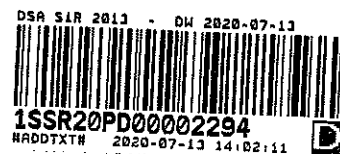


J. T. Spigarski
p. ulf. yewick
Kenc. Berokse
13.07.20
Wb/



Warszawa, 13.7.2020 r.

Do
Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej
ul. Postępu 17A, 02-676 Warszawa

Odwołujący: Medtronic Poland Sp. z o.o.
ul. Polna 11, 00-633 Warszawa
tel. 22/ 465 69 00, faks: 22/465 69 52
e-mail: rs.wawtenders@medtronic.com
reprezentowany przez r.pr. Rafała Zygmunta
Kancelaria Prawna Rafał Zygmunt
ul. Puławska 111A lok. 86, 02-707 Warszawa
e-mail: rkz@rkz.pl, fax: 22 849 97 43

Zamawiający: Szpital Specjalistyczny im. Świętej Rodziny
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. Antoniego Józefa
Madalińskiego 25
tel. 22 4502200, faks 22 4502264, e-mail
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
zam.publiczne@szpitalmadalinskiego.pl
strona internetowa www.szpitalmadalinskiego.pl

Dotyczy: przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia poniżej 214.000 euro na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nr postępowania 14/2020 (dalej: „Postępowanie”).

Ogłoszenie o zamówieniu: BZP z dnia 11.05.2020 r., nr 538757-N-2020

ODWOŁANIE

Działając w imieniu Medtronic Poland Sp. z o.o. (zwanej dalej: „Odwołującym”), na podstawie art. 179 ust. 1 oraz 180 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm., zwana dalej „ustawą Pzp”) wnoszę odwołanie od czynności i zaniechań Zamawiającego dotyczących zadania 2 przedmiotowego Postępowania, zarzucając Zamawiającemu naruszenie:

1. **art. 91 ust. 1 ustawy Pzp**, poprzez wybór oferty Aksis Hurtownia Sprzętu Medycznego Ignaciuk Spigarski Sp.J., ul. Przyrodników 1C, 80-298 Gdańsk (zwanej dalej „Aksis”), pomimo że oferta tego wykonawcy podlega odrzuceniu i nie powinna być oceniana wg kryteriów oceny ofert obowiązujących w Postępowaniu;

2. **art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp**, poprzez zaniechanie odrzucenia oferty Aksis pomimo, iż jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej zwanej „SIWZ”);
3. **art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp**, poprzez zaniechanie odrzucenia oferty Piotra Dopieralskiego, prowadzącego działalność gospodarczą pod nazwą Empireum, ul. Chotomowska 30, 05-110 Jabłonna (dalej zwanego „**Empireum**”), pomimo, iż jej treść nie odpowiada treści SIWZ;
4. **art. 7 ust. 1 ustawy Pzp**, albowiem poprzez zaniechanie odrzucenia ofert ww. wykonawców w okolicznościach uzasadnionych wymogami SIWZ oraz przepisami ustawy Pzp Zamawiający traktuje w sposób dyskryminujący Odwołującego w Postępowaniu, naruszając tym samym zasady prowadzenia postępowania w sposób zapewniający równe traktowanie i uczciwą konkurencję wykonawców.

Z uwagi na powyższe zarzuty **Odwołujący wnosi o:**

- 1) uwzględnienie odwołania;
- 2) nakazanie Zamawiającemu unieważnienia czynności wyboru oferty najkorzystniejszej;
- 3) nakazanie Zamawiającemu odrzucenia oferty Aksis;
- 4) nakazanie Zamawiającemu odrzucenia oferty Empireum;
- 5) nakazanie Zamawiającemu dokonania ponownej oceny ofert.

Zawiadomienie o wynikach Postępowania zostało przekazane Odwołującemu w dniu 07 lipca 2020 r., toteż 5 dniowy termin na wniesienie odwołania jest zachowany. Kopia odwołania została przesłana Zamawiającemu drogą mailową, przed upływem terminu do wniesienia odwołania. Wpis został uiszczony przelewem na rachunek bankowy Urzędu Zamówień Publicznych.

Stosownie do art. 179 ust. 1 ustawy Pzp Odwołujący złożył ofertę w Postępowaniu, a tym samym posiada interes w uzyskaniu przedmiotu zamówienia. Zaniechanie przez Zamawiającego czynności odrzucenia ofert Aksis i Empireum wbrew obowiązкови wynikającemu z ustawy Pzp, uniemożliwia Odwołującemu wybór jego oferty jako najkorzystniejszej, powodując tym samym szkodę w jego interesie. Interes Odwołującego w złożeniu niniejszego odwołania jest więc oczywisty.

Uzasadnienie

Zgodnie z postanowieniami rozdziału III SIWZ przedmiotem zamówienia jest sprzedaż i dostarczenie do Zamawiającego drobnego sprzętu medycznego w ilościach i w asortymencie wymienionych w formularzach asortymentowo - cenowych, przedstawionych w Załącznikach nr 2.1 – 2.16. Zamówienie podzielone jest na 16 części. Niniejsze odwołanie dotyczy cz. 2 - **Czujniki do pulsoksymetru Accuro**, dla których szczegółowe wymagania zawarto w załączniku nr 2.2 do SIWZ. Zakłada on dostawę 4200 sztuk czujników o następujących właściwościach: *Czujniki jednorazowe dla noworodków, SpO2, do pulsoksymetru typ Accuro, producent Charmcare Co., Ltd. (urządzenie na gwarancji). Czujniki samoprzylepne z klejem*

zapewniającym możliwość repozycjonowania, zabezpieczone przed zakłóceniami spowodowanymi światłem zewnętrznym i posiadające zabezpieczenie przed zakłóceniami magnetycznymi. Czujniki muszą być kompatybilne z technologią Nellcor.

Na etapie przedofertowym, w piśmie z dnia 19.05.2020 r., w odpowiedzi na pytanie 81 Zamawiający oświadczył, że nie dopuszcza czujników generycznych/odtwórczych, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi jest informacja o tym, że nie zaleca się ich stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz niską perfuzją (pon. stosowny fragment pisma):

Pyt. 81

Czy w pak. 2 poz. 1 Zamawiający dopuszcza generyczne/odtwórcze nies czujniki, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi jest informacja o tym, że nie zaleca się ich stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz niską perfuzją ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza czujnika opisanego w pytaniu.

Kolejnym postanowieniem SIWZ istotnym z punktu widzenia zarzutów niniejszego odwołania jest wymóg, aby zaoferowane czujniki posiadały zabezpieczenie przed zakłóceniami magnetycznymi.

Wykonawca Aksis w pakiecie 2 zaoferował jednorazowy czujnik SpO2, S0010M-LP chińskiego producenta **Medlinket**. Natomiast Empireum zaoferował jednorazowy czujnik SpO2, SP090010 tureckiego producenta **Metko**. Żadne nie spełniają wskazanych parametrów SIWZ.

Z zapisów zawartych w instrukcjach obsługi obowiązkowo dołączanych do każdego opakowania każdego z tych czujników wynika, iż nie mogą być stosowane u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz z niską perfuzją.

W instrukcji Medlinket (Aksis) stoi wyraźnie, że:

Intended Use
The sensor is indicated for single use when continuous noninvasive arterial oxygen saturation and pulse rate monitoring are required for neonates weighing less than 3kg or adults weighing more than 40 kg. The sensor is contraindicated for use on active patients, conditions of motion, and conditions of low perfusion use.

Oznacza to, że (tłum.): „Sensor przeznaczony jest do pojedynczego użycia kiedy wymagane jest nieinwazyjne monitorowanie saturacji tlenowej krwi tętnicznej oraz częstości pulsu u noworodków o wadze mniejszej niż 3 kg lub dorosłych ważących więcej niż 40 kg. Przeciwwskazaniem do zastosowania sensora jest aktywność pacjenta, poruszanie się i niska perfuzja.”

Podobne zastrzeżenia zawiera instrukcja obsługi czujników noworodkowych Metko (Empireum):

13- The performance of the sensor is compromised by excessive motion. In such cases, try to keep the patient still, or change the sensor site to one with less motion.

Czyli (tłum.): „Działanie sensora jest zaburzone przez nadmierny ruch. W takim przypadku, postaraj się utrzymywać pacjenta w bezruchu lub zmień miejsce aplikacji sensora na takie o mniejszej ruchomości”.

Dowody: wyciągi z pełnych instrukcji obsługi czujników noworodkowych Medlinket oraz Metko.

Należy podkreślić, że pobudzenie oraz nadmierny ruch pacjentów neonatologicznych są codziennym wyzwaniem zakłócającym monitorowanie najważniejszych parametrów życiowych. W Polsce od 2011 roku każdy noworodek ma wykonywany obligatoryjny screening pulsoksymetryczny w kierunku wykrywania wrodzonych wad serca, w czasie którego dokładny pomiar pulsoksymetryczny, także w warunkach ruchu czy obniżonej perfuzji krwi ma krytyczne znaczenie. Decyduje czy pacjent zostanie uznany za zdrowego (bez wady serca) czy jednak będzie wymagał dalszej diagnostyki umożliwiającej potwierdzenie braku wady lub jej występowania. Wczesne wykrycie wrodzonej wady serca u noworodków za pomocą screeningu pulsoksymetrycznego umożliwia wczesne rozpoczęcie leczenia i uratowanie życia i zdrowia dziecka.

Zamawiający odpowiadając na pytanie 81 jednoznacznie wyłączył możliwość oferowania w cz. 2 czujników, które cechują wspomniane wyżej ograniczenia. Analizując inne wyjaśnienia dostrzec należy, że Zamawiający miał skonkretyzowane oczekiwania względem czujników do pulsoksymetru typu Accuro. Z jednej strony rezygnował z właściwości dlań zbędnych (jak w przypadku protokołu Kampera, czy walidacji producenta technologii Nellcor - odpowiadając na pyt. 80, 82, 83 wyjaśnił, że nie potrzebuje sugerowanych cech), z drugiej strony jednoznacznie odrzucił urządzenie opisane w pyt. 81.

Wyjaśnienia do SIWZ stanowią rodzaj wykładni autentycznej wiążącej zarówno zamawiającego jak i wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia. Ponadto przekazując wyjaśnienia do SIWZ, Zamawiający nie musi wyraźnie stwierdzić, że w powyższym zakresie dokonuje zmiany SIWZ, ponieważ wszystkie odpowiedzi i wyjaśnienia do SIWZ są wiążące dla wykonawców i stanowią ze swojej istoty uzupełnienie treści SIWZ, które wykonawcy muszą brać pod uwagę sporządzając ofertę. Powyższe stanowisko jest jednomyślne w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (por. wyrok KIO z dnia 11.01.2019 r., sygn. 2642/18 oraz wiele innych, wydanych wcześniej i później).

Już tylko z ww. względów oferty złożone przez Aksis i Empireum należało odrzucić na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp, a zaniechanie tych czynności stanowi o naruszeniu przez Zamawiającego wskazanego przepisu, a w konsekwencji art. 91 ust. 1 i art. 7 ust. 1 Pzp.

Niezależnie od powyższego Odwołujący podnosi, że czujniki oferowane przez wspomnianych wykonawców **nie posiadają zabezpieczenia przed zakłóceniami magnetycznymi.**

W pulsoksymetrii przyjętym standardem zabezpieczenia przed zakłóceniami magnetycznymi jest miedziana osłona części optycznych czujnika - klatka Faraday'a osłaniająca fotodetektor czujnika. Dzięki klatce Faraday'a fale elektromagnetyczne emitowane przez różne urządzenia elektryczne w oddziale szpitalnym nie zaburzają pomiaru pulsoksymetrycznego. W zaoferowanych przez Odwołującego czujnikach Nellcor Oximax MAX-N fotodetektor czujnika jest osłonięty miedzianą klatką Faraday'a – dlatego czujniki MAX-N zapewniają najwyższą dokładność pomiaru saturacji krwi także w środowisku, w którym zakłócenia występują w stopniu największym np: oddziale intensywnej terapii noworodka.

Zaoferowane przez Aksis oraz Empireum w pakiecie nr 2 czujniki – nie posiadają wymaganego w SIWZ zabezpieczenia przed zakłóceniami magnetycznymi – brak jest klatki Faraday'a

chroniącej fotodetektor, co może skutkować zaburzeniami i niedokładnym wynikiem pomiaru oksygenacji krwi, a w konsekwencji błędnymi decyzjami terapeutycznymi.

Dowody: próbki czujników dostarczone przez Aksis i Epireum wraz z ofertami przetragowymi (w aktach); dodatkowo w załączeniu zdjęcie „rozmontowanego” czujnika noworodkowego Medlinket firmy Aksis, na którym widać brak jakichkolwiek zabezpieczeń przed zakłóceniami magnetycznym - bark klatki Faraday’a.

Zamawiający nie określił w SIWZ w jaki sposób ma być realizowane zabezpieczenie przed zakłóceniami magnetycznymi. Zastrzegł jedynie, aby taki efekt był osiągnięty w oferowanych czujnikach. Opisany sposób, tj. klatka Faraday’a osłaniająca fotodetektor czujnika, jest jednak jedynym skutecznym sposobem osiągnięcia tego rodzaju efektu. Podkreślić zarazem należy, że wykonanie czujników zaoferowanych przez Aksis oraz Epireum nie wskazuje na posiadanie jakiegokolwiek zabezpieczenia przed owymi zakłóceniami. Z SIWZ wynika, że czujniki mają „posiadać zabezpieczenie”. Oznacza to, że ich wyposażenie/budowa musi wskazywać na odporność na zakłócenia magnetyczne. W przypadków wyrobów, o których tutaj mowa nie występuje ani klatka Faraday’a, ani jakakolwiek inna osłona. W związku z powyższym nie można uznać, że realizują bezwzględnie wymaganą cechę SIWZ, co stanowi kolejną przesłanką odrzucenia oferty na zasadzie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp.

Mając powyższe na względzie, wnoszę jak na wstępie.

Podpis jest prawidłowy

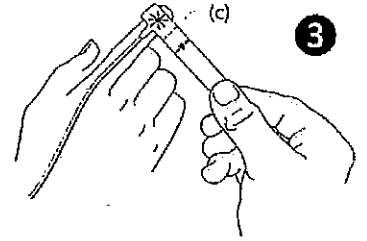
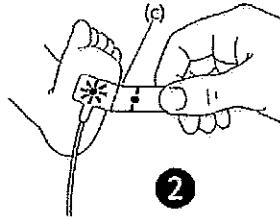
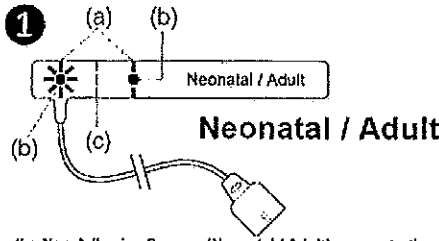
Dokument podpisany przez Rafał Zygmunt
Data: 2020.07.13 13:03:36 CEST

Załączniki:

1. Pełnomocnictwo;
2. Aktualny odpis z KRS Odwołującego;
3. Wyciągi z pełnych instrukcji obsługi czujników noworodkowych Medlinket oraz Metko.
4. Zdjęcie „rozmontowanego” czujnika noworodkowego Medlinket firmy Aksis
5. Dowód przesłania kopii odwołania Zamawiającemu.
6. Dowód uiszczenia wpisu od odwołania.

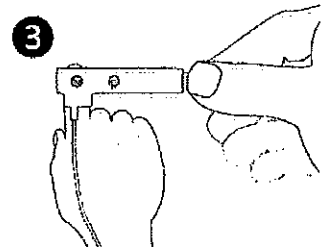
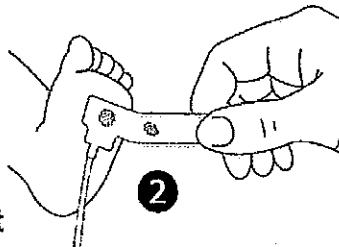
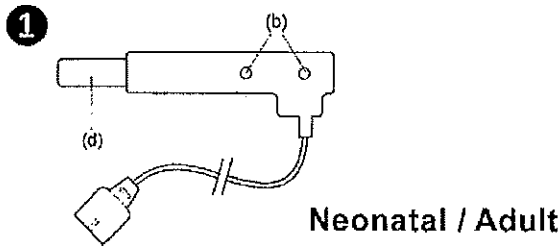
Applying the Neonatal / Adult sensor to the patient:

- Open the pouch and remove the sensor. Remove plastic backing from the Neonatal / Adult sensor and locate transparent windows (b) on the adhesive side. Windows cover optical components. Note corresponding alignment marks (a) on the non adhesive side and the dashed line (c) midway between the marks.
- Orient the Neonatal / Adult sensor so the dashed line is on the lateral edge of the site (a).
Neonates: The preferred sensor site is fleshy part of a foot for neonates. Alternatively, apply the sensor to a hand palm. The window next to the cable goes sole of the foot as shown.
- Adults: The preferred sensor site is an index finger for adults. Alternatively, apply the sensor to another finger. The window next to the cable goes on the nail side, distal to the first joint. Do not place on a joint. Note that the cable must be positioned on the top of the hand.
- Wrap the Neonatal / Adult sensor firmly, but not too tightly around the foot or finger. Windows must directly oppose each other.
- Plug the Neonatal / Adult sensor into oximeter and verify proper operation as described in the oximeter operator's manual.



Applying the Non-Adhesive Sponge (Neonatal / Adult) sensor to the patient:

- Open the pouch and remove the Sponge sensor. Locate transparent windows (b) on the blue colored sponge side. Windows cover optical components.
- Position the optical window that aligns with sensor cable over the selected patient extremity.
Neonates: The preferred sensor site is fleshy part of a foot for neonates. Alternatively, apply the sensor to a hand palm. The window next to the cable goes sole of the foot as shown.
- Adults: The preferred sensor site is an index finger for adults. Alternatively, apply the sensor to another finger. The window next to the cable goes on the nail side, distal to the first joint. Do not place on a joint. Note that the cable must be positioned on the top of the hand.
- Wrap the Sponge sensor around the extremity firmly, but not too tight, so that both optical windows oppose each other. Use the Velcro® at the end of the sensor (d) to secure it in place. If necessary, secure the cable to the hand or foot with medical tape.
- Plug the Sponge sensor into oximeter and verify proper operation as described in the oximeter operator's manual.



Reapplication:

SensorPlus single patient use pulse oximetry sensors can be used on the same patient as long as the adhesive tape attaches without slippage.

Warnings:

- 1- Proper sensor placement is critical for good performance. Failure to apply the SpO2 sensor properly may cause incorrect measurements.
- 2- It is not recommended to use the sensors in MRI, CT etc. applications. Conducted current may cause burns. The sensor may affect MRI image, and the MRI or CT unit may affect the accuracy of SpO2 measurements.
- 3- High oxygen concentration may predispose a premature infant to retinopathy. Therefore, the upper alarm limit for the oxygen saturation must be carefully selected in accordance with accepted clinical standards. The accuracy range of the oximeter being used must be considered.
- 4- The site must be checked and changed at least every eight (8) hours to ensure proper adhesion, skin integrity and proper alignment. Exercise extreme caution with poorly perfused patients; skin erosion and pressure necrosis can be caused when sensor is not frequently moved. Change site at least every two (2) hours with poorly perfused patients.
- 5- Elevated levels of Carboxyhemoglobin (COHb) and Methemoglobin (MetHb) will lead to inaccurate SpO2 measurements.
- 6- Shock, anemia, hypothermia and application of vasoconstriction drug may lead to inaccurate SpO2 measurements.
- 7- The pulsations from intra-aortic balloon support can be additive to the pulse rate on the oximeter pulse rate display. Verify pulse rate against the ECG heart rate.
- 8- If the sensor is wrapped too tightly or supplemental tape is applied, venous pulsation may lead to inaccurate saturation measurements.
- 9- Using the sensor in the presence of bright light sources may cause inaccuracy in the SpO2 measurements. In such cases cover the sensor with opaque material.
- 10- Avoid placing sensor onto an extremity with either a blood pressure cuff or any kind of catheter.
- 11- Operations may be affected in the presence of strong electromagnetic sources such as electrosurgery equipment.
- 12- Do not apply sensor on the injured skin.
- 13- The performance of the sensor is compromised by excessive motion. In such cases, try to keep the patient still, or change the sensor site to one with less motion.
- 14- As with all medical equipment, carefully route cables to reduce the possibility of patient entanglement or strangulation.
- 15- Intravascular dyes or externally applied coloring such as nail polish, dye, or pigmented cream may cause inaccurate SpO2 measurement.
- 16- Venous congestion may cause under reading of actual SpO2. Therefore, assure proper venous outflow from monitored site. Sensor should not be below heart level (e.g. sensor on the hand of a patient in a bed with arm dangling to the floor).
- 17- Do not use damaged sensor or pulse oximetry adaptor & extension cable. Do not use a sensor with exposed optical components. Dispose sensors according to local laws and regulations.
- 18- Do not alter or modify the sensor. Alterations or modifications may affect performance or accuracy.
- 19- To prevent damage, do not soak or immerse the sensor in any liquid solution. Do not attempt to sterilize.
- 20- In the event of damage to the sterile packaging, do not resterilize.
- 21- This product should be connected and activated by qualified medical personnel only.
- 22- Refer to the monitor's operations manual for additional cautions and warnings.

If you have questions regarding to any of the above information, please contact METKO or your local representative.

Symbols:

Catalog number or part number	Batch code or Lot code	Manufactured by	Caution	Authorized European Representative	See-Read instructions before use	Follow instructions of use	Single use only, do not reuse	DEHP free	Latex free	Use by date or Expiration date	Do not use if package damaged
Patient weight	Contains 1 piece	Less / Greater than sign	Non Sterile	Sterilized using ethylene oxide (EtO)		Storage Temperature	Operating Temperature	Mark of Conformity to European Medical Directive 93/42/EEC			

Warranty:

SensorPlus single patient use SpO2 sensors are under six (6) months warranty against material and workmanship defects from the date of original purchase. In warranty period, METKO will be responsible for repairing the sensor or change the sensor free of charge if the defect is proven. Single use products are warranted for single patient use only. This warranty does not extend to any product that has been subject to misuse, neglect or accident; or that has been damaged by causes external to the product; or that has been used in violation of the operating instructions supplied with the product.

SensorPlus® is registered trademark of Metko Ltd. Other products, logos and company names mentioned herein may be trademarks of their respective owners and are not to be taken as an endorsement or affiliation with SensorPlus. The information in this instruction insert has been carefully checked and it is believed to be accurate. In the interest of continued product development, METKO reserves the right to make changes and improvements to this insert and the product it described any time, without notice or obligation.

All SensorPlus sensors are Latex free.



FRM.211/REV.01 (02/01/2017)



Metko Medikal ve Tıbbi Cihazlar Dış Ticaret Ltd. Şti.
İvedik O.S.B. Ağaç İşleri Sanayi Sitesi 1364. Cad. 1368. Sok. No:9
06378 Yenimahalle - Ankara / Türkiye Tel: +90 312 3871246 (nby)

English

Product Description:

SensorPlus Compatible Pulse Oximetry Sensors are indicated for single patient use for the continuous noninvasive monitoring of arterial oxygen saturation (SpO2), pulse rate and plethysmographic pulse waves for adult, pediatric, infant and neonatal patients. SensorPlus Compatible Oximetry Sensors are compatible with different pulse oximeters, patient monitors or oximetry modules. The sensors are indicated as follows:

Compatible Brand	Adult	Pediatric	Infant	Neonatal / Adult	
	>30 kg (>66 lbs)	10-60 kg (22-110 lbs)	1-20 kg (2.2-44 lbs)	< 3 kg or >30 kg (<6.6 lbs or >66 lbs)	
	Finger Application	Finger Application	Toe/Thumb Application	Neonatal Hand/Foot, Adult Finger Application	
NELLCOR	SP060010 / 11	SP070010 / 11	SP080010 / 11	SP090010 / 11	SP100010
NELLCOR OXIMAX	SP060020 / 21	SP070020 / 21	SP080020 / 21	SP090020 / 21	SP100020
NIHON KOHDEN	SP060030 / 31	SP070030 / 31	SP080030 / 31	SP090030 / 31	SP100030
NONIN	SP060040 / 41	SP070040 / 41	SP080040 / 41	SP090040 / 41	SP100040
GE TRUSIGNAL	SP060050 / 51	SP070050 / 51	SP080050 / 51	SP090050 / 51	SP100050
MASIMO (LNOF)	SP060060 / 61	SP070060 / 61	SP080060 / 61	SP090060 / 61	SP100060
MASIMO (LNCS)	SP060070 / 71	SP070070 / 71	SP080070 / 71	SP090070 / 71	SP100070

Specifications:

The accuracy of SP06XXXX (Adult), SP07XXXX (Pediatric) and SP08XXXX (Infant) single use sensors during no motion from 70% to 100% SpO2 is ± 2 digits (± 1 Std. Dev.). The accuracy of SP09XXXX and SP10XXXX (Neonatal) sensor during no motion from 70% to 100% SpO2 is ± 3 digits (± 1 Std. Dev.). Pulse Rate accuracy of SensorPlus compatible sensors from 25 to 240 BPM is ± 3 digits (± 1 Std. Dev.). However, if the accuracy of the pulse oximeter to which the sensor is connected is lower, the accuracy specification will decrease.

Environmental Requirements:

Device is intended for use under normal operations in a hospital. Operating temperature range: 5 – 45 °C (41 – 113 °F), Storage temperature range: 0 – 50 °C (32 – 122 °F)

Instructions for Use:

This sensor is for use only with compatible monitors, instruments or oximetry modules. Use of this sensor with instruments other than compatibles may result in improper performance. SensorPlus Compatible Pulse Oximetry Sensor is contraindicated for use on patients who exhibits allergic reactions to the adhesive tape. The sensor must be removed and the site inspected at least every eight (8) hours and, if indicated by circulatory conditions or skin integrity, reapplied to a different monitoring site. Check the site more frequently if perfusion is poor. Because individual skin condition affects the ability of the skin tolerate sensor placement, it may necessary to change the sensor site more frequently with some patients. Patient conditions such as reddening, blistering, skin discoloration, ischemic skin necrosis and skin erosion may warrant changing the site or using a different type of sensor. When selecting the sensor site, priority should be given to an extremity free of an arterial catheter, blood pressure cuff, or intravascular infusion line.

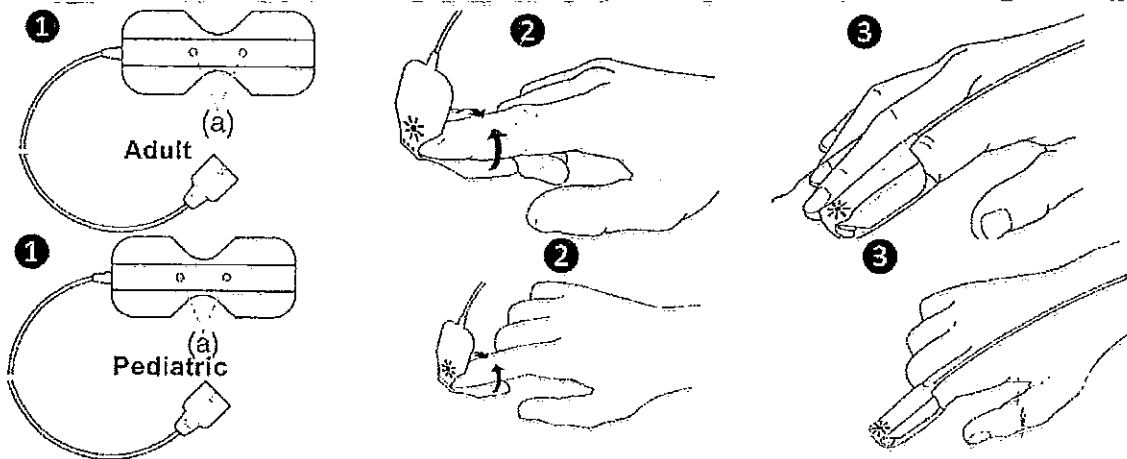
Note: If the sensor fails to track the oxygen saturation and pulse rate consistently, the sensor may be incorrectly positioned. Reposition the sensor, choose a different monitoring site or replace the sensor.

Note: Prolonged use of same sensor may lead to reduced performance. The sensor should always be replaced when saturation and pulse readings are questionable. The sensor is designed for single patient use and must be discarded after that patient's monitoring has been discontinued.

Warning: Application site should be cleaned of debris prior to sensor placement.

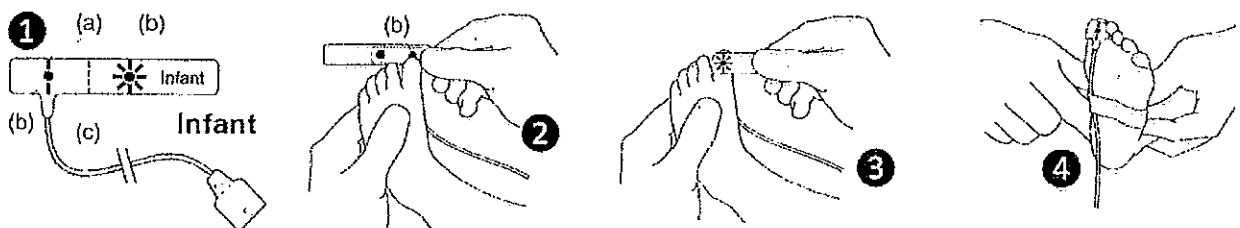
Applying the Adult or Pediatric sensors to the patient:

- Open the pouch and remove the sensor. Remove plastic backing from the Adult or Pediatric sensor and locate transparent windows (a) on the adhesive side. Windows cover optical components.
- Select a site that least restricts a conscious patient's movements. The patient's index finger of the non-dominant hand is the preferred location. Alternatively middle finger, ring finger or little finger of the hand may be used. Thumb or the great toe may be used as secondary alternatives.
- Orient the Adult or Pediatric sensor so the dashed line in the middle of the sensor is centered on the tip of the digit. Wrap adhesive flaps on the non-cable end around the digit. Note that the cable must be positioned on the top of the hand.
- Fold the cable end over the top of the digit so that the windows are directly opposite each other. Wrap adhesive flaps securely around the sides of digit.
- If required, tape may be used to secure the cable to the patient. Secure the sensor cable with a medical tape, preferably around the base of the wrist. Make sure that the tape securing the cable does not restrict the blood circulation.
- Plug the Adult or Pediatric sensor into oximeter and verify proper operation as described in the oximeter operator's manual.



Applying the infant sensor to the patient:

- Open the pouch and remove the sensor. Remove plastic backing from the Infant sensor and locate transparent windows (b) on the adhesive side. Windows cover optical components. Note corresponding alignment marks (a) on the non adhesive side and the dashed line (c) midway between the marks.
- The preferred sensor site is the great toe for infants. Alternatively, apply the sensor to another digit of similar size, for example, a thumb.
- Orient the Infant sensor so the window next to the cable is aligned on the bottom of the great toe as shown. The cable should extend towards the heel.
- Wrap the Infant sensor firmly, but not too tightly around the toe. Windows must directly oppose each other.
- Wrap any excess tape loosely around the toe. Secure the sensor cable with a medical tape, preferably across the bottom of the foot. Make sure that the tape securing the cable does not restrict the blood circulation.
- Plug the Infant sensor into oximeter and verify proper operation as described in the oximeter operator's manual.




 Shenzhen MedLink Electronics Tech Co., Ltd.
 4th Floor, Building A, Ying-Tailong Industrial Park, Dalang South Road,
 Longhua District, Shenzhen, Guangdong, 518109, CHINA
 E-mail: sales@medlinket.com



Caution



Waste electrical and electronic equipments must be disposed of in accordance with the local applicable regulations, not with domestic waste



Batch Code



Serial number



Manufacturer



Date of Manufacturer



Use-by date



Do not re-use



Humidity limitation



Temperature limit



Atmospheric pressure limitation



Contains no natural rubber latex



Refer to Instruction



Type BF Applied Part

IPX2

Protected against vertically falling water drops when enclosure tilted up to 15°



Do not use if package is damaged



Sterilized using ethylene oxide



Do not re-sterilize

Directions for Use

Single patient use

Device Name: Pulse Oximeter Probe

Model: see label

Compatibility monitor: see label.

Specifications

Measurement Wavelengths and Output Power:

Red: approximately 660nm

Infrared: approximately 905nm

Output Power: The total optical output power of the sensor LEDs is less than 15mW.

Oxygen Saturation Declared

Accuracy Range: (Arms): 70~100% SpO₂ ±3 digits

Pulse Rate Declared Accuracy Range: (Arms): 20~250 BPM ±3 digits

Application: Neonatal <3 kg, Adult >40kg.

Application site: Neonatal foot, Adult Index or other finger

Temperature limit: Operating: +5°C to +40°C; Storage/Transportation: -10°C to +40°C

Humidity limitation (Operating/Storage/Transportation): 0~80% non-condensing

Atmospheric pressure limitation (Operating/Storage/Transportation): 86kPa~106kPa

Sterile: The medical device has been sterilized using ethylene oxide

Rx Only

Caution: Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on order of a physician.

Intended Use

The sensor is indicated for single use when continuous noninvasive arterial oxygen saturation and pulse rate monitoring are required for neonates weighing less than 3kg or adults weighing more than 40 kg. The sensor is contraindicated for use on active patients, conditions of motion, and conditions of low perfusion use.

Instructions for Use

- 1) Each user of the SpO₂ sensor is responsible for determining whether and under what conditions its instruments are compatible for safe and effective use with each SpO₂ sensor model. This may include different specifications and/or warnings, cautions, or contraindications.
- 2) The sensor is contraindicated for use on patients who exhibit allergic reactions to the adhesive tape.
- 3) The sensor with specific monitor have been validated and tested for compliance with ISO 80601-2-61.
- 4) The sensor belongs to type BF applied parts.

To apply the Pulse Oximetry Sensor:

- 1) Remove plastic backing from the SpO₂ sensor and locates transparent windows on the adhesive slide. Windows cover optical components. Note corresponding alignment marks (A) on non adhesive side and dashed line (B) midway between the marks (A).
- 2) Orient the SpO₂ sensor so the dashed line is on the lateral edge of the site (A).

Neonates: The preferred site is a foot.

Alternatively, use a hand. The window next to the cable goes on the sole of the foot as shown (2).

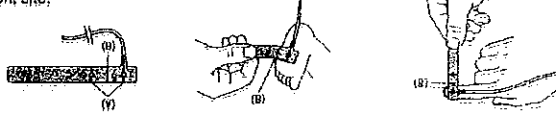
Adults: The preferred site is an index finger. Alternatively, other fingers may be used. The window next to the cable goes on the nail side, distal to the first joint.

Do not place on a joint.

Note that the cable must be positioned on the top of the hand (3).

Note: When selecting a sensor site, priority should be given to an extremity free of an arterial catheter, blood pressure cuff, or intravascular infusion line.

- 3) Wrap the SpO₂ sensor firmly, but not too tightly around the foot or finger. Windows must oppose each other.
 - 4) Plug the SpO₂ sensor into the oximeter and verify proper operation as described in the oximeter operator's manual.
- Note: If the sensor does not track the pulse reliably, it may be incorrectly positioned or the sensor site may be too thick, thin, or deeply pigmented, or otherwise deeply colored (for example, as a result of externally applied coloring such as nail polish, dye, or pigmented cream) to permit appropriate light transmission. If any of these situations occurs, reposition the sensor or choose an alternate SpO₂ sensor for use on a different site.



Warnings

- 1) Probes are designed for use with specific monitors, the operator is responsible for checking the compatibility of the monitor, probe and cable before use, and incompatible components can result in degraded performance.
- 2) High oxygen levels may predispose a premature infant to develop retinopathy. Therefore, the upper alarm limit for oxygen saturation must be carefully selected in accord with accepted clinical standards and considering the accuracy range of the oximeter being used.
- 3) Using the sensor in the presence of direct highlights may result in inaccurate measurements. In such case, put the receiving surface of the sensor back to ambient light sources (such as fluorescent lamps) or cover the sensor with a black cloth after removing the sensor from the patient's body lest the monitor displays SpO₂ value, pulse rate value and their waveforms.
- 4) Circulation distal to the sensor site should be checked routinely. The site must be inspected every 8 hours to ensure adhesion, skin integrity, and correct optical alignment. If skin integrity changes, move the sensor to another site.
- 5) Intravascular dyes or externally applied coloring such as nail polish, dye, or pigmented cream, may lead to inaccurate measurements.
- 6) Excessive motion may compromise performance. In such cases, try to keep the patient still, or change the sensor site to one with less motion.
- 7) Do not immerse in water or cleaning solutions. Do not resterilize.
- 8) Do not use if the wire or the shell of connector was broken.
- 9) If the sensor is wrapped too tightly or supplemental tape is applied, venous pulsations may lead to inaccurate saturation measurements.
- 10) Do not use the SpO₂ sensor or other oximeter sensors during MRI scanning. Conducted current may cause burns. Also, the SpO₂ sensor may affect the MRI image, and the MRI unit may affect the accuracy of oximetry measurements.
- 11) Do not alter or modify the SpO₂ sensor. Alterations or modifications may affect performance or accuracy.
- 12) For additional warnings, cautions or contraindications when using this sensor with compatible instruments refer to the instrument operator's manual or contact the manufacturer of the instrument.
- 13) In the event of damage to the sterile packaging, do not re-sterilize. Follow local governing ordinances and recycling instructions regarding disposal or recycling of sensors.
- 14) The user and/or operator needs to verify the compatibility of the monitor, probe, and cable before use, otherwise patient injury can result.
- 15) The MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT needs special precautions regarding EMC and needs to be installed and put into service according to the EMC information provided in the ACCOMPANYING DOCUMENTS.
- 17) Portable and mobile RF communications equipment can affect MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT.
- 18) The equipment is without a manual sensitivity adjustment. The minimum amplitude or value of PATIENT physiological signal is 70% SpO₂. Operation of the EQUIPMENT or SYSTEM below this amplitude or value may cause inaccurate results.
- 19) The use of ACCESSORIES, transducers and cables other than those specified, with the exception of transducers and cables sold by the manufacturer of the EQUIPMENT or SYSTEM as replacement parts for internal components, may result in increased EMISSION or decreased IMMUNITY of the EQUIPMENT or SYSTEM.
- 20) The waste of pulse oximeter probe must not be disposed as unsorted municipal waste and must be collected separately. Please contact an authorized representative of the manufacturer for information concerning the decommissioning of your equipment.
- 21) Be aware that following removal of the sensor from the patient, it is possible that environmental light may cause the monitor to continue to display a waveform or data values but these are not a basis for a clinical diagnosis.
- 22) Unapplied sensors might cause readings. To avoid misdiagnosis, verify sensor is applied to patient correctly.
- 23) Do not reuse. Single patient use only. The sensor can be used on the same patient as long as the adhesive tape still functions. Follow local governing ordinances regarding disposal of sensors.
- 24) Protect the connector from contact with any liquid.
- 25) To avoid patient injury, use Med-link SpO₂ Sensors with specified monitors only.
- 26) Each user of the SpO₂ sensor is responsible for determining whether and under what conditions its instruments are compatible for safe and effective use with each SpO₂ sensor model. This may include different specifications and/or warnings, cautions, or contraindications.
- 27) Sensor is intended for use by medical professionals only.
- 28) United States law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
- 29) At elevated ambient temperatures, patient skin could be severely burned after prolonged sensor application at sites that are not well perfused. To prevent this condition, be sure to check patient application sites frequently. All listed sensors operate without risk of exceeding 41°C on the skin if the initial skin temperature does not exceed 35°C.

Disposal



Waste electrical and electronic equipments must be disposed of in accordance with the local applicable regulations, not with domestic waste.

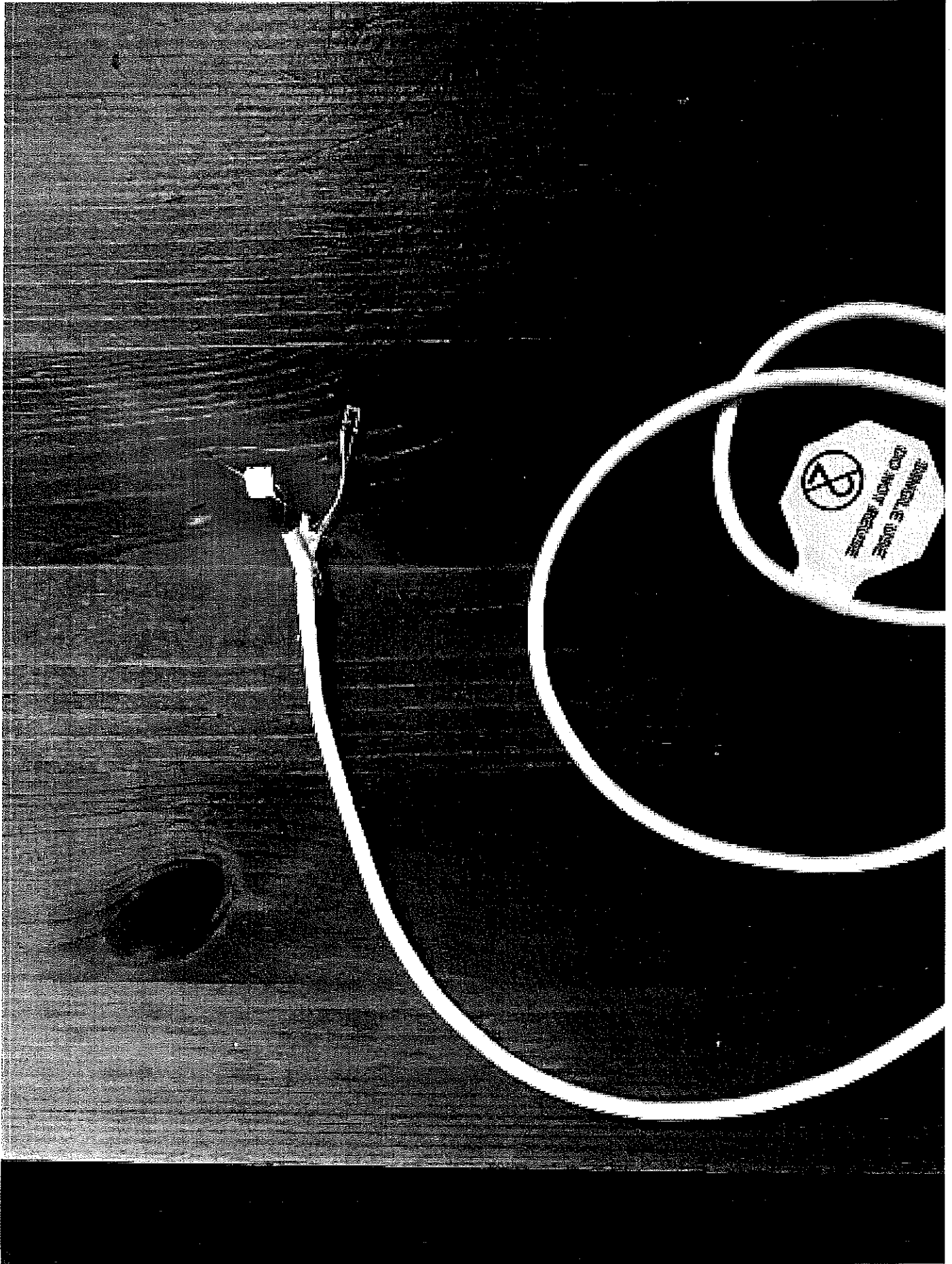
Statements

Used material is biocompatible and any other person can come into contact.

The range of the peak wavelengths and maximum optical output power of the light emitted by the probe is very important, please see specifications

Accuracy specifications

- 1) Functional tester cannot be used to assess the accuracy of a pulse oximeter probe.
 - 2) Accuracy specifications are based on controlled hypoxia studies with healthy, non-smoking adult volunteers over the specified saturation SpO₂ range. Pulse oximeter SpO₂ readings were compared to SaO₂ values of drawn blood samples measured by hemoximetry. All accuracies are expressed as ± "X" digits. This variation equals ± one standard deviation (± 1 SD), which encompasses 68% of the population.
 - 3) Neonatal Accuracy: When sensors are used on neonatal subjects as recommended, the specified accuracy range is increased by ± 1 digit as compared to adult usage, to account for the theoretical effect on oximeter measurements of fetal hemoglobin in neonatal blood.
- Note: * All registered trademark and brand style mentioned in this Information is always belonging to original made possessor.



Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 13.07.2020 godz. 12:56:40

Numer KRS: 0000037566

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		24.08.2001	
Ostatni wpis	Numer wpisu	58	Data dokonania wpisu
	Sygnatura akt	WA.XII NS-REJ.KRS/76795/19/104	
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO	

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 011206233, NIP: 9521000289
3.Firma, pod którą spółka działa	MEDTRONIC POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 44942 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?	---

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat WARSZAWA, gmina WARSZAWA, miejsc. WARSZAWA
2.Adres	ul. POLNA, nr 11, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 00-633, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały		
1	1.Firma oddziału	MEDTRONIC POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ - ODDZIAŁ SSC W WARSZAWIE
	2.Siedziba	kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat WARSZAWA, gmina WARSZAWA, miejsc. WARSZAWA
	3.Adres	ul. OSTROBRAMSKA, nr 101, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 04-041, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA

Rubryka 4 - Informacje o umowie

1. Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	26.09.95 R., K.N. PIOTR SOROKA W WARSZAWIE REP.A-7049/95 06.04.2001 R. K.N. DANUTA KOSIM-KRUSZEWSKA REP.A-3436/2001 - ZMIANA PKT.1.2 K.N. M.BOŁDOK, W.BOŁDOK, A.MROCZKOWSKA-GOŁOWICZ - 18.04.01 REP.A 3179/2001, DODANIE PKT. 4.10, 16.08.2001 R. - REP.A.NR 7057/2001 - ZMIANA PKT. 1.7 I 2.8.
	2	AKT NOTARIALNY Z DNIA 16 PAŹDZIERNIKA 2001R. NOTARIUSZ AGNIESZKA MROCZKOWSKA-GOŁOWICZ KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE PRZY UL. WILCZEJ 28 LOK. 1 REP. A NR 8939/2001 - ZMIENIONO: PUNKT 1.2; PUNKT 1.7; SKREŚLONO PUNKT 2.1 I ZMIENIONO KOLEJNOŚĆ DAJSZYCH PUNKTÓW; ZMIENIONO: PUNKT 2.3 (OBECNIE 2.2); PUNKT 2.4 (OBECNIE 2.3); PUNKT 2.5 (OBECNIE 2.4); PUNKT 2.8 (OBECNIE 2.7) PRZENIESIONO DO ROZDZIAŁU III; ZMIENIONO: PUNKT 4.2; PUNKT 4.3; PUNKT 4.4; PUNKT 4.5; PUNKT 5.5; PUNKT 6.1; UCHWALONO TEKST JEDNOLITY AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO
	3	19.02.2010 R., NOTARIUSZ SŁAWOMIR STROJNY, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, REP. A NR 2688/2010, ZMIANA AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO POPRZEZ NADANIE NOWEGO BRZMIENIA PKT 1.7 I 2.4, DODANIE PKT 2.7 I 5.6 ORAZ PRZYJĘCIE TEKSTU JEDNOLITEGO AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO
	4	AKT NOTARIALNY Z DNIA 28.10.2010 R. REP. A NR 6905/2010 NOTARIUSZ ŻYWIA LIPIŃSKA, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, UL.MICKIEWICZA 22 LOK. 4 - W PUNKCIE 1.7 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO DODANO PO PODPUNKCIE (18) PODPUNKT (19) I PODPUNKT (20); - PO PUNKCIE 2.4 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO DODANO PUNKT 2.4BIS
	5	27-04-2016R., REP.A NR 4806/2016, NOTARIUSZ BARTOSZ ŁUCZAK, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, ZMIENIONO §2 UST.2 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI

Rubryka 5

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

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki

Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników

1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	MEDTRONIC HOLDING B.V.
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON	---

4.Numer KRS	-----
5.Posiadane przez wspólnika udziały	4.800 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 2.400.000,00 ZŁ
6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

Rubryka 8 - Kapitał spółki	
1.Wysokość kapitału zakładowego	2 400 000,00 ZŁ
Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Rubryka 10 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu		
1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD	
2.Sposób reprezentacji podmiotu	KAŻDY CZŁONEK ZARZĄDU SAMODZIELNIE	
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	JAGODA
	2.Imiona	ADAM WOJCIECH
	3.Numer PESEL/REGON	79060207591
	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	JEŻEWSKI
	2.Imiona	WOJCIECH PAWEŁ
	3.Numer PESEL/REGON	73012605994
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład	NIE

	zarządu została zawieszona w czynnościach?	
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----
3	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	PAJUK KASPRZAK
	2.Imiona	ANNA
	3.Numer PESEL/REGON	70101401806
	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	-----
4	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	SILINŠ
	2.Imiona	IVARS
	3.Numer PESEL/REGON	---
	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	-----
5	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	SZWAJ
	2.Imiona	ANNA URSZULA
	3.Numer PESEL/REGON	69102102342
	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	JOPA
	2.Imiona	AGATA
	3.Numer PESEL	78071000401
	4.Rodzaj prokury	PROKURA SAMOISTNA
2	1.Nazwisko	SIKORSKA
	2.Imiona	ANNA MAGDALENA
	3.Numer PESEL	83052600107
	4.Rodzaj prokury	SAMOISTNA

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 przedsiębiorcy	1	47, 74, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC ORTOPEDYCZNE, PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
	2	47, 91, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA PRZEZ DOMY SPRZEDAŻY WYSŁYKOWEJ LUB INTERNET
	3	33, 13, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZĄDZEŃ ELEKTRONICZNYCH I OPTYCZNYCH
	4	33, 14, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZĄDZEŃ ELEKTRYCZNYCH
	5	33, 20, Z, INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	6	64, 99, Z, POZOSTAŁA FINANSOWA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH
	7	82, 30, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ORGANIZACJĄ TARGÓW, WYSTAW I KONGRESÓW
	8	85, 59, B, POZOSTAŁE POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
	9	58, 14, Z, WYDAWANIE CZASOPISM I POZOSTAŁYCH PERIODYKÓW

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	25.04.2001	01.01.1999 - 30.04.2000
	2	04.03.2002	1.05.2000R. - 30.04.2001R
	3	10.02.2003	01.05.2001 - 30.04.2002
	4	10.05.2004	01.05.2002 - 30.04.2003
	5	09.12.2004	01.05.2003 - 30.04.2004
	6	30.01.2006	01.05.2004 - 30.04.2005
	7	05.03.2007	01.05.2005 - 30.04.2006
	8	30.08.2007	01.05.2006 - 30.04.2007
	9	25.08.2008	01.05.2007 - 30.04.2008
	10	27.01.2010	01.05.2008 - 30.04.2009
	11	03.11.2010	01.05.2009 - 30.04.2010
	12	16.11.2011	01.05.2010 - 30.04.2011
	13	15.11.2012	01.05.2011 - 30.04.2012
	14	06.11.2013	01.05.2012 - 30.04.2013
	15	23.10.2014	OD 01.05.2013 DO 30.04.2014
	16	30.10.2015	OD 01.05.2014 DO 30.04.2015
	17	02.12.2016	OD 01.05.2015 DO 30.04.2016
	18	29.12.2017	OD 01.05.2016 DO 30.04.2017
	19	28.09.2018	OD 01.05.2017 DO 30.04.2018
	20	12.11.2019	OD 01.05.2018 DO 30.04.2019
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania	1	*****	01.01.1999 - 30.04.2000
	2	*****	01.05.2002 - 30.04.2003
	3	*****	01.05.2003 - 30.04.2004

finansowego	4	*****	01.05.2004 - 30.04.2005	
	5	*****	01.05.2005 - 30.04.2006	
	6	*****	01.05.2006 - 30.04.2007	
	7	*****	01.05.2007 - 30.04.2008	
	8	*****	01.05.2008 - 30.04.2009	
	9	*****	01.05.2009 - 30.04.2010	
	10	*****	01.05.2010 - 30.04.2011	
	11	*****	01.05.2011 - 30.04.2012	
	12	*****	01.05.2012 - 30.04.2013	
	13	*****	OD 01.05.2013 DO 30.04.2014	
	14	*****	OD 01.05.2014 DO 30.04.2015	
	15	*****	OD 01.05.2015 DO 30.04.2016	
	16	*****	OD 01.05.2016 DO 30.04.2017	
	17	*****	OD 01.05.2017 DO 30.04.2018	
	18	*****	OD 01.05.2018 DO 30.04.2019	
	3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.1999 - 30.04.2000
		2	*****	1.05.2000R. - 30.04.2001R.
		3	*****	01.05.2001 - 30.04.2002
4		*****	01.05.2002 - 30.04.2003	
5		*****	01.05.2003 - 30.04.2004	
6		*****	01.05.2004 - 30.04.2005	
7		*****	01.05.2005 - 30.04.2006	
8		*****	01.05.2006 - 30.04.2007	
9		*****	01.05.2007 - 30.04.2008	
10		*****	01.05.2008 - 30.04.2009	
11		*****	01.05.2009 - 30.04.2010	
12		*****	01.05.2010 - 30.04.2011	
13		*****	01.05.2011 - 30.04.2012	
14		*****	01.05.2012 - 30.04.2013	
15		*****	OD 01.05.2013 DO 30.04.2014	
16		*****	OD 01.05.2014 DO 30.04.2015	
17		*****	OD 01.05.2015 DO 30.04.2016	
18		*****	OD 01.05.2016 DO 30.04.2017	
19		*****	OD 01.05.2017 DO 30.04.2018	
20		*****	OD 01.05.2018 DO 30.04.2019	
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	01.01.1999 - 30.04.2000	
	2	*****	01.05.2000R. - 30.04.2001R.	
	3	*****	01.05.2001 - 30.04.2002	
	4	*****	01.05.2002 - 30.04.2003	
	5	*****	01.05.2003 - 30.04.2004	
	6	*****	01.05.2004 - 30.04.2005	
	7	*****	01.05.2005 - 30.04.2006	
	8	*****	01.05.2006 - 30.04.2007	
	9	*****	01.05.2007 - 30.04.2008	

10	*****	01.05.2008 - 30.04.2009
11	*****	01.05.2009 - 30.04.2010
12	*****	01.05.2010 - 30.04.2011
13	*****	01.05.2011 - 30.04.2012
14	*****	01.05.2012 - 30.04.2013
15	*****	OD 01.05.2013 DO 30.04.2014
16	*****	OD 01.05.2014 DO 30.04.2015
17	*****	OD 01.05.2015 DO 30.04.2016
18	*****	OD 01.05.2016 DO 30.04.2017
19	*****	OD 01.05.2017 DO 30.04.2018
20	*****	OD 01.05.2018 DO 30.04.2019

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	30.04.2000
--	------------

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		
1	1.Określenie okoliczności	PRZEJĘCIE INNEJ SPÓŁKI
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	ŁĄCZENIE POPRZEZ PRZEJĘCIE CAŁEGO MAJĄTKU SPÓŁKI PRZEJMOWANEJ (CENTRAL EUROPEAN PARTNERS SP. Z O.O.) UCHWAŁA NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW Z DN. 25 CZERWCA 2001 R.
	Podrubryka 1 Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki	
	Brak wpisów	
	Podrubryka 2 Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału	
1	1.Nazwa lub firma	CENTRAL EUROPEAN PARTNERS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000015514
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	930767670
2	1.Określenie okoliczności	PRZEJĘCIE INNEJ SPÓŁKI
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub	UCHWAŁĄ NR 1 Z DNIA 15.11.2006 ROKU NADZWYCZAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW

przekształcenia	MEDTRONIC POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ (SPÓŁKA PRZEJMUJĄCA) ZDECYDOWAŁO O POŁĄCZENIU ZA SPÓŁKĄ VITATRON POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ (SPÓŁKA PRZEJMOWANA) PRZEZ PRZENIESIENIE CAŁEGO MAJĄTKU SPÓŁKI PRZEJMOWANEJ NA SPÓŁKĘ PRZEJMUJĄCĄ.
-----------------	---

Podrubryka 1

Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki

Brak wpisów

Podrubryka 2

Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału

1	1.Nazwa lub firma	VITATRON POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000179057
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	015586994

3	1.Określenie okoliczności	PRZEJĘCIE INNEJ SPÓŁKI
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	POŁĄCZENIE W TRYBIE ART. 492 § 1 UST. 1 KODEKSU SPÓŁEK HANDLOWYCH, POPRZEZ PRZENIESIENIE CAŁEGO MAJĄTKU COVIDIEN POLSKA SP. Z O.O. (SPÓŁKA PRZEJMOWANA) NA MEDTRONIC POLAND SP. Z O.O. (SPÓŁKA PRZEJMUJĄCA). POŁĄCZENIE NASTĘPUJE ZGODNIE Z UCHWAŁĄ NR 1 NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW MEDTRONIC POLAND SP. Z O.O. PODJĘTĄ W DNIU 27.04.2016 R., ZAPROTOKOŁOWANĄ PRZEZ BARTOSZA ŁUSZCZAKA, NOTARIUSZA W WARSZAWIE, Z KANCELARII NOTARIALNEJ PRZY UL. BOYA-ŻELEŃSKIEGO 6 LOK. 26 (AKT NOTARIALNY REP. A NR 4806/2016) ORAZ UCHWAŁĄ NR 1 NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW COVIDIEN POLSKA SP. Z O.O. PODJĘTĄ W DNIU 27.04.2016 R., ZAPROTOKOŁOWANĄ PRZEZ BARTOSZA ŁUSZCZAKA, NOTARIUSZA W WARSZAWIE, Z KANCELARII NOTARIALNEJ PRZY UL. BOYA-ŻELEŃSKIEGO 6 LOK. 26 (AKT NOTARIALNY REP. A NR 4802/2016).

Podrubryka 1

Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki

Brak wpisów

Podrubryka 2

Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału

1	1.Nazwa lub firma	COVIDIEN POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000048187
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	010340343

4	1.Określenie okoliczności	PRZEJĘCIE INNEJ SPÓŁKI
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	POŁĄCZENIE W TRYBIE ART. 492 § 1 PKT 1 KODEKSU SPÓŁEK HANDLOWYCH, POPRZEZ PRZENIESIENIE CAŁEGO MAJĄTKU NAYAMED POLAND SP. Z O.O. (SPÓŁKA PRZEJMOWANA) NA MEDTRONIC POLAND SP. Z O.O. (SPÓŁKA PRZEJMUJĄCA). POŁĄCZENIE NASTĘPUJE ZGODNIE Z UCHWAŁĄ NR 1 NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW NAYAMED POLAND SP. Z O.O. PODJĘTĄ W DNIU 24.06.2016 R., ZAPROTOKOŁOWANĄ PRZEZ NOTARIUSZA RAFAŁA GAŚIEWSKIEGO, KANCELARIA NOTARIALNA P. BŁASZCZAK, R. BŁASZCZAK, R. GAŚIEWSKI, M. BŁASZCZAK NOTARIUSZE S.C. PRZY UL. DŁUGIEJ 31 W WARSZAWIE (AKT NOTARIALNY REP. A NR 12372/2016).

Podrubryka 1 Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki											
Brak wpisów											
Podrubryka 2 Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału											
1	<table border="1"> <tr> <td>1.Nazwa lub firma</td> <td>NAYAMED POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----</td> </tr> <tr> <td>2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany</td> <td>KRAJOWY REJESTR SĄDOWY</td> </tr> <tr> <td>3.Numer w rejestrze</td> <td>0000492468</td> </tr> <tr> <td>4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr</td> <td>*****</td> </tr> <tr> <td>5.Numer REGON</td> <td>147052030</td> </tr> </table>	1.Nazwa lub firma	NAYAMED POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY	3.Numer w rejestrze	0000492468	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****	5.Numer REGON	147052030
1.Nazwa lub firma	NAYAMED POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----										
2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY										
3.Numer w rejestrze	0000492468										
4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****										
5.Numer REGON	147052030										

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 13.07.2020
adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl

Warszawa, dnia 13 lipca 2020 r.

PEŁNOMOCNICTWO

Działając w imieniu Medtronic Poland Sp. z o.o. (dalej jako „Odwołujący”), niniejszym udzielam radcy prawnemu Rafałowi Zygmuntowi (Kancelaria Prawna Rafał Zygmunt, ul. Puławska 111A lok. 86, 02-707 Warszawa) pełnomocnictwa do reprezentowania Odwołującego w sprawie dotyczącej postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego przez Zamawiającego, którym jest SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nr postępowania 14/2020 ("Postępowanie"), a w szczególności do:

- wniesienia odwołania do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej na czynności/zaniechania Zamawiającego,
- reprezentowania na posiedzeniu i rozprawie przed Krajową Izbą Odwoławczą,
- wnoszenia pism procesowych,
- wnoszenia opozycji przeciw przystąpieniu innego wykonawcy do postępowania odwoławczego,
- cofnięcia odwołania,
- wszelkich innych czynności niezbędnych do reprezentowania w postępowaniu odwoławczym przed Krajową Izbą Odwoławczą oraz związanych z wnoszonym odwołaniem.












Pełnomocnik jest uprawniony do udzielania dalszych pełnomocnictw.

Podpis jest prawidłowy

Dokument podpisany przez Wojciech
Jeżewski; Medtronic Poland sp. z o. o.
Data: 2020.07.13 17:26:07 CEST

odwołanie do Prezesa KIO

Rafał Zygmunt [rkz@rkz.pl]

Wysłane: 13 lipca 2020 13:09**Do:** zam.publiczne; sekretariat**Załączniki:**  IFU_Metko_Epireum_str2.pdf (682 KB);  Pełnomocnictwo_KIO_Rafał_Z~1.pdf (110 KB); 
 IFU_Metko_Epireum_str1.pdf (629 KB);  IFU_Medlinket_Aksis_str2.pdf (755 KB); 
 IFU_Medlinket_Aksis_str1.pdf (2 MB);  czujnik_novorodkowy_Medlin~1.jpg (2 MB); 
 odpis_aktualny_37566_15946~1.pdf (25 KB);  2020.07.13_ODWOŁANIE.pdf (579 KB)

Szanowni Państwo,

w imieniu Medtronic Poland sp. z o.o. przesyłam w załączeniu odwołanie w postępowaniu na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nr postępowania 14/2020 (zadanie 2).

Z poważaniem

Rafał Zygmunt

radca prawny