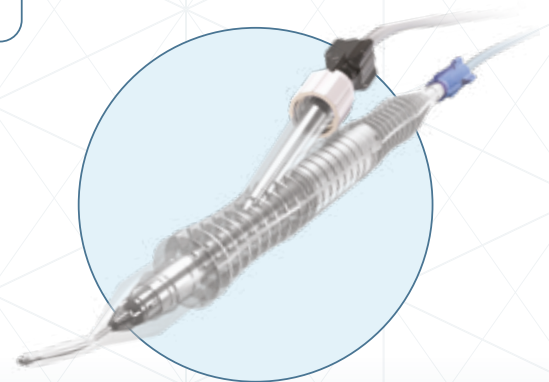
- współosiowe lub oburęczne usuwanie materiału korowego¹⁹,
- łatwiejsze przejście do następnego etapu dzięki wielofunkcyjnej głowicy***.



Większą kontrolę podczas zabiegu

Głowica INTREPID® Autosert® zapewnia^{20,21}:

- mniejszą siłę wywieraną na oko,
- zwiększoną integralność rany,
- mniejsze rozciąganie nacięcia,
- minimalne naruszenie rany i urazowość.



Zabezpiecz każdy wynik poprzez kontrolowaną fakoemulsyfikację

CENTURION® Vision System z głowicą ACTIVE SENTRY®*:

- redukuje wahnięcie głębokości komory przez szybką detekcję i powrót dożądanego poziomu ciśnienia^{4,6},
- utrzymuje docelowe ciśnienie wewnątrzgałkowe (IOP) – niezależnie od poziomu oka pacjenta (PEL)
 - dzięki technologii Active Fluidics^{TM4-6,15},
- utrzymuje stabilność w zakresie różnych poziomów podciśnienia^{5,6,16},
- zmniejsza czas zabiegu fakoemulsyfikacji oraz zużycie płynu^{9,10},
- chroni oko przed urazem ciepłym^{9,11,18},
- końcówka INTREPID® Hybrid redukuje ryzyko **rozerwania** torebki i **poprawia** bezpieczeństwo na sali operacyjnej⁷.



WAŻNE INFORMACJE DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA CENTURION® VISION SYSTEM

UWAGA: Te produkty posiadają oznakowanie CE i są zgodne z przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych.

WSKAZANIA: CENTURION® Vision System jest przeznaczony do emulgowania, oddzielania, irygacji i aspiracji zaćmy, resztek materiału korowego i komórek nabłonka soczewki, aspiracji i nacięć ciała szklistego w związku z witekromiową przednią, koagulacją bipolarną i iniekcją soczewki wewnątrzgałkowej. Głowica iniektora soczewek wewnątrzgałkowych AutoSert™ jest przeznaczona do dostarczania wysokiej jakości soczewek wewnątrzgałkowych AcrySof® do oka po usunięciu zaćmy. Głowica iniektora soczewek wewnątrzgałkowych AutoSert™ zapewnia funkcjonalność iniekcji soczewek wewnątrzgałkowych. Głowica iniektora soczewek wewnątrzgałkowych AutoSert™ IOL jest przeznaczona do stosowania z soczewkami AcrySof® SN60WF, SN6AD1, SN6AT3 do SN6AT9, a także z zatwierdzonymi soczewkami AcrySof®, które są specjalnie przeznaczone do użytku z tym modulem umieszczającym, zgodnie z zatwierdzonymi oznakowaniem tych soczewek.

OSTRZEŻENIA: Właściwe zastosowanie parametrów i akcesoriów CENTURION® Vision System jest istotne dla pomyślnego przebiegu zabiegów. Stosowanie niskich wartości granicznych podciśnienia, niskiego natężenia przepływu, małej wysokości butelki, wysokich ustawień mocy, zwiększonego zastosowania mocy, zastosowania mocy w warunkach okluzji (sygnalizowanego przez pikanie), brak dostatecznej aspiracji materiału wiólastego przed użyciem mocy, zbyt wysokie nacięcia i kombinacje powyższych czynności mogą powodować znaczny wzrost temperatury w miejscu nacięcia i wewnątrz oka oraz prowadzić do poważnego termicznego uszkodzenia tkanki oka. Dobra praktyka kliniczna nakazuje przeprowadzenie testów odpowiedniej irygacji i przepływu aspiracji przed wprowadzeniem do oka. Należy upewnić się, że rurki nie są zatłkane ani ściśnięte podczas jakiegokolwiek fazy operacji. Materiały eksploatacyjne stosowane w połączeniu z przyrządami Alcon stanowią kompletny system chirurgiczny. Używanie materiałów eksploatacyjnych i końcówek innych niż produkowane przez Alcon może mieć wpływ na wydajność systemu i stwarzać potencjalne zagrożenia.

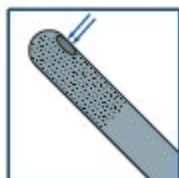
ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE/KOMPLIKACJE: Nieumyślnie nacięcie przyścioku Prime (zalewania) lub Tune (strojenia), gdy Głowica znajduje się w oku, może doprowadzić do niebezpiecznego stanu, który może skutkować zranieniem pacjenta. Podczas każdego zabiegu ultradźwiękowego może dojść do uwolnienia cząstek metalu wskutek nieumyślnego dotknięcia końcówki ultradźwiękowej drugim przyrządem. Inym potencjalnym źródłem cząstek metalu w wyniku stosowania dowolnej końcówki ultradźwiękowej może być energia ultradźwiękowa powodująca mikrościeranie końcówki ultradźwiękowej.

UWAGA: Pełna lista wskazań, ostrzeżeń, ostrzeżeń i uwag znajduje się w instrukcjach zastosowania i instrukcji obsługi.

* W porównaniu z poprzednimi generacjami systemów fakoemulsyfikacji Alcon. ** W porównaniu z poprzednimi generacjami końcówek do fakoemulsyfikacji Alcon. *** W porównaniu do współosiowej rękojeści I/AAlcon.

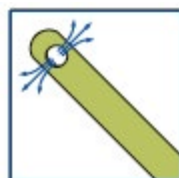
1. Instrukcja obsługi Centurion® Vision System. 2. Instrukcje zastosowania rękojeści z detekcją ciśnienia Active Sentry®. 3. Sharif-Kashani P et al. Comparison of occlusion break responses and vacuum rise times of phacoemulsification systems. BMC Ophthalmol. 2014;14:96. 4. Dane Alcon w dokumentacji. Nr ref. 02559, 03.05.2017 r. 5. Nicoli CM et al. Experimental anterior chamber maintenance in active versus passive phacoemulsification systems. J Cataract Refract Surg. 2016;42(1):157-162. 6. Thorne A et al. Phacoemulsifier occlusion break surge volume reduction. J Cataract Refract Surg. 2018;44:1491-1496. 7. Shumway C, Shumway C. Utility of a novel hybrid phacoemulsification tip to prevent posterior capsule rupture. Presentation at ASCRS 2019, 3-7 May, San Diego. 8. Instrukcje zastosowania zestawu Centurion® FMS. 9. Khokhar S et al. Effect of balanced phacoemulsification tip on the outcomes of torsional phacoemulsification using an active-fluidics system. J Cataract Refract Surg. 2017;43(1):22-28. 10. Solomon KD et al. Clinical study using a new phacoemulsification system with surgical intraocular pressure control. J Cataract Refract Surg. 2016; 42:542-549. 11. Zacharias J. Laboratory assessment of thermal characteristics of three phacoemulsification tip designs operated using torsional ultrasound. Clin Ophthalmol. 2016;10:1095-1101. 12. Demircan S et al. Comparison of 45-degree Kelman and 45-degree balanced phaco tip designs in torsional microcoaxial phacoemulsification. Int J Ophthalmol. 2015;8(6):1168-1172. 13. Lehmann R. Automated Patient Eye Level by Sensor-based handpiece. Presentation at ASCRS 2019, 3-7 May, San Diego. 14. Crandall AS. Role of Incision Leakage in Anterior Chamber Stability in Different Phacoemulsifier Systems. Presentation at ASCRS 2019, 3-7 May, San Diego. 15. Boukhny M et al. 15. Boukhny M, Sorensen G, Gordon R. A novel phacoemulsification system utilizing feedback based IOP target control. ASCRS-ASOA Symposium and Congress; April 25-29, 2014; Boston, MA. 16. Aravena C et al. Aqueous volume loss associated with occlusion break surge in phacoemulsifiers from 4 different manufacturers. J Cataract Refract Surg. 2018;44:884-888. 17. Vasavada AR et al. Comparison of torsional and microburst longitudinal phacoemulsification: a prospective, randomized, masked clinical trial. Ophthalmic Surg Lasers Imaging. 2010;41(1):109-114. 18. Zacharias J. Comparative thermal characterization of phacoemulsification probes operated in elliptical, torsional and longitudinal ultrasound modalities. ASCRS-ASOA Symposium and Congress; April 25-29, 2014; Boston, MA. 19. Instrukcje zastosowania rękojeści Intrepid® Transformer I/A. 20. Allen D et al. Final incision size after implantation of a hydrophobic acrylic aspheric intraocular lens: new motorized injector versus standard manual injector. J Cataract Refract Surg. 2012;38(2):249-255. 21. Johansson C. Comparison of motorized IOL insertion to traditional manual IOL delivery. ASCRS-ASOA Symposium and Congress; March 25-29, 2011; San Diego, CA.

KOŃCÓWKI BIMANUALNE DO IRYGACJI I ASPIRACJI
KOMPATYBILNE Z APARATEM CENTURION VISION SYSTEM



8-655 – głowica do aspiracji

- kaniula 21 G
- średnica 0.80mm
- z napylaną końcówką i portem do aspiracji o średnicy 0.35 mm
- długość zakrzywionej kaniuli 15 mm
- całkowita długość głowicy 107 mm



8-650 - głowica do irygacji

- kaniula 21 G
- średnica 0.80mm
- końcówka z 2 portami irygacyjnymi o średnicy 0.5 mm
- długość zakrzywionej kaniuli 15 mm
- całkowita długość głowicy 107 mm