

OFERTA

Nawiązując do postępowania oznaczonego jako:

IZP.2411.228.2024.MM

„Zakup wraz z dostawą wyrobów jednorazowego użytku oraz masek ochronnych FFP2 i FFP3 dla Działów Medycznych i Poradni oraz wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach”

organizowanego przez:

Świętokrzyskie Centrum Onkologii

ul. Artwińskiego 3C

25-734 Kielce

WYKAZ DOKUMENTÓW

1. FORMULARZ OFERTOWY
2. FORMULARZE CENOWE
3. OŚWIADCZENIA WYKONAWCÓW-zał. nr 3
4. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE:
- katalogi, deklaracja, wykaz próbek
5. CEIDG, pełnomocnictwo
6. Wniosek o oferty

DRUK OFERTY

Dot. postępowania na „Zakup wraz z dostawą wyrobów jednorazowego użytku oraz masek ochronnych FFP2 i FFP3 dla Działów Medycznych i Poradni oraz wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach”.
nr sprawy: IZP.2411.228.2024.MM

1. Dane Wykonawcy:

SUN-MED Spółka Cywilna Dominik Siekierski Sławomir Naparty
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
Tel. 42 650 87 37, Fax. 42 650 87 33
E-mail: biuro@sun-med.eu , www.sun-med.eu
REGON 101742829, NIP 7262653907
Dominik Siekierski – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101732038, NIP:9471873301
Sławomir Naparty – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101731955, NIP: 7282236957

ul. Franciszkańska 104/112..... kod pocztowy, miasto**91-845 Łódź**

województwo.....łódzkie.....

kraj.....Polska.....

REGON**101742829**..... NIP**7262653907**.....

~~Wpisany do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Wydział pod numerem KRS:*,
kapitał zakładowy:.....~~

Wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej*

*** niepotrzebne skreślić**

tel.42 650-87-37..... e-mailbiuro@sun-med.eu.....

W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej umowę w imieniu firmy podpiszą:

..... **Dominik Siekierski – współwłaściciel**

(imię, nazwisko, stanowisko)

Imię i nazwisko oraz nr tel. kontaktowego do osoby odpowiedzialnej za przygotowanie oferty:

.....Aneta Frydrysiak, 42 650-87-37.....

~~2. Dane Wykonawcy:~~

.....

.....

ul. kod pocztowy, miasto

.....

województwo.....
kraj.....
REGON NIP
tel. e-mail

* w przypadku potrzeby powielić liczbę wierszy dotyczących Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją warunków zamówienia za cenę całkowitą ustaloną zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym tj.:

Pakiet nr 1

Netto..... zł. słownie.....

+ VAT.....

Brutto zł. , słownie

Termin płatności – przelew do /min. 30 – max 60 dni/ dni od daty wystawienia faktury

Pakiet nr 2

Netto..... zł. słownie.....

+ VAT.....

Brutto zł. , słownie

Termin płatności – przelew do /min. 30 – max 60 dni/ dni od daty wystawienia faktury

Pakiet nr 3

Netto..... zł. słownie.....

+ VAT.....

Brutto zł. , słownie

Termin płatności – przelew do /min. 30 – max 60 dni/ dni od daty wystawienia faktury

Pakiet nr 4

Netto.....**18 700,00**..... zł. słownie...**osiemnaście tysięcy siedemset zł**

+ VAT.....**1 496,00 zł**

Brutto **20 196,00** zł. , słownie**dwadzieścia tysięcy sto dziewięćdziesiąt sześć zł.**

Termin płatności - przelew do /min. 30 – max 60 dni/60**..... dni od daty wystawienia faktury**

2. Oświadczamy, że podane w Ofercie ceny są całkowite i zawierają wszelkie koszty, jakie poniesie Zamawiający z tytułu realizacji Umowy.

3. Oświadczamy, że oferujemy stałość cen w trakcie trwania umowy.

4. Oświadczamy, że wszystkie złożone przez nas dokumenty są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym.

5. Oświadczamy, że oferowany przedmiot umowy jest wprowadzony do obrotu i używania w Polsce zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE oraz oznaczony znakiem CE.

6. Oświadczamy, że:¹

- 1) wybór oferty nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego,*
- 2) ~~wyбір oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, w związku z czym przedstawiamy informacje dotyczące nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku:*~~

Lp.	Nazwa (rodzaj) towaru lub usługi	Wartość netto towaru lub usługi
1.		
2.		

* **niepotrzebne skreślić**

7. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z dokumentacją dotyczącą niniejszego Postępowania, uzyskaliśmy wszelkie informacje niezbędne do przygotowania oferty i właściwego wykonania zamówienia publicznego oraz przyjmujemy warunki określone w SWZ i nie wnosimy w stosunku do nich żadnych zastrzeżeń. Jednocześnie uznajemy się związani określonymi w dokumentacji Postępowania wymaganiami i zasadami postępowania i zobowiązujemy się do wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z określonymi warunkami.

8. TERMIN I MIEJSCE WYKONANIA ZAMÓWIENIA tj.

Termin realizacji zamówienia: **12 miesięcy** licząc od daty podpisania umowy

9. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres określony w SWZ.

10. Oświadczamy, że Wzór umowy oraz zawarte w nim warunki realizacji, w tym terminy wykonania zamówienia i warunki płatności zostały przez nas zaakceptowane.

11. Oświadczamy, iż w przypadku uzyskania zamówienia:

- całość prac objętych zamówieniem wykonam siłami własnymi*,
- ~~zaangażujemy podwykonawców do realizacji przedmiotu zamówienia*:~~

.....

¹ Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oświadczenia w tym zakresie, stosownie do treści art. 91 ust. 3a ustawy Pzp.

(w przypadku korzystania z usług podwykonawcy wskazać dokładne nazwy/firmy podwykonawców oraz zakres powierzonych im zadań)

*** niepotrzebne skreślić**

12. Wielkość przedsiębiorstwa:

Mikroprzedsiębiorstwo	Małe przedsiębiorstwo	Średnie Przedsiębiorstwo	Duże przedsiębiorstwo
X			
Należy dokonać wyboru jednego wariantu poprzez wpisanie „TAK” lub umieszczenie symbolu „X”			

13. Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO² wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu³.

14. Rodzaj podpisu, za pomocą którego podpisano dokumenty ofertowe (wypełnienie nieobowiązkowe):

<u>Kwalifikowany podpis elektroniczny</u>	<u>Podpis zaufany</u>	<u>Podpis osobisty</u> tzn. zaawansowany podpis elektroniczny
X		
Należy dokonać wyboru jednego wariantu poprzez wpisanie „TAK” lub umieszczenie symbolu „X”		

15. Osobą odpowiedzialną za realizację wykonania zamówienia jest Pani/Pan:

..... **Dominik Siekierski, Sławomir Naparty...**

Adres **ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź**

Telefon42 650-87-37..... fax42 650-87-33 e-mail.....biuro@sun-med.eu

² rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

³ W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku i nformacyjnego, 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 4 - Ewakuatory laparoskopowe dla Bloku Operacyjnego

1	2	3	4	5	6	7	8	9
L.p.	Asortyment	producent + nr katalogowy (jeżeli posiada)	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto w zł	Wartość netto zł (kolumna 5x6)	VAT %	Wartość brutto zł (kolumna 7+8)
1.	Ewakuator laparoskopowy o pojemności 200 ml	Brightness Medical Devices/QD-C-200	szt.	1100	17,00 zł	18 700,00 zł	8%	20 196,00
	RAZEM					18 700,00		20 196,00

Termin ważności - wyroby sterylne minimum dwa lata od dostawy do Zamawiającego.

Próbki - 2 sztuki.

Wykonawca:

SUN-MED Spółka Cywilna Dominik Siekierski Sławomir Naparty
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
Tel. 42 650 87 37, Fax. 42 650 87 33
E-mail: biuro@sun-med.eu , www.sun-med.eu
REGON 101742829, NIP 7262653907

Dominik Siekierski – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101732038, NIP:9471873301

Sławomir Naparty – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101731955, NIP: 7282236957

(pełna nazwa / firma, adres, NIP / PESEL, KRS / CEIDG)
reprezentowany przez:

Dominik Siekierski współwłaściciel/ wpisany do CEIDG

Sławomir Naparty współwłaściciel/ wpisany do CEIDG

(imię, nazwisko, stanowisko / podstawa
do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

uwzględniające przesłanki wykluczenia z art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

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

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup wraz z dostawą wyrobów jednorazowego użytku oraz masek ochronnych FFP2 i FFP3 dla Działów Medycznych i Poradni oraz wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach” IZP.2411.228.2024.MM, **Ja Dominik Siekierski** oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 ustawy Pzp.

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.
ustawy Pzp (~~podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1).~~
Jednocześnie oświadczam,
że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki
naprawcze:
.....

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)¹

¹ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, zwanej dalej „ustawą”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

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.

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.

Wykonawca:

SUN-MED Spółka Cywilna Dominik Siekierski Sławomir Naparty
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
Tel. 42 650 87 37, Fax. 42 650 87 33
E-mail: biuro@sun-med.eu , www.sun-med.eu
REGON 101742829, NIP 7262653907

Dominik Siekierski – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101732038, NIP:9471873301

Sławomir Naparty – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101731955, NIP: 7282236957

(pełna nazwa / firma, adres, NIP / PESEL, KRS / CEiDG)
reprezentowany przez:

Dominik Siekierski współwłaściciel/ wpisany do CEiDG

Sławomir Naparty współwłaściciel/ wpisany do CEiDG

(imię, nazwisko, stanowisko / podstawa
do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

uwzględniające przesłanki wykluczenia z art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

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

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup wraz z dostawą wyrobów jednorazowego użytku oraz masek ochronnych FFP2 i FFP3 dla Działów Medycznych i Poradni oraz wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach” IZP.2411.228.2024.MM, **Ja Sławomir Naparty** oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 ustawy Pzp.

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.
ustawy Pzp (~~podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1).~~
Jednocześnie oświadczam,
że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki
naprawcze:
.....

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

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

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

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.

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.

Document Title:	EC Declaration of Conformity (Disposable Endoscopic Retrieval Bags)
Revision:	A/1
Date:	26 th , Oct., 2022

EC Declaration of Conformity
(Disposable Endoscopic Retrieval Bags)

Prepared by: 陆沈霞

Checked by: 谢明心

Approved by: 陆沈霞



Manufacturer's name: **Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd.**
Manufacturer's address: The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3, No.66, Hehuan Road, Zhonglou Economic Development Area, Changzhou, Jiangsu 213013, China

EU Authorized Representative: **Lepu Medical (Europe) Cooperatief U.A.**
Address: Abe Lenstra Boulevard 36, 8448 JB, Heerenveen, the Netherlands
 Tel: +31-515-573399
 Fax: +31-515-760020

We, the manufacturer, herewith declare that the products

Disposable Endoscopic Retrieval Bags

Model: As attached

GMDN-Code: /

Meet the provisions of Directive 93/42/EEC, which apply to them.

The medical device has been assigned to class IIa according to Annex IX of the Directive 93/42/EEC. It bears the mark



The product has been designed and manufactured under a quality management system according to Annex II.3 of Directive 93/42/EEC.

Compliance of the designated product with the Directive 93/42/EEC has been assessed and certified by Notified Body

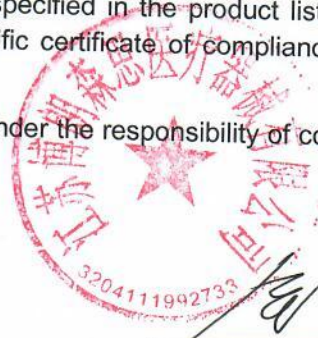
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, Germany
 Certificate No.: HD 60143699 0001
 Issue Date: 2020.04.26
 Expiry Date: 2028.12.31



Following the procedure relating to the EC Declaration of Conformity set out in Annex II.3 of Directive 93/42/EEC.

This declaration of conformity covers all medical devices as specified in the product list belonging to this declaration and is only valid in connection with a batch specific certificate of compliance for all products concerned bearing the CE mark.

The above-mentioned declaration of conformity is exclusively under the responsibility of company -- Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd.



[Handwritten signature]

 Place, date

[Handwritten signature]

 Legally binding signature, Function

Annex: Product List of Disposable Endoscopic Retrieval Bags

Medical device:

Product name: Disposable Endoscopic Retrieval Bags

Product List:

Table 1 the specification of product

Catalogue No.	Specification
1	QD-A-1(2,3,4,5,6,7,8)
2	QD-B-200
3	QD-B-400
4	QD-B-800
5	QD-C-200
6	QD-C-250
7	QD-C-400
8	QD-C-800
9	QD-C-1200
10	EB-200
11	EB-400



Deklaracja zgodności EC

Nazwa wytwórcy:

Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd

Adres wytwórcy:

**The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3
No. 66 Hehuan Road, Zhonglou Economic development Area
Changzhou, 213013 Jiangsu, Ch. R. L.**

Autoryzowany przedstawiciel w UE:

Lepu Medical (Europe) Cooperatief U.A.

Ares autoryzowanego przedstawiciela:

Abe Lenstra Boulevard 36, 8448 JB, Heerenveen,
Niderlandy, tel. +31 515-573399,
Faks: +31 515 760020

My, wytwórca, niniejszym deklaruujemy, że wyroby:

Endoskopowe worki do usuwania narządów

Model: patrz załącznik

Kod GMDN: /

spełniają wymogi Dyrektywy 93/42/EEC do nich stosowane.

Wyrób medyczny został zaliczony do klasy IIa na podstawie Aneksu IX Dyrektywy 93/42/EEC i jest oznaczony znakiem

CE 0197

Wyrób został zaprojektowany i jest wytwarzany z zastosowaniem systemu zarządzania jakością zgodnie z Aneksiem II.3 Dyrektywy 93/42/EEC.

Zgodność opisanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EEC została oceniona i zaświadczona certyfikatem przez jednostkę notyfikowaną:

**TUV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystrasse 2, 90431 Norymberga, Niemcy**

Certyfikat nr: HD 60143699 0001

Data wydania: 2020.04.26

Data ważności: 2028.12.31

Z zastosowaniem procedury odnoszącej się do Deklaracji zgodności wystawionej w Aneksie II.3 Dyrektywy 93/42/EEC.

Deklaracja zgodności odnosi się do wszystkich wyrobów medycznych jak wyspecyfikowano na liście wyrobów przynależnej do tej deklaracji i jest ważna w połączeniu z certyfikatem zgodności specyficznych numerów serii dla wszystkich oznaczonych znakiem CE.

Powyższa deklaracja zgodności jest wystawiona na wyłączną odpowiedzialność formy Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd.

Miejsce, data

/podpis nieczytelny/
Nazwisko, funkcja

Aneks: Lista wyrobów – Endoskopowe worki do usuwania narządów

Wyrób medyczny:

Nazwa wyrobu: Endoskopowe worki do usuwania narządów

Lista wyrobów

Tabela 1 – specyfikacja wyrobu

Nr katalogowy	Specyfikacja
Catalogue No.	Specification
1	QD-A-1(2,3,4,5,6,7,8)
2	QD-B-200
3	QD-B-400
4	QD-B-800
5	QD-C-200
6	QD-C-250
7	QD-C-400
8	QD-C-800
9	QD-C-1200
10	EB-200
11	EB-400

EC Certificate
Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4
Full Quality Assurance System
Medical Devices

Registration No.: HD 60143699 0001

Report No.: 15059498 012

Manufacturer: Jiangsu Brightness Medical Devices
Co., Ltd.
The 3rd floor of Building 3, Building 1
& Building 5-3, No.66, Hehuan Road
Zhonglou Economic Development Area
Changzhou
213013 Jiangsu
P.R. China

Products: Medical Devices

(see attachment for products included)

Replaces Approval, Registration No.: HD 60129487 0001

Expiry Date: 2023-06-04

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex II, excluding section 4 of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of class III devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex II, section 4 is required.

Effective Date: 2020-04-26

Date: 2020-04-26

Notified Body

Herbert Zhong



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC
concerning medical devices with the identification number 0197.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 1/1, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HD 60143699 0001
Report No.: 15059498 012

Manufacturer: Jiangsu Brightness Medical Devices
Co., Ltd.
The 3rd floor of Building 3, Building 1
& Building 5-3, No.66, Hehuan Road
Zhonglou Economic Development Area
Changzhou
213013 Jiangsu
P.R. China

Products:

- Non-vascular Stents
- Disposable Endoscopic Ligating Loops
- Disposable Clip Appliers
- Disposable Veress Needles
- Disposable Endoscopic Retrieval Bags
- Disposable Suction and Irrigation Tubes
- Disposable Trocars
- Disposable Endoscopic Dissectors
- Skin Staplers and Removers
- Disposable Circular Staplers
- Disposable Hemorrhoids Staplers
- Disposable Linear Stapler and Reloads
- Disposable Linear Cutter Staplers and Reloads
- Disposable Curved Cutter Staplers
- Disposable Endocutters & Disposable Endocutter Reloads

Date: 2020-04-26

Notified Body

Herbert Zhong



CERTYFIKAT EC

**Dyrektywa Unii Europejskiej 93/42/EEC Aneks II, z wyłączeniem sekcji 4
System pełnej kontroli zapewnienia jakości
wyrobów medycznych**

Nr rejestracji: HD 60143699 0001

Nr raportu: 15059498 012

**Wytwórca: Jiangsu Brightness
Medical Devices Co., Ltd
The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3
No. 66 Hehuan Road, Zhonglou Economic development Area
Changzhou
213013 Jiangsu
Ch. R. L.**

**Produkty: Wyroby medyczne
(patrz załącznik wyrobów)
Zastąpienie zatwierdzenia zmian nr rejestracji: HD 60129487 0001**

Data ważności: 2023-06-04

**Organ Notyfikowany niniejszym deklaruje, że wymagania Aneksu II, z wyłączeniem sekcji 4 dyrektywy 93/42/EEC zostały spełnione dla wymienionych produktów. Wyżej wymieniony wytwórca wprowadził i stosuje system zapewnienia jakości, który podlega okresowej kontroli, zdefiniowanej przez Aneks II, sekcja 5 wyżej wymienionej dyrektywy.
Do wprowadzenia do obrotu wyrobów klasy III objętych niniejszym certyfikatem wymagany jest certyfikat badania projektu WE zgodnie z Aneksem II, sekcją 4.**

Data rozpoczęcia: 2020-04-26

**Jednostka Notyfikowana
(Pieczętka okrągła)
(Podpis nieczytelny)
Herbert Zhong**

Data: 2020-04-26

TUV Rheinland LGA Products GmbH, Tillystrasse 2, 90431 Norymberga, Niemcy

TUV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną pod numerem identyfikacyjnym 0197 zgodnie z Dyrektywą 93/42/EEC dotyczącą wyrobów medycznych

**TUV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystrasse 2, 90431 Norymberga**

**Załącznik do
Certyfikatu**

Nr rejestracji: HD 60143699 0001

Nr raportu: 15059498 012

**Wytwórca: Jianguo Brightness
Medical Devices Co., Ltd
The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3
No. 66 Hehuan Road, Zhonglou Economic development Area
Changzhou
213013 Jianguo
Ch. R. L.**

Produkty:

- stenty nienaczyniowe
- jednorazowego użytku endoskopowe pętle ligacyjne
- jednorazowego użytku klipsownice
- jednorazowego użytku igły Veresa
- jednorazowego użytku, endoskopowe worki do pobierania tkanek
- jednorazowego użytku zestaw do odsysania i irygacji
- jednorazowego użytku trokary
- jednorazowego użytku dysektory endoskopowe
- stalery skórne i urządzenia do usuwania
- jednorazowego użytku staplery okrężne
- jednorazowego użytku staplery do hemoroidów
- jednorazowego użytku staplery liniowe i ładunki
- jednorazowego użytku staplery liniowe tnące i ładunki
- jednorazowego użytku staplery łukowate tnące
- jednorazowego użytku staplery endoskopowe tnące i ładunki do endostaplerów

Jednostka Notyfikowana

(Pieczęć okrągła)

(Podpis nieczytelny)

Herbert Zhong

Data: 2020-04-26

Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd.
The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3,
No.66, Hehuan Road, Zhonglou Economic
Development Area,
Changzhou, Jiangsu 213013,
China

Your ref.
Our ref. MED/22-7472936
Tel. +31 88 96 83 009
Fax +31 88 96 83 100
E-mail medical.nl@dekra.com

Arnhem, 20 March 2024

Subject: Notified Body Confirmation Letter

To whom it may concern,

Confirmation of the status of a formal application, written agreement, and appropriate surveillance in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices

This letter confirms that, DEKRA Certification B.V., a Notified Body (NB) designated against Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and identified by the number 0344 on NANDO, has received a formal application in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII of MDR and has signed a written agreement (dated 14 June 2022) in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII of MDR with the following manufacturer:

Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd.
The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3, No.66, Hehuan Road
Zhonglou Economic Development Area
Changzhou, Jiangsu 213013
China
SRN Number: CN-MF-000019184

The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are identified in the Tables below. Table 1 identifies the devices for which an MDR application has been received, written agreement concluded and for which the NB is also responsible for

appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive. Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but the NB has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired after 26 May 2021 and before 20 March 2023, without having been withdrawn, this letter also confirms that the manufacturer signed the written agreement under MDR by the date of MDD/AIMDD certificate expiry; or provided evidence that a competent authority of a Member State had granted a derogation or exemption from the applicable conformity assessment procedure in accordance with Article 59(1) of MDR or Article 97(1) of the MDR respectively, by the 20 Mar 2023 for the relevant devices.

The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3c of MDR (as amended by (EU) 2023/607), are shown below:

- 26 May 2026 for Class III custom-made implantable devices
- 31 December 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- 31 December 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function
- 31 December 2028 for devices not requiring the involvement of a notified body under MDD but requiring it under MDR (e.g., class I devices that qualify as re-usable surgical instruments)

On behalf of the Notified Body,

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'Xiaoli Ren', written in a cursive style.

Xiaoli Ren
Project Manager

Table 1: Devices covered by this letter and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
NA	NA	NA	NA

Table 2: Devices covered by this letter and for which the NB is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
Disposable Circular Stapler 69492989LS0005WD	IIb	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197
Disposable Hemorrhoids Stapler 69492989LS0006WF	IIb	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197
Disposable Linear Stapler and Reload 69492989LS0004WB	IIb	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197
Disposable Linear Cutter Stapler and Reload 69492989LS0003W9	IIb	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197
Disposable Endocutter & Disposable Endocutter Reload 69492989LS0001W5	IIb	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197
Disposable Clip Applier 69492989LS0007WH	IIb	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197
Disposable Trocar 69492989LS0007WH	IIa	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
Skin Staplers and Removers 69492989LS0012WA	Ila	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197
Disposable Endoscopic Retrieval Bags 69492989LS0009WM	Ila	N/A	Certificate # HD 60143699 0001; NB# 0197

Confirmation Letter Revision History

Date	Certification Notice (No. + Ver.)	Action
2023-10-24	NA	Initial issue
2024-03-20	NA	Addition of devices Skin Staplers and Removers Disposable Endoscopic Retrieval Bags to the list

Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd.
The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3,
No.66, Hehuan Road, Zhonglou Economic
Development Area, Changzhou, Jiangsu 213013,
China

Tłumaczenie z języka angielskiego.

Arnhem. 20 marca 2024

Sprawa: Oświadczenie jednostki notyfikowanej

Do osób, których oświadczenie dotyczy

Potwierdzenie statusu formalnej aplikacji, pisemnej umowy i odpowiedniego nadzoru w zakresie Regulacji UE 2023/607 uzupełniającej Regulację UE 2017/745 i regulację UE 2017/746 odnoszących się do przeniesienia przepisów dla niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

Niniejsze oświadczenie potwierdza, że DEKRA Certification B.V., Jednostka Notyfikowana (NB) działająca na podstawie Regulacji UE 2017/ 745 (MDR) i posiadająca numer identyfikacyjny 0344 na NANDO, otrzymała formalny wniosek na podstawie sekcji 4.3, pierwszy podparagraf aneksu VII regulacji MDR i podpisała pisemną umowę (datowaną 14 czerwca 2022) na podstawie sekcji 4.3, drugiego podparagrafu aneksu VII MDR z następującym wytwórcą:

Jiangsu Brightness Medical Devices Co., Ltd.
Adres: The 3rd floor of Building 3, Building 1 & Building 5-3,
No.66 Hehuan Road, Zhonglou Economic Development Area, Changzhou,
Jiangsu 213013, Ch. R. L. , numer SRN: CN-MF-000019184.

Urządzenia, których dotyczy formalny wniosek i pisemna umowa wymienione powyżej są wskazane w tabeli poniżej. Tabela 1 identyfikuje urządzenia dla których aplikacja MDR została uzyskana, pisemna umowa zakończona i co do których Jednostka notyfikowana jest odpowiedzialna za odnośny nadzór dla wyrobów, do których odnosi się zastosowana dyrektywa.

Tabela 2 identyfikuje urządzenia dla których aplikacja MDR została przesłana do jednostki notyfikowanej i umowa pisemna sporządzona, ale jednostka notyfikowana nie powzięła jeszcze odpowiedzialności za odnośny nadzór dla wyrobów medycznych, do których odnosi się zastosowana dyrektywa.

W przypadku, gdy urządzenia objęte certyfikatem wystawionym na podstawie dyrektywy 90/385/ EEC (AIMDD) lub dyrektywy 93/42/ EEC (MDD), których ważność zakończyła się po 26 maja 2021 i przed 20 marca 2023, bez wycofania certyfikatu, niniejsze oświadczenie potwierdza, że wytwórca podpisał pisemną umowę na podstawie MDR przed upływem terminu ważności certyfikatu MDD/ AIMDD lub dostarczył dowody, że kompetentna władza państwa członkowskiego uzyskała derogację lub zwolnienie odpowiedniej procedury oceny zgodności na podstawie artykułu 59 (1) MDR lub artykułu 97 (1) MDR odpowiednio, przed 20 marca 2023 dla odnośnych wyrobów.

Zakres czasowy przeniesienia, które ma zastosowanie do wyrobów objętych zakresem tego oświadczenia, podlegających ciągłemu monitoringowi zgodności przeprowadzanemu przez producenta w zakresie innych warunków wyspecyfikowanych w artykule 120.3c MDR (jak w uzupełnieniu przez regulację UE 2023/607), jest wskazany poniżej:

- 26 maja 2026 dla klasy III wyrobów medycznych do implantacji wytwarzanych na zamówienie

- 31 grudnia 2027 dla klasy III wyrobów medycznych i klasy II do implantacji wyłączając z tego technologie pewnie ustabilizowane (WET – szwy, staplery, wypełnienia dentystyczne, dentystyczne zaciski, korony zębowe, śruby, kliny, płytki, druty, piny, klipsy i łączniki)

31 grudnia 2028 dla pozostałych wyrobów klasy II b, klasy II a, klasy I dostarczanych na rynek jako sterylne lub z funkcją pomiarową

31 grudnia 2028 dla wyrobów nie wymagających zaangażowani jednostki notyfikowanej na podstawie MDD, ale wymaganych na podstawie MDR (wyrobów klasy I zaliczonych do narzędzi chirurgicznych wielorazowego użytku)

W imieniu jednostki notyfikowanej

Xiaoli Ren
Dyrektor projektu.

Tabela 1: wyroby medyczne objęte niniejszym zaświadczeniem, dla których jednostka notyfikowana jest również odpowiedzialna za odpowiednią ocenę zgodności danych wyrobów w zakresie dyrektywy do nich się odnoszącej:

Nazwa urządzenia lub kod podstawowy UDI-DI (na podstawie aplikacji MDR)	Klasyfikacja wyrobu w oparciu o MDR (jak w propozycji wytwórcy i po wstępnej weryfikacji aplikacji)	Jeśli wyrób MDR jest zamiennikiem, identyfikacja odpowiedniej MDD/AIMDD wyrobu	Numer(y) odnośnego certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobu z aplikacją MDR i numer jednostki notyfikowanej
Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy

Tabela 2: wyroby medyczne objęte niniejszym zaświadczeniem, dla których jednostka notyfikowana nie była odpowiedzialna za odpowiednią ocenę zgodności danych wyrobów w zakresie dyrektywy do nich się odnoszącej:

Nazwa urządzenia lub kod podstawowy UDI-DI (na podstawie aplikacji MDR)	Klasyfikacja wyrobu w oparciu o MDR (jak w propozycji wytwórcy i po wstępnej weryfikacji aplikacji)	Jeśli wyrób MDR jest zamiennikiem, identyfikacja odpowiedniej MDD/AIMDD wyrobu	Numer(y) odnośnego certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobu z aplikacją MDR i numer jednostki notyfikowanej
Stapler okrężny, jednorazowego użytku 69492989LS0005WD	II b	Nie dotyczy	Certyfikat nr HD 60143699 0001, NB nr 0197
Stapler do hemoroidów, jednorazowego użytku 69492989LS0006WF	II b	Nie dotyczy	Certyfikat nr HD 60143699 0001, NB nr 0197
Stapler liniowy i ładunki, jednorazowego użytku, 69492989LS0004WD	II b	Nie dotyczy	
Stapler liniowy tnący i ładunki, jednorazowego użytku, 69492989LS0003WD	II b	Nie dotyczy	
Stapler endoskopowy i ładunki, jednorazowego użytku, 69492989LS0001W5	II b	Nie dotyczy	
Klipsownica jednorazowego użytku, 69492989LS0007WH	II b	Nie dotyczy	
Trokar jednorazowego użytku 69492989LS0007WH	II a	Nie dotyczy	
Stapler skórny i urządzenie do usuwania zszywek 69492989LS0012WA	II a	Nie dotyczy	
Worki laparoskopowe do usuwania tkanek 69492989LS0009WM	II a	Nie dotyczy	

Przebieg wystawiania zaświadczeń:

Data	Uwagi do certyfikatu	Przebieg
2023-10-24	Nie dotyczy	Pierwsze wydanie
2024-03-20	Nie dotyczy	Dodanie do listy wyrobów staplerów skórnych i urządzeń do ich usuwania oraz worków laparoskopowych do usuwania tkanek



**CHANGZHOU BRIGHTNESS
MEDICAL DEVICES CO.,LTD.**



Worki laparoskopowe

Wytwórca: Brightness Medical Devices, Co. Ltd

No.66,Hehuan Road, Zhonglou Economic Development Area, Changzhou Jiangsu, China

Worki ekstrakcyjne laparoskopowe (typ EndoBag)

Sterylny worki laparoskopowe jednorazowego użytku, dostępne w szerokim zakresie typów i rozmiarów. Wstępnie schowane wewnątrz tulei do wprowadzania lub nie.

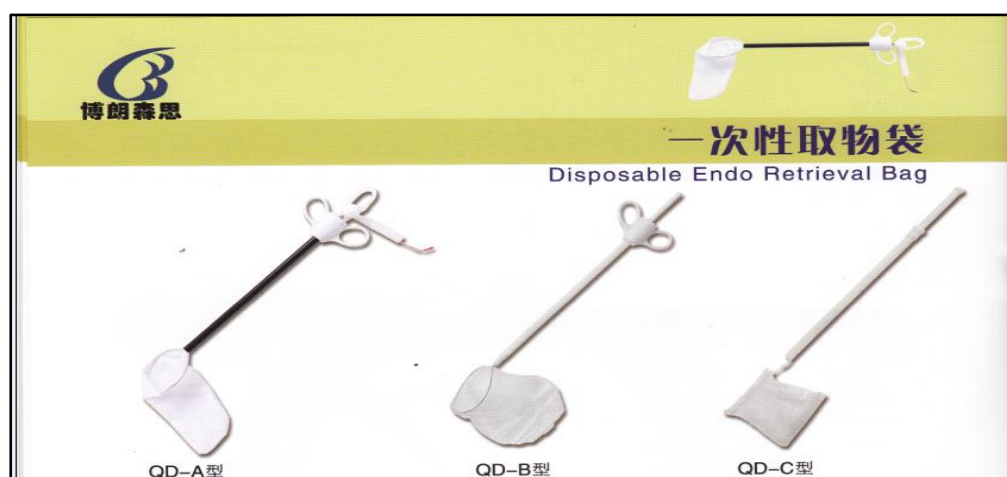
Z uchwytem nożycowym lub bez. Okres sterylności – minimum 3 lata od daty produkcji.

Opakowania zewnętrzne typu blister lub papier-folia ze wskaźnikiem utrzymania sterylności produktu (kodowanie kolorem).

Oznaczenie produktu: nazwa, producent, numer katalogowy, numer serii, data ważności (uwzględniająca rok/miesiąc/dzień).

Na każdym opakowaniu z workiem po trzy samoprzylepne naklejki informacyjne.

Worki pakowane po 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym.



QD-A

Worki typu A wyposażone w cylindryczną, poliuretanową torebkę podtrzymywaną przez metalową obręcz umożliwiającą zarówno manipulowanie rozwiniętym workiem jak i wielokrotne otwarcie/zamknięcie worka. Ponadto wyposażone w nitki ściągające pozwalające na zamknięcie worka z materiałem tkankowym. Rękojeść ergonomiczna, nożycowa, zawierająca 2 zamknięte uchwyty na palce.

Numer katalogowy	Szerokość(mm)	Głębokość(mm)	Pojemność(ml)	Średnica trokara (mm)
QD-A-1	80	100	150	10
QD-A-2	90	190	300	10
QD-A-3	100	100	175	10
QD-A-4	64	150	215	10
QD-A-5	110	200	435	10
QD-A-6	170	240	1100	12
QD-A-7	130	230	1500	15
QD-A-8	200	260	1500	12

QD-B

Worki typu B wstępnie schowane wewnątrz prowadnicy do wprowadzania przez trokar. Wyposażone w cylindryczną torebkę podtrzymywaną przez metalowy pierścień umożliwiającą zarówno manipulowanie rozwiniętym workiem jak i wielokrotne otwarcie/zamknięcie worka. Worki nie uwalniane z prowadnicy, wyposażone w uchwyt nożycowy.

Numer katalogowy	Średnica(mm)	Głębokość(mm)	Pojemność(ml)	Średnica trokara (mm)
QD-B-200	88	130	200	10
QD-B-400	110	210	400	10
QD-B-800	160	200	700	10

QD-C

Worki typu C wstępnie schowane wewnątrz prowadnicy do wprowadzania przez trokar. Wyposażone w cylindryczną torebkę podtrzymywaną przez metalowy drut umożliwiającą samorozwinięcie worka. Zestaw z popychaczem, worki uwalniane z prowadnicy, bez uchwytu nożycowego.

Numer katalogowy	Średnica (mm)	Długość(mm)	Pojemność (ml)	Średnica trokara (mm)
QD-C-200	85	185	200	10
QD-C-400	110	210	400	10
QD-C-800	160	200	800	10
QD-C-1200	170	240	1200	12

WYKAZ ZAŁĄCZONYCH DO OFERTY PRÓBEK

NAZWA/ADRES WYKONAWCY SKŁADAJĄCEGO PRÓBK

SUN-MED Spółka Cywilna Dominik Siekierski Sławomir Naparty
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
Tel. 42 650 87 37, Fax. 42 650 87 33
E-mail: biuro@sun-med.eu , www.sun-med.eu
REGON 101742829, NIP 7262653907

Dominik Siekierski – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101732038, NIP:9471873301

Sławomir Naparty – współwłaściciel
ul. Franciszkańska 104/112, 91-845 Łódź
REGON:101731955, NIP: 7282236957

Lp.	Nazwa artykułu	Producent	Ilość	Pakiet nr poz. nr	Uwagi
1.	Ewakuator laparoskopowy / QD-C-200	Brightness Medical Devices	2 szt.	4 poz. 1	Brak



Dane podstawowe

Nazwa firmy przedsiębiorcy
DOMINIK SIEKIERSKI wspólnik spółki cywilnej SUN-MED

Imię
DOMINIK

NIP
9471873301

Nazwisko
SIEKIERSKI

REGON
101732038

Przedsiębiorca posiada obywatelstwa państw
Polska

Dane kontaktowe

Telefon

-

Strona WWW

-

Adres e-mail

-

Inna forma kontaktu

-

Dane adresowe

Stale miejsce wykonywania działalności gospodarczej
woj. ŁÓDZKIE, pow. Łódź, gm. Łódź-Bałuty, miejsc. Łódź, ul. Franciszkańska, nr 104/112, 91-845

Dodatkowe stałe miejsca wykonywania działalności gospodarczej

-

Adres do doręczeń

woj. ŁÓDZKIE, pow. Łódź, gm. Łódź-Bałuty, miejsc. Łódź, ul. Franciszkańska, nr 104/112, 91-845

Dane dodatkowe

Data rozpoczęcia wykonywania działalności gospodarczej
2014-04-01

Data zaprzestania wykonywania działalności gospodarczej

-

Data zawieszenia wykonywania działalności gospodarczej

-

Data wykreślenia wpisu z rejestru

-

Data wznowienia wykonywania działalności gospodarczej

-

Małżeńska wspólność majątkowa

Nie

Status indywidualnej działalności gospodarczej

Działalność jest prowadzona wyłącznie w formie spółki/spółek cywilnych

Data zgonu przedsiębiorcy

-

Data ustanowienia zarządu sukcesyjnego

-

Data wygaśnięcia zarządu sukcesyjnego

-

Przeważająca działalność gospodarcza (kod PKD)

46.46.Z Sprzedaż hurtowa wyrobów farmaceutycznych i medycznych

Wykonywana działalność gospodarcza (kody PKD)

46.46.Z Sprzedaż hurtowa wyrobów farmaceutycznych i medycznych

73.20.Z Badanie rynku i opinii publicznej

73.11.Z Działalność agencji reklamowych

47.74.Z Sprzedaż detaliczna wyrobów medycznych, włączając ortopedyczne, prowadzona w wyspecjalizowanych sklepach

47.52.Z Sprzedaż detaliczna drobnych wyrobów metalowych, farb i szkła prowadzona w wyspecjalizowanych sklepach

Spółki cywilne, których wspólnikiem jest przedsiębiorca

Dane spółki

NIP: 7262653907 REGON: 101742829, Data zawieszenia wykonywania działalności gospodarczej w spółce: -

Zakazy

brak wpisów

Informacje dotyczące upadłości / postępowania naprawczego / postępowania restrukturyzacyjnego

brak wpisów

Zarządca sukcesyjny

Data ustanowienia zarządcy

-

Adres e-mail

-

Imię i nazwisko

Magdalena Siekierska

Strona www

-

NIP

-

Telefon

-

Zarządca sukcesyjny posiada obywatelstwa państw

Polska

Adres do doręczeń

-

Kwalifikacje zawodowe

brak wpisów

Przedsiębiorca ma obowiązek posiadać tytuł prawny do nieruchomości, której adres wpisano do CEIDG, pod rygorem wykreślenia z CEIDG (wpisowi podlegają adres do doręczeń oraz jeżeli przedsiębiorca takie miejsce posiada adres stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej).

Przedsiębiorca ma obowiązek dokonywać zmian wpisu w terminach, określonych w art. 15 ust. 1 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. o Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej i Punkcie Informacji dla Przedsiębiorcy pod rygorem wykreślenia z CEIDG.

Osoba fizyczna wpisana do CEIDG może ponieść odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną zgłoszeniem do CEIDG nieprawdziwych danych, jeżeli podlegały obowiązkowi wpisu na jej wniosek, a także niezgłoszeniem danych podlegających wpisowi do CEIDG w ustawowym terminie albo niezgłoszeniem zmian danych objętych wpisem.

Organy administracji publicznej nie mogą domagać się od przedsiębiorców okazywania, przekazywania lub załączania do wniosków i innych przedkładanych przed nimi pism, zaświadczeń o wpisie do CEIDG.

Ważna informacja

Rejestracja w CEIDG i wszelkie czynności związane z wpisem są bezpłatne



Dane podstawowe

Nazwa firmy przedsiębiorcy
SŁAWOMIR NAPARTY wspólnik spółki cywilnej SUN - MED

Imię
Sławomir

NIP
7282236957

Nazwisko
Naparty

REGON
101731955

Przedsiębiorca posiada obywatelstwa państw
Polska

Dane kontaktowe

Telefon

-

Strona WWW

-

Adres e-mail

-

Inna forma kontaktu

-

Dane adresowe

Stale miejsce wykonywania działalności gospodarczej
woj. ŁÓDZKIE, pow. Łódź, gm. Łódź-Bałuty, miejsc. Łódź, ul. Franciszkańska, nr 104/112, 91-845

Dodatkowe stałe miejsca wykonywania działalności gospodarczej

-

Adres do doręczeń

woj. ŁÓDZKIE, pow. Łódź, gm. Łódź-Bałuty, miejsc. Łódź, ul. Franciszkańska, nr 104/112, 91-845

Dane dodatkowe

Data rozpoczęcia wykonywania działalności gospodarczej
2014-04-01

Data zaprzestania wykonywania działalności gospodarczej

-

Data zawieszenia wykonywania działalności gospodarczej

-

Data wykreślenia wpisu z rejestru

-

Data wznowienia wykonywania działalności gospodarczej

-

Małżeńska wspólność majątkowa

Tak

Status indywidualnej działalności gospodarczej

Działalność jest prowadzona wyłącznie w formie spółki/spółek cywilnych

Data zgonu przedsiębiorcy

-

Data ustanowienia zarządu sukcesyjnego

-

Data wygaśnięcia zarządu sukcesyjnego

-

Przeważająca działalność gospodarcza (kod PKD)

46.46.Z Sprzedaż hurtowa wyrobów farmaceutycznych i medycznych

Wykonywana działalność gospodarcza (kody PKD)

46.46.Z Sprzedaż hurtowa wyrobów farmaceutycznych i medycznych

73.20.Z Badanie rynku i opinii publicznej

73.11.Z Działalność agencji reklamowych

47.74.Z Sprzedaż detaliczna wyrobów medycznych, włączając ortopedyczne, prowadzona w wyspecjalizowanych sklepach

47.52.Z Sprzedaż detaliczna drobnych wyrobów metalowych, farb i szkła prowadzona w wyspecjalizowanych sklepach

Spółki cywilne, których wspólnikiem jest przedsiębiorca

Dane spółki

NIP: 7262653907 REGON: 101742829, Data zawieszenia wykonywania działalności gospodarczej w spółce: -

Zakazy

brak wpisów

Informacje dotyczące upadłości / postępowania naprawczego / postępowania restrukturyzacyjnego

brak wpisów

Zarządca sukcesyjny

Data ustanowienia zarządcy

-

Adres e-mail

-

Imię i nazwisko

Anna Naparty

Strona www

-

NIP

-

Telefon

-

Zarządca sukcesyjny posiada obywatelstwa państw

Polska

Adres do doręczeń

-

Kwalifikacje zawodowe

brak wpisów

Przedsiębiorca ma obowiązek posiadać tytuł prawny do nieruchomości, której adres wpisano do CEIDG, pod rygorem wykreślenia z CEIDG (wpisowi podlegają adres do doręczeń oraz jeżeli przedsiębiorca takie miejsce posiada adres stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej).

Przedsiębiorca ma obowiązek dokonywać zmian wpisu w terminach, określonych w art. 15 ust. 1 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. o Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej i Punkcie Informacji dla Przedsiębiorcy pod rygorem wykreślenia z CEIDG.

Osoba fizyczna wpisana do CEIDG może ponieść odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną zgłoszeniem do CEIDG nieprawdziwych danych, jeżeli podlegały obowiązkowi wpisu na jej wniosek, a także niezgłoszeniem danych podlegających wpisowi do CEIDG w ustawowym terminie albo niezgłoszeniem zmian danych objętych wpisem.

Organy administracji publicznej nie mogą domagać się od przedsiębiorców okazywania, przekazywania lub załączania do wniosków i innych przedkładanych przed nimi pism, zaświadczeń o wpisie do CEIDG.

Ważna informacja

Rejestracja w CEIDG i wszelkie czynności związane z wpisem są bezpłatne

Działając w imieniu Firmy **SUN-MED Spółka Cywilna** z siedzibą w Łodzi 91-845, ul. Franciszkańska 104/112, niniejszym udzielam Panu Dominikowi Siekierskiemu zamieszkałemu w Łodzi 91-614, ul. Widokowa 7, legitymującego się dowodem osobistym seria: **CFM025284**,

PEŁNOMOCNICTWA

do reprezentowania Firmy w zakresie postępowań o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonych na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. 2019 poz. 2019 z późn. zm.).

Pełnomocnictwo obejmuje wszystkie czynności związane z ubieganiem się Firmy o udzielenie zamówienia publicznego a w szczególności:

- prawo do złożenia, podpisania i udzielania wyjaśnień w zakresie wniosku o zakwalifikowanie do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne oraz wszelkich dokumentów i oświadczeń wymaganych na etapie kwalifikacji do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne,
- prawo do złożenia, podpisania i udzielania wyjaśnień w zakresie oferty złożonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz wszelkich innych dokumentów związanych z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego,
- negocjacji warunków realizacji zamówienia oraz warunków umowy w postępowaniach prowadzonych w trybach negocjacyjnych,
- podpisanie pytań o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia,
- podpisanie oferty,
- podpisanie wniosku o zapoznanie się z treścią złożonych ofert,
- podpisanie umowy o wykonanie zamówienia publicznego,
- podejmowanie innych decyzji i czynności prawnych, składania oświadczeń wiedzy i woli w związku z ubieganiem się Firmy o udzielenie zamówienia publicznego.

Niniejsze pełnomocnictwo jest ważne do odwołania.

Umocowanie obejmuje również upoważnienie do udzielenia substytucji, z wyłączeniem prawa do podpisania oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo substytucyjne winno być udzielone w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wniosek o udostępnienie oferty oraz innych dokumentów

Świętokrzyskie Centrum Onkologii
ul. Artwińskiego 3C
25-734 Kielce

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

„Zakup wraz z dostawą wyrobów jednorazowego użytku oraz masek ochronnych FFP2 i FFP3 dla Działów Medycznych i Poradni oraz wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach

Znak sprawy: IZP.2411.228.2024.MM

Na podstawie art. 74 ust. 2 Ustawy o Prawie zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r., zwracam się z prośbą o udostępnienie poniższych dokumentów:

Oferta cenowa (formularz cenowy) wraz z ewentualnymi załącznikami w postaci kart katalogowych, materiałów informacyjnych

w zakresie **pakietów4.....**

Jednocześnie proszę o przesłanie informacji pocztą elektroniczną na adres e-mail: afrydrysiak@sun-med.eu lub za pomocą stosownej platformy zakupowej w terminie wskazanym w art. 74 ust. 2 ustawy PZP tj. **niezwłocznie po otwarciu ofert, nie później jednak niż w terminie 3 dni.**

Z poważaniem