



Gdańsk, dnia 08.01.2025r.

OFERTA

Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku w podziale na 19 części

(Numer postępowania: PN-100/24)

Wykonawca:

OSS spółka z o.o.

ul. Siennicka 25

80-758 Gdańsk

Osoba do kontaktu: Maciej Lisek

Tel. 58/524 30 33, Fax. 58/765 08 30 E-mail m.lisek@oss.com.pl

Zamawiający:

Ginekologiczno-Położniczy Szpital Kliniczny im. Heliodora Świącickiego Uniwersytetu

Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu,


ul. Polna 33,

60 – 535 Poznań



SPIS TREŚCI:

1. Strona tytułowa
2. Spis treści
3. Formularz oferty załącznik nr 1 do SWZ
4. Formularz asortymentowo - cenowy załącznik nr 2 do SWZ
5. Oświadczenie Wykonawcy załącznik nr 7 do SWZ
6. Ulotki informacyjne
7. Oświadczenie Wykonawcy
8. Aktualny odpis z KRS
9. Pełnomocnictwo

	GINEKOLOGICZNO – POŁOŻNICZY SZPITAL KLINICZNY IM. HELIODORA ŚWIĘCICKIEGO UNIwersYTETU MEDYCZNEGO IM. K. MARCINKOWSKIEGO W POZNANIU <i>ul. Polna 33, 60 – 535 Poznań</i>		F16b - ZP	
			Wydanie 3	Strona 1 z 3
Formularz oferty				

Załącznik nr 2 do SWZ

Oznaczenie sprawy: PN-100/24

OSS sp. z o.o.
(oznaczenie Wykonawcy)

Dane Wykonawcy:

Nazwa: OSS sp. z o.o.
Siedziba: ul. Siennicka 25, 80-758 Gdańsk
Adres poczty elektronicznej: biuro@oss.com.pl
Numer telefonu: 585243033
Numer faksu: 587650830
Miejsce i numer rejestracji lub wpisu do ewidencji: Sąd Rejonowy Gdańsk Północ
KRS/CEIDG można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych pod adresem: ekr.ms.gov.pl
Nr REGON: 220011200
Nr NIP: 9570902721
Numer konta Wykonawcy: 05 1440 1345 0000 0000 0569 8596

Informacja Wykonawcy dotycząca podmiotów z sektora MŚP;

Jako Wykonawca jestem

☐ mikroprzedsiębiorstwem

☒ małym

☐ średnim

☐ dużym

* przedsiębiorstwem

*Zgodnie z zaleceniem Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw (Dz. Urz. UE L 124 z 20.5.2003, str. 36):
mikroprzedsiębiorstwo to przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR;
małe przedsiębiorstwo to 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.*

Zamawiający: Ginekologiczno - Położniczy Szpital Kliniczny im. Heliodora Święcickiego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu ul. Polna 33, 60 – 535 Poznań, nr telefonu: 61 8 419 620.

1. W nawiązaniu do ogłoszenia o zamówieniu na **dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku w podziale na 19 części** składam ofertę w zakresie określonym w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
2. Oferujemy wykonanie dostawy będącej przedmiotem zamówienia za cenę:

Wykonawca wypełnia tylko te części zamówienia na które składa ofertę.

~~części zamówienia nr 1~~

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

~~części zamówienia nr 2~~

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

~~części zamówienia nr 3~~

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

~~części zamówienia nr 4~~

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych



Formularz oferty

części zamówienia nr 5

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): Złotych

części zamówienia nr 6

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 7

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 8

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 9

a. cena (netto): 3.497,60 złotych

b. cena (brutto): 3.7741,00 złotych

części zamówienia nr 10

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 11

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 12

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 13

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 14

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 15

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 16

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 17

a. cena (netto): złotych

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 18

a. cena (netto): złotych



Formularz oferty

b. cena (brutto): złotych

części zamówienia nr 19

a. cena (netto): 6.720,00 złotych

b. cena (brutto): 7.257,60 złotych

zgodną z wyliczeniem przedstawionym w formularzu asortymentowo-cenowym .

4. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres **90 dni** rozpoczynający się wraz z upływem terminu składania ofert.
5. Składając niniejszą ofertę oświadczam, że wybór oferty będzie/nie będzie* prowadzić do powstania obowiązku podatkowego po stronie Zamawiającego w zakresie:
(jeżeli dotyczy wskazać zakres zamówienia oraz wartość bez podatku od towaru i usług-netto)
6. Oferujemy wykonanie zamówienia na następujących zasadach określonych w Specyfikacji Warunków zamówienia.
7. Składając niniejszą ofertę oświadczamy, że akceptujemy warunki określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, w tym szczególności dotyczące postanowień umowy i zobowiązujemy się do zawarcia umowy zgodnie z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

8. Wykonawca składa oświadczenie (jeżeli dotyczy).

W celu zapewnienia, że wykonawca wypełnił obowiązki wynikające z RODO, w szczególności obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te wykonawca bezpośrednio pozyskał Wykonawca zobowiązany jest do złożenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oświadczenia o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO o następującej treści:

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 chyba, że ma zastosowanie co najmniej jedno z włążeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.

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

Maciej Lisek
Podpis kwalifikowany

UWAGA!

Wykonawca wypełnia oraz podpisuje i załącza do oferty tylko te formularze, które dotyczą części na które wykonawca składa ofertę.

Część 9. Opatrunek z jonami srebra.

Lp	Opis wyrobu medycznego, parametry, cechy szczególne, rodzaj opakowania, ilość w opakowaniu jednostkowym.	j.m.	Ilość	Opis i parametry oferowanego wyrobu, Nazwa handlowa, Nazwa producenta, Numer katalogowy	Ilość opakowań	Ilość sztuk w opakowaniu	Cena opak. netto w zł.	Stawka VAT %	Cena opak. brutto w zł.	Wartość pozycji netto w zł.	Kwota Vat w zł	Wartość pozycji brutto w zł
1.	Opatrunek o działaniu bakteriobójczym typu Aquacel Ag Hydrofibre (lub równoważny) na rany głębokie, zagrożone infekcją, sterylne, zbudowany z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem 1,2% jonów srebra, w zetknięciu z wysiękiem nie przywiera do rany, rekomendowany maksymalny czas pozostawienia na ranie do 7 dni rozmiar: 10cm x 10cm op. 1 szt.	szt.	160	Aquacel Ag+ Extra 10x10, 413567, Convatec	16	10	171,60 zł	8%	185,33 zł	2 745,60 zł	219,65 zł	2 965,25 zł
2.	Opatrunek o działaniu bakteriobójczym typu Aquacel Ag Hydrofibre (lub równoważny) na rany głębokie, zagrożone infekcją, sterylne, zbudowany z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem 1,2% jonów srebra, w zetknięciu z wysiękiem nie przywiera do rany, rekomendowany maksymalny czas pozostawienia na ranie do 7 dni rozmiar: 5cm x 5cm op. 1 szt.	szt.	160	Aquacel Ag+ Extra 5x5, 413565, Convatec	16	10	47,00 zł	8%	50,76 zł	752,00 zł	60,16 zł	812,16 zł
Razem:										3 497,60 zł	279,81 zł	3 777,41 zł

Część 19. Preparat dezynfekcyjny.

Lp.	Opis wyrobu medycznego, parametry, cechy szczególne, rodzaj opakowania, ilość w opakowaniu jednostkowym.	j.m.	Ilość	Opis i parametry oferowanego wyrobu, Nazwa handlowa, Nazwa producenta, Numer katalogowy	Ilość opakowań	Ilość sztuk w opakowaniu	Cena opak. netto w zł.	Stawka VAT %	Cena opak. brutto w zł.	Wartość pozycji netto w zł.	Kwota Vat w zł	Wartość pozycji brutto w zł
1.	Preparat gotowy do użycia, do szybkiej (wykazuje działanie po bardzo krótkim czasie kontaktu) dezynfekcji powierzchni urządzeń medycznych i nieinwazyjnych wyrobów medycznych, o działaniu bakterio-, grzybo- i wirusobójczym, do spryskiwania i przecierania, na bazie alkoholu, po użyciu nie pozostawia śladów, nie powoduje odbarwień powierzchni spryskiwanej, w aerozolu poj. 1000 ml	op.	320	Meliseptol Pure 1l, 180400, BBraun	320	1	21,00 zł	8%	22,68 zł	6 720,00 zł	537,60 zł	7 257,60 zł

Wykonawca:

OSS sp. z o.o., ul. Siennicka 25, 80-758 Gdańsk, 9570902721, 0000228359

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

reprezentowany przez:

Maciej Lisek specjalista ds. zamówień publicznych, pełnomocnictwo

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

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

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ
ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE
PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE
BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku w podziale na 19 części: PN-100/24 (nazwa postępowania), prowadzonego przez Ginekologiczno-Położniczy Szpital Kliniczny im. Heliodora Święcickiego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu (oznaczenie zamawiającego), oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. 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 2022/576.¹

¹ 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

2. 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).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

(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), 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.

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.]

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.

² 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, 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.

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.

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.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

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

1) KRS – ekrs.ms.gov.pl


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

2)

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

08.01.2025r. Maciej Lisek

Data; kwalifikowany podpis elektroniczny



Aquacel™ Ag+ Extra

Aquacel™ Ag+ Extra to antybakteryjny opatrunek hydrowłóknisty, wykonany w technologii Hydrofiber™ z dodatkiem srebra jonowego. Opatrunek wzbogacony jest również solą dwusodową kwasu wersenowego (EDTA) i chlorkiem benzetonowym (BEC), dzięki czemu posiada właściwości zaburzające i niszczące strukturę biofilmu oraz zapobiega jego odnawianiu.

Opatrunek pochłania i zamyka nadmiar wysięku wraz ze szkodliwymi komponentami (np. bakterie), wytwarzając miękki, spoisty żel, który dokładnie przylega do powierzchni rany, zapewniając optymalną wilgotność i eliminując puste przestrzenie. Nie przywiera do rany.

Opatrunek jest przeznaczony do stosowania na rany wymagające wypełnienia, które są zagrożone zakażeniem lub wykazują oznaki zakażenia, lub w których podejrzewa się obecność biofilmu, z umiarkowanym lub bardzo wysokim poziomem wysięku.

Przewidziane zastosowanie wyrobu medycznego: opatrunek na rany.

To jest wyrób medyczny. Używaj go zgodnie z instrukcją używania lub etykietą.

[Kontakt](#)

Informacje o zamówieniu

Kod	Opis	Rozmiar	Ilość
413500	Kwadrat	5 x 5 cm	10 sztuk w opakowaniu
413507	Kwadrat	10 x 10 cm	10 sztuk w opakowaniu
413508	Kwadrat	15 x 15 cm	5 sztuk w opakowaniu
413509	Prostokąt	20 x 30 cm	5 sztuk w opakowaniu



POWIERZCHNIE



Meliseptol® pure

UNIKALNY. DO SZYBKIEJ DEZYNFEKCJI. BEZ ZAPACHU

Meliseptol® pure

SZYBKĄ I SKUTECZNĄ DEZYNFEKCJĄ – BEZ SUBSTANCJI DRAŻNIĄCYCH

OBSZAR ZASTOSOWANIA

- Czyszczenie i dezynfekcja małych powierzchni w szpitalach i innych jednostkach związanych z branżą medyczną
- Możliwość użycia w branży usługowej i pielęgnacyjnej (np. fryzjerstwo, podologia, kosmetologia, SPA, salony masażu, tatuaże, piercing) oraz w placówkach oświatowych
- Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych
- Do powierzchni mających kontakt z żywnością

PRZEZNACZENIE

Preparat do:

- czyszczenia i dezynfekcji powierzchni urządzeń, wyposażenia i nieinwazyjnego sprzętu medycznego: foteli zabiegowych, łóżek szpitalnych, wyposażenia sal oraz innych rodzajów powierzchni wyrobów medycznych
- dezynfekcji miejsc trudnodostępnych
- powierzchni metalowych o wysokim połysku
- wszystkich powierzchni odpornych na działanie alkoholi

Materiały wrażliwe na alkohol powinny być najpierw przetestowane pod kątem kompatybilności materiałowej. Nie używać do czyszczenia szkła akrylowego

SPOSÓB UŻYCIA

Zwilżyć czyszczoną powierzchnię nierozcieńczonym roztworem i pozostawić na określony czas działania

WŁAŚCIWOŚCI

- Meliseptol Pure jest unikalnym, wysoce skutecznym środkiem dezynfekcyjnym opartym na etanolu (średnio stężonym)
- Szybkie działanie – 1 minuta
- Posiada znakomite właściwości czyszczące, odtłuszczające
- Bez substancji drażniących
- Bez zawartości aldehydów i QAV. Bez zawartości glioksalu
- Szerokie spektrum działania: m.in. prątki, wirusy bezotoczkowe, Rota-, Adeno-, Norowirus (MNV)
- Skuteczność potwierdzona licznymi badaniami
- Biodegradowalny: surfaktanty i aktywne składniki produktu zgodne z metodami OECD oraz wymogami regulacji EC nr 648/2012 (Europejska regulacja dot. detergentów)
- Bez komponentów zapachowych

Meliseptol® pure: 100g roztworu zawiera: Etanol: 44,0g
Dodatki: < 5 % surfaktanty, oczyszczoną wodę

SKUTECZNOŚĆ MIKROBIOLOGICZNA

Mikroorganizm	Normy testowe	Czas działania
Bakterie/ Grzyby	EN 13727, EN 13624, EN 13697 (z włączeniem EN 1040, EN 1275) EN 16615: 2015 (tzw. norma czteropolowa - warunki brudne)	1 min
Prątkobójczy (M.terrae, M.avium)	EN 14348	1 min
Prątki gruźlicy (M.terrae)	EN 14348	1 min
Wirusy osłonkowe (HBV, HCV, HIV, Vaccina, BVDV)	DVV/RKI*	30 sek
Rotawirus	EN 14476	30 sek
Adenowirus	EN 14476	30 sek
Norowirus (MNV)	EN 14476	30 sek

*Rekomendacje RKI, Bundesgesundheitsbl. 01-2004, DVV/RKI test zawieszinowy
Wyrób medyczny klasy IIa

CE 0123

Dostępne opakowania

	Numer kat.
Meliseptol® Pure spray 250 ml	19926
Meliseptol® Pure 1000 ml (EURO*)	19927
Meliseptol® Pure kanister 5 l	19958
Spryskiwacz do butelek 1000 ml biały	3908012
Spryskiwacz do butelek 1000 ml economy	3908013

*prostokątna butelka typu EURO – bez spryskiwacza



Aesculap Chifa Sp. z o.o. | 64-300 Nowy Tomyśl | ul. Tysiąclecia 14
Tel. 61 44 20 100 | Fax 61 44 23 936 | www.bb Braun.pl

Aesculap Chifa – firma grupy B. Braun

OPM-IC-124

08/09/2021



Gdańsk, dnia 08.01.2025r.

Ginekologiczno-Położniczy Szpital Kliniczny im. Heliodora Święcickiego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu,
ul. Polna 33,
60 – 535 Poznań

Dotyczy: Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku w podziale na 19 części: PN-100/24

OŚWIADCZENIE

Oświadczamy, że:

- oferowany przedmiot zamówienia jest oznakowany znakiem CE i posiada Deklarację zgodności oraz Certyfikat Jednostki Notyfikowanej (jeżeli dotyczy) i jest zgodny z Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1938).
- oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. w sprawie wyrobów medycznych (*dotyczy wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.*).
- oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (*dotyczy wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu po 26 maja 2021 r.*).