

Załącznik nr 1 do SWZ / Załącznik nr 1 do Umowy

FORMULARZ OFERTOWY WYKONAWCY

Dane dotyczące wykonawcy

Nazwa Wykonawcy:	ABBOTT Laboratories Poland Sp. z o.o.
Adres (siedziba) Wykonawcy:	ul. Postępu 21B, 02-676 Warszawa
Województwo:	mazowieckie
KRS:	0000038556
NIP:	951-17-61-348
REGON:	012455955
Nr rachunku do rozliczeń pomiędzy zamawiającym a Wykonawcą	každorazowo podany na fakturze
Osoba do kontaktu:	Beata Gryc, Marzena Budyta – sprawy formalne Katarzyna Miszczak – sprawy merytoryczne
Telefon:	tel. : 22 319 13 52/53
e-mail:	przetargi.add@abbott.com

Dane dotyczące zamawiającego

Nazwa Zamawiającego:	Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Adres (siedziba) Zamawiającego:	ul. Kościuszki 10, 88-300 Mogilno
Województwo:	Kujawsko-pomorskie
KRS:	0000011220
NIP:	557-15-20-586
REGON:	092358112
Telefon:	52 315 23 03
Strona www	http://spzoz-mogilno.bip.net.pl
e-mail:	przetargi@mpcz.pl

Zobowiązania wykonawcy

Nawiązując do ogłoszenia o zamówieniu publicznym na: *Dostawy odczynników wraz z dzierżawą zintegrowanej platformy biochemiczno-immunologicznej*, Numer sprawy: 5OBIspzoz2022 oferujemy:

Całkowita cena za realizację zamówienia:

Cena oferty	Wartość netto	Stawka podatku Vat w .../...%	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
Odczynniki	920 486,90 zł	8% i 23%	79 382,30 zł	999 869,20 zł
Dzierżawa	18 000,00 zł	23%	4 140,00 zł	22 140,00 zł
RAZEM	938 486,90 zł	8% i 23%	83 522,30 zł	1 022 009,20 zł

Informuję, że:

wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.

wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego w odniesieniu do następujących towarów lub usług*:

.....

których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania. Wartość towaru lub usług powodująca obowiązek podatkowy u zamawiającego to:

.....
 zł. netto*

Oświadczam, że:

- termin realizacji: **36 miesięcy**,
- termin dostawy **do 2 dni roboczych** od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego,
- termin ważności przedmiotu umowy wynosi **5 miesięcy** od daty dostawy do Zamawiającego;
- sposób zgłaszania problemów w przypadku uzasadnionych reklamacji: e-mail, fax,
- termin płatności: do 60 dni.

Oświadczenie dotyczące postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

1. **Oświadczam/my**, że zapoznałem się ze specyfikacją warunków zamówienia, nie wnoszę żadnych zastrzeżeń oraz uzyskałem niezbędne informacje do przygotowania oferty.
2. **Oświadczam/my**, że uważam się za związanego ofertą przez czas wskazany w specyfikacji warunków zamówienia.
3. **Oświadczam/my**, że załączone do specyfikacji warunków zamówienia postanowienia umowy / wzór umowy zostały przeze mnie zaakceptowane bez zastrzeżeń i zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego.
4. **Oświadczam/my**, że oferowany przez nas przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w specyfikacji warunków zamówienia.
5. **Oświadczam/my**, że zobowiązujemy się do wykonania zamówienia w terminie oraz w sposób zgodny z warunkami / wymaganiami organizacyjnymi określonymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz załącznikach do niej.
6. **Oświadczam/my**, że przedmiot zamówienia zrealizujemy sami / ~~z udziałem podwykonawców*~~

Łp.	Nazwa (firma) podwykonawcy	Część/zakres zamówienia
1.		
2.		

(należy wypełnić, jeżeli wykonawca przewiduje udział podwykonawców)

7. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, będziemy polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych, niżej wymienionych podmiotów (podmioty trzecie): **nie dotyczy**

Łp.	Firma (nazwa) podmiotu trzeciego	Udostępniany potencjał
1.		
2.		
3.		

(należy wypełnić, jeżeli wykonawca przewiduje udział podmiotów trzecich)

8. Wielkość przedsiębiorstwa (oznaczyć znakiem X lub podobnym)

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR	
Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR	
Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.	X
Żadne z powyższych	

9. **Oświadczam/my**, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.**
10. Poświadczam wniesienie wadium w formie Wadium wpłacone w formie pieniężnej należy zwrócić na rachunek bankowy nr

Dokumenty:

Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączam:

1. Formularz cenowy
2. Oświadczenie wykonawcy
3. OPZ
4. Potwierdzenie spełnienia wymagań OPZ
5. JEDZ
6. Deklaracje zgodności z CE
7. Wpisy do rejestru
8. Ulotki
9. Instrukcja obsługi oferowanego analizatora
10. Zaświadczenie potwierdzające autoryzację serwisu
11. KRS
12. Pełnomocnictwo

Zastrzeżenie wykonawcy

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, nie mogą być udostępniane (wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa):

nie dotyczy

Inne informacje wykonawcy: **nie dotyczy**

Warszawa, dnia 06.05.2022 r.

* niepotrzebne skreślić

1) 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).

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

Załącznik nr 2 do SWZ

Formularz cenowy

Dostawa odczynników, kalibratorów, kontroli, materiałów zużywalnych na okres 36 miesięcy

L.p.	Badanie	Ilość oznaczeń na 36 m-cy	Nazwa handlowa/producent		Nr katalogowy	Ilość opakowań	Cena op. netto	VAT %	Cena op. brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1	ALAT	19 000	Alanine Aminotransferase (ALT)	Abbott Longford, Ireland	7D56-22	6	543,15 zł	8%	586,60 zł	3 258,90 zł	3 519,61 zł
2	ALBUMINA	2077	Albumin BCG 2	Abbott Ireland, Longford	4T34-20	3	156,60 zł	8%	169,13 zł	469,80 zł	507,38 zł
3	ALKOHOL ETYLOWY	150	Ethanol	Microgenics, USA	3L36-20	3	500,00 zł	8%	540,00 zł	1 500,00 zł	1 620,00 zł
4	AMYLAZA	7030	Amylase 2	Abbott Ireland, Longford	4S89-20	12	640,00 zł	8%	691,20 zł	7 680,00 zł	8 294,40 zł
5	HCV	1300	Anti-HCV	Abbott GmbH	6C37-28	14	800,00 zł	8%	864,00 zł	11 200,00 zł	12 096,00 zł
6	PSA	5500	Total PSA	Abbott Ireland, Sligo	7K70-25	56	500,00 zł	8%	540,00 zł	28 000,00 zł	30 240,00 zł
7	ASO	668	ASO	Biokit, Spain	6K38-02	16	496,00 zł	8%	535,68 zł	7 936,00 zł	8 570,88 zł
8	anty- TPO	290	Anti-TPO	Abbott, USA	2K47-25	4	600,00 zł	8%	648,00 zł	2 400,00 zł	2 592,00 zł
9	ASPAT	18427	Aspartate Aminotransferase (AST)	Abbott GmbH	7D81-22	6	724,20 zł	8%	782,14 zł	4 345,20 zł	4 692,82 zł
10	BIĄŁKO CAŁKOWITE	3118	Total Protein 2	Abbott Ireland, Longford	4U44-20	5	200,00 zł	8%	216,00 zł	1 000,00 zł	1 080,00 zł
11	CRP	26389	CRP Vario	Sentinel, Italy	6K26-30	13	2 411,20 zł	8%	2 604,10 zł	31 345,60 zł	33 853,25 zł
12	BILIRUBINA CAŁKOWITA	6187	Bilirubin Total	Abbott GmbH	6L45-22	6	687,50 zł	8%	742,50 zł	4 125,00 zł	4 455,00 zł
13	BILIRUBINA BEZPOŚREDNIA	500	Bilirubin Direct	Abbott GmbH	8G63-22	4	500,00 zł	8%	540,00 zł	2 000,00 zł	2 160,00 zł
14	CHOLESTEROL	18925	Cholesterol 2	Abbott Ireland, Longford	4S92-20	20	300,00 zł	8%	324,00 zł	6 000,00 zł	6 480,00 zł
15	HDL	12862	HDL Ultra	Abbott, USA	3K33-22	10	1 584,00 zł	8%	1 710,72 zł	15 840,00 zł	17 107,20 zł
16	CKMB	1366	CKMB	Sentinel, Italy	6K25-30	14	1 100,00 zł	8%	1 188,00 zł	15 400,00 zł	16 632,00 zł
17	CPK	1489	Creatine Kinase (CK)	Abbott GmbH	7D63-22	8	682,00 zł	8%	736,56 zł	5 456,00 zł	5 892,48 zł
18	RF	1600	RF	Biokit, Spain	6K44-02	8	431,30 zł	8%	465,80 zł	3 450,40 zł	3 726,43 zł
19	D-dimery	5000	D-dimer	Biokit, Spain	7K02-02	50	1 648,00 zł	8%	1 779,84 zł	82 400,00 zł	88 992,00 zł
20	FERRYTYNA	1300	Ferritin	Abbott Ireland, Longford	7K59-25	14	500,00 zł	8%	540,00 zł	7 000,00 zł	7 560,00 zł
21	ALP	1999	Alkaline Phosphatase 2	Abbott Ireland, Longford	4S87-20	6	352,00 zł	8%	380,16 zł	2 112,00 zł	2 280,96 zł
22	FOSFOR	1282	Phosphorus, Abbott	Abbott, USA	7D71-23	9	700,00 zł	8%	756,00 zł	6 300,00 zł	6 804,00 zł
23	GGTP	4849	GGT 2, Abbott	Abbott Ireland, Longford	4T00-20	10	132,00 zł	8%	142,56 zł	1 320,00 zł	1 425,60 zł
24	GLUKOZA	32386	Glucose, Next Generation, Abbott	Abbott GmbH	3L82-22	22	330,00 zł	8%	356,40 zł	7 260,00 zł	7 840,80 zł
25	HBS	1550	HBSAg Qualitative II	Abbott Ireland, Sligo	2G22-25	17	250,00 zł	8%	270,00 zł	4 250,00 zł	4 590,00 zł
26	HbA1c	4000	HbA1C	Abbott, Germany	4P52-20	22	1 080,00 zł	8%	1 166,40 zł	23 760,00 zł	25 660,80 zł
27	HIV	600	HIV Ag/Ab Combo	Abbott GmbH	4J27-27	7	800,00 zł	8%	864,00 zł	5 600,00 zł	6 048,00 zł
28	KREATYNINA kolorymetryczna	32068	Creatinine 2	Abbott Ireland, Longford	4S95-20	10	720,00 zł	8%	777,60 zł	7 200,00 zł	7 776,00 zł
29	KWAS MOCZOWY	8962	Uric Acid 2	Abbott Ireland, Longford	4T13-20	15	185,60 zł	8%	200,45 zł	2 784,00 zł	3 006,72 zł
30	LDH	1849	Lactate Dehydrogenase (LDH) Next Gen.t	Abbott GmbH	2P56-22	8	520,00 zł	8%	561,60 zł	4 160,00 zł	4 492,80 zł
31	MAGNEZ	2752	Magnesium	Abbott GmbH	3P68-24	4	750,00 zł	8%	810,00 zł	3 000,00 zł	3 240,00 zł
32	MOCZNIK	7921	Urea Nitrogen 2	Abbott Ireland, Longford	4T12-20	6	308,00 zł	8%	332,64 zł	1 848,00 zł	1 995,84 zł
33	MONONUKLEOZA Ig M	100	EBV VCA IgM	Abbott GmbH	3P66-25	3	800,00 zł	8%	864,00 zł	2 400,00 zł	2 592,00 zł
34	TOXOPLAZMOZA IgM	700	Toxo IgM	Abbott GmbH	6C20-25	8	700,00 zł	8%	756,00 zł	5 600,00 zł	6 048,00 zł
35	TOXOPLAZMOZA IgG	700	Toxo IgG	Abbott GmbH	6C19-25	8	700,00 zł	8%	756,00 zł	5 600,00 zł	6 048,00 zł
36	ft3	4600	Free T3	Abbott Ireland, Longford	7K63-27	47	200,00 zł	8%	216,00 zł	9 400,00 zł	10 152,00 zł
37	TROPONINA hs	4900	hs Troponin	Abbott Ireland, Longford	3P25-27	50	220,00 zł	8%	237,60 zł	11 000,00 zł	11 880,00 zł
38	TRÓJGLICERYDY	15802	Triglyceride 2	Abbott Ireland, Longford	4T10-20	21	280,00 zł	8%	302,40 zł	5 880,00 zł	6 350,40 zł
39	TSH	22000	hTSH	Abbott Ireland, Longford	7K62-25	221	200,00 zł	8%	216,00 zł	44 200,00 zł	47 736,00 zł
40	FT4	5500	Free T4	Abbott Ireland, Longford	7K65-29	56	200,00 zł	8%	216,00 zł	11 200,00 zł	12 096,00 zł
41	WAPN CAŁKOWITY	4000	Calcium Next Generation	Abbott GmbH	3L79-22	8	300,00 zł	8%	324,00 zł	2 400,00 zł	2 592,00 zł
42	WITAMINA B12	1263	B12	Abbott Ireland, Longford	7K61-25	14	500,00 zł	8%	540,00 zł	7 000,00 zł	7 560,00 zł
43	WITAMINA D3 25(OH)	2100	Vitamin D(25OH Vitamin D)	Abbott Ireland, Longford	5P02-25	22	1 000,00 zł	8%	1 080,00 zł	22 000,00 zł	23 760,00 zł
44	ŻELAZO	7828	Iron 2	Abbott Ireland, Longford	4T02-20	16	275,00 zł	8%	297,00 zł	4 400,00 zł	4 752,00 zł

45	TIBC	660	UIBC	Sentinel, Italy	4R29-21	3	680,00 zł	8%	734,40 zł	2 040,00 zł	2 203,20 zł
46	beta HCG	800	Total b-HCG	Abbott Ireland, Longford	7K78-25	9	500,00 zł	8%	540,00 zł	4 500,00 zł	4 860,00 zł
47	procalcitonina Brahms	300	PCT (B-R-A-H-M-S)	Abbott GmbH	6P22-25	4	2 200,00 zł	8%	2 376,00 zł	8 800,00 zł	9 504,00 zł
48	Na/K/CL ISE	40000	uwzględniono w pozycjach 1 - 6 tabela materiały zużywalne i akcesoria								
KALIBRATORY											
1	Consolidated Calibrator	12 x 5 ml	Consolidated Calibrator	Abbott Longord, Ireland	4V15-01	12	503,00 zł	8%	543,24 zł	6 036,00 zł	6 518,88 zł
2	Ethanol Calibrator neg	1 x 5 ml	Ethanol Calibrator neg	Microgenics, USA	3L36-01	4	503,00 zł	8%	543,24 zł	2 012,00 zł	2 172,96 zł
3	Ethanol Calibrator 100	1 x 5 ml	Ethanol Calibrator 100	Microgenics, USA	3L36-02	4	503,00 zł	8%	543,24 zł	2 012,00 zł	2 172,96 zł
4	ASO Standard	6 x 1 ml	ASO Standard	Biokit, Spain	6K46-03	6	405,00 zł	8%	437,40 zł	2 430,00 zł	2 624,40 zł
5	CRP Wild range Calibrator	1 x 2 ml	CRP Wild range Calibrator	Sentinel, Italy	6K26-12	10	681,00 zł	8%	735,48 zł	6 810,00 zł	7 354,80 zł
6	CRP Calibrator HS	1 x 2 ml	CRP Calibrator HS	Sentinel, Italy	6K26-14	2	503,00 zł	8%	543,24 zł	1 006,00 zł	1 086,48 zł
7	Bilirubin Calibrator	2 x (3 x 5 ml)	Bilirubin Calibrator	Abbott, Germany	1E66-04	27	503,00 zł	8%	543,24 zł	13 581,00 zł	14 667,48 zł
8	Lipid MCC Calibrator	6 x 1 ml	Lipid MCC Calibrator	Abbott GmbH	5P56-02	7	198,00 zł	8%	213,84 zł	1 386,00 zł	1 496,88 zł
9	CK-MB Calibrator	2 x 1 ml	CK-MB Calibrator	Sentinel, Italy	6K25-10	18	503,00 zł	8%	543,24 zł	9 054,00 zł	9 778,32 zł
10	RF Standard	6 x 1 ml	RF Standard	Biokit, Spain	6K52-03	3	375,00 zł	8%	405,00 zł	1 125,00 zł	1 215,00 zł
11	D-dimer Standard	3 x 2 ml	D-dimer Standard	Biokit, Spain	7K02-11	6	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 608,00 zł	1 736,64 zł
12	MCC Calibrator	2 x (3 x 5 ml)	MCC Calibrator	Abbott, USA	1E65-06	13	503,00 zł	8%	543,24 zł	6 539,00 zł	7 062,12 zł
13	HbA1c Calibrator	2 x (1 x 1,6 ml)	HbA1c Calibrator	Abbott, Germany	4P52-02	22	964,00 zł	8%	1 041,12 zł	21 208,00 zł	22 904,64 zł
14	Anti-HCV Calibrators	1 x 4 ml	Anti-HCV Calibrators	Abbott GmbH	6C37-02	4	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 072,00 zł	1 157,76 zł
15	Total PSA Calibrator	2 x 4 ml	Total PSA Calibrator	Abbott Ireland, Sligo	7K70-01	6	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 608,00 zł	1 736,64 zł
16	Anti-TPO Calibrators	6 x 4 ml	Anti-TPO Calibrators	Abbott, USA	2K47-01	6	375,00 zł	8%	405,00 zł	2 250,00 zł	2 430,00 zł
17	Ferritin Calibrators	2 x 4 ml	Ferritin Calibrators	Abbott Ireland, Longford	7K59-01	6	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 608,00 zł	1 736,64 zł
18	HBsAg Qualitative II Calibrators	2 x 4 ml	HBsAg Qualitative II Calibrators	Abbott Ireland, Sligo	2G22-01	4	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 072,00 zł	1 157,76 zł
19	HIV Ag/Ab Combo Calibrator	1 x 4 ml	HIV Ag/Ab Combo Calibrator	Abbott GmbH	4J27-03	5	342,00 zł	8%	369,36 zł	1 710,00 zł	1 846,80 zł
20	EBV VCA IgM Calibrator	1 x 4 ml	EBV VCA IgM Calibrator	Abbott GmbH	3P66-01	3	482,00 zł	8%	520,56 zł	1 446,00 zł	1 561,68 zł
21	Toxo IgG Calibrator	6 x 4 ml	Toxo IgG Calibrator	Abbott GmbH	6C19-01	6	1 232,00 zł	8%	1 330,56 zł	7 392,00 zł	7 983,36 zł
22	Toxo IgM Calibrator	1 x 4 ml	Toxo IgM Calibrator	Abbott GmbH	6C20-01	5	846,00 zł	8%	913,68 zł	4 230,00 zł	4 568,40 zł
23	Free T3 Calibrator	6 x 4 ml	Free T3 Calibrator	Abbott Ireland, Longford	7K63-02	6	626,00 zł	8%	676,08 zł	3 756,00 zł	4 056,48 zł
24	hsTroponin Calibrators	6 x 4 ml	hsTroponin Calibrators	Abbott Ireland, Longford	3P25-02	6	375,00 zł	8%	405,00 zł	2 250,00 zł	2 430,00 zł
25	hTSH Calibrators	2 x 4 ml	hTSH Calibrators	Abbott Ireland, Longford	7K62-01	6	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 608,00 zł	1 736,64 zł
26	Free T4 Calibrators	6 x 4 ml	Free T4 Calibrators	Abbott Ireland, Longford	7K65-02	6	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 608,00 zł	1 736,64 zł
27	B12 Calibrators	6 x 4 ml	B12 Calibrators	Abbott Ireland, Longford	7K61-01	6	964,00 zł	8%	1 041,12 zł	5 784,00 zł	6 246,72 zł
28	Vitamin D (25 OH Vitamin D) Calibrators	6 x 4 ml	Vitamin D (25 OH Vitamin D) Calibrators	Abbott Ireland, Longford	5P02-01	6	557,00 zł	8%	601,56 zł	3 342,00 zł	3 609,36 zł
29	Total b-HCG Calibrators	6 x 4 ml	Total b-HCG Calibrators	Abbott Ireland, Longford	7K78-01	5	846,00 zł	8%	913,68 zł	4 230,00 zł	4 568,40 zł
30	PCT (B-R-A-H-M-S) Calibrators	6 x 2 ml	PCT (B-R-A-H-M-S) Calibrators	Abbott GmbH	6P22-01	6	558,00 zł	8%	602,64 zł	3 348,00 zł	3 615,84 zł
KONTROLE											
1	Multichem S Plus Level 1	12 x 5 ml	Multichem S Plus Level 1	Technopath, Ireland	5P78-10	6	886,00 zł	8%	956,88 zł	5 316,00 zł	5 741,28 zł
2	Multichem S Plus Level 2	12 x 5 ml	Multichem S Plus Level 2	Technopath, Ireland	5P78-11	6	1 145,00 zł	8%	1 236,60 zł	6 870,00 zł	7 419,60 zł
3	Multichem S Plus Level 3	12 x 5 ml	Multichem S Plus Level 3	Technopath, Ireland	5P78-12	5	1 145,00 zł	8%	1 236,60 zł	5 725,00 zł	6 183,00 zł
4	ASO/RF Control 1	6 x 1 ml	ASO/RF Control 1	Biokit, Spain	6K54-02	6	503,00 zł	8%	543,24 zł	3 018,00 zł	3 259,44 zł
5	ASO/RF Control 2	3 x 1 ml	ASO/RF Control 2	Biokit, Spain	6K55-02	6	610,00 zł	8%	658,80 zł	3 660,00 zł	3 952,80 zł
6	Ethanol Control (50)	1 x 5 ml	Ethanol Control (50)	Microgenics, USA	3L36-10	6	503,00 zł	8%	543,24 zł	3 018,00 zł	3 259,44 zł
7	Ethanol Control (300)	1 x 5 ml	Ethanol Control (300)	Microgenics, USA	3L36-12	6	503,00 zł	8%	543,24 zł	3 018,00 zł	3 259,44 zł
8	D-dimer Control	2 x (3 x 1 ml)	D-dimer Control	Biokit, Spain	7K02-21	12	204,00 zł	8%	220,32 zł	2 448,00 zł	2 643,84 zł
9	LiquiCHECK Cardiac Markers Plus Control L 1	6 x 3 ml	LiquiCHECK Cardiac Markers Plus Control Level 1	Biorad	146	6	850,00 zł	8%	918,00 zł	5 100,00 zł	5 508,00 zł
10	LiquiCHECK Cardiac Markers Plus Control L 2	6 x 3 ml	LiquiCHECK Cardiac Markers Plus Control Level 2	Biorad	147	6	850,00 zł	8%	918,00 zł	5 100,00 zł	5 508,00 zł
11	Multichem A1C Controls	2 x (6 x 1 ml)	Multichem A1C Controls	Technopath, Ireland	4V06-10	7	964,00 zł	8%	1 041,12 zł	6 748,00 zł	7 287,84 zł
12	Multichem U	2 x (6 x 5 ml)	Multichem U	Technopath, Ireland	5P80-10	3	474,00 zł	8%	511,92 zł	1 422,00 zł	1 535,76 zł
13	Multichem IA Plus	4 x 3 x 5 ml	Multichem IA Plus	Technopath, Ireland	5P76-10	10	1 607,00 zł	8%	1 735,56 zł	16 070,00 zł	17 355,60 zł
14	Anti-HCV Controls	2 x 8 ml	Anti-HCV Controls	Abbott GmbH	6C37-15	12	268,00 zł	8%	289,44 zł	3 216,00 zł	3 473,28 zł
15	HBsAg Qualitative II Controls	2 x 8 ml	HBsAg Qualitative II Controls	Abbott Ireland, Sligo	2G22-10	12	342,00 zł	8%	369,36 zł	4 104,00 zł	4 432,32 zł
16	HIV Ag/Ab Combo Controls	4 x 8 ml	HIV Ag/Ab Combo Controls	Abbott GmbH	4J27-12	10	675,00 zł	8%	729,00 zł	6 750,00 zł	7 290,00 zł
17	EBV VCA IgM Controls	2 x 8 ml	EBV VCA IgM Controls	Abbott GmbH	3P66-10	6	482,00 zł	8%	520,56 zł	2 892,00 zł	3 123,36 zł

18	Toxo IgG Controls	3 x 8 ml	Toxo IgG Controls	Abbott GmbH	6C19-10	8	1 607,00 zł	8%	1 735,56 zł	12 856,00 zł	13 884,48 zł
19	Toxo IgM Controls	2 x 4 ml	Toxo IgM Controls	Abbott GmbH	6C20-10	8	557,00 zł	8%	601,56 zł	4 456,00 zł	4 812,48 zł
20	PCT (B-R-A-H-M-S) Controls	2 x (3 x 3 ml)	PCT (B-R-A-H-M-S) Controls	Abbott GmbH	6P22-10	13	558,00 zł	8%	602,64 zł	7 254,00 zł	7 834,32 zł
MATERIAŁY ZUŻYWALNE											
1	ICT Module	1 szt.	ICT Module	Abbott, USA	9D28-03	12	5 458,00 zł	8%	5 894,64 zł	65 496,00 zł	70 735,68 zł
2	ICT reference Solution	2 x 2 l	ICT reference Solution	Abbott, USA	1E49-21	10	368,00 zł	8%	397,44 zł	3 680,00 zł	3 974,40 zł
3	ICT Sample Diluent	10 x 54 ml	ICT Sample Diluent	Abbott, USA	2P32-50	9	1 104,00 zł	8%	1 192,32 zł	9 936,00 zł	10 730,88 zł
4	ICT Cleaning Fluid	1 x 150 ml +10 x 12 ml	ICT Cleaning Fluid	Abbott, USA	1E50-20	8	568,00 zł	8%	613,44 zł	4 544,00 zł	4 907,52 zł
5	ICT Serum Calibrators	2 x (5 x 10 ml)	ICT Serum Calibrators	Abbott GmbH, Germany	1E46-04	32	268,00 zł	8%	289,44 zł	8 576,00 zł	9 262,08 zł
6	Acid Wash	2 x 500 ml	Acid Wash	Abbott, USA	6K01-20	35	317,00 zł	8%	342,36 zł	11 095,00 zł	11 982,60 zł
7	Alkaline Wash	1000 ml	Alkaline Wash	Abbott, USA	9D31-20	45	317,00 zł	8%	342,36 zł	14 265,00 zł	15 406,20 zł
8	Detergent A	2 x 500 ml	Detergent A	Abbott, USA	1J72-20	25	1 069,00 zł	8%	1 154,52 zł	26 725,00 zł	28 863,00 zł
9	Detergent B	2 x 400 ml	Detergent B	Abbott, USA	2J94-22	6	2 172,00 zł	8%	2 345,76 zł	13 032,00 zł	14 074,56 zł
10	Water Bath Additive	2 x 500 ml	Water Bath Additive	Abbott, USA	9D29-20	5	752,00 zł	8%	812,16 zł	3 760,00 zł	4 060,80 zł
11	Probe Conditioning Solution	4 x 25 ml	Probe Conditioning Solution	Abbott Ireland, Sligo	1L56-40	6	368,00 zł	8%	397,44 zł	2 208,00 zł	2 384,64 zł
12	Split Septum	1 x 200 szt.	Split Septum	Abbott, USA	4D18-03	8	752,00 zł	8%	812,16 zł	6 016,00 zł	6 497,28 zł
13	Replacement Cups	1 x 100 szt.	Replacement Cups	Abbott, USA	4D19-01	6	71,00 zł	8%	76,68 zł	426,00 zł	460,08 zł
14	Concentated Wash Buffer	4 x 975 ml	Concentated Wash Buffer	Abbott Ireland, Sligo	6C54-58	45	167,00 zł	8%	180,36 zł	7 515,00 zł	8 116,20 zł
15	Trigger Solution	4 x 975 ml	Trigger Solution	Abbott Ireland, Sligo	6C55-63	20	167,00 zł	8%	180,36 zł	3 340,00 zł	3 607,20 zł
16	Pre-Trigger Solution	4 x 975 ml	Pre-Trigger Solution	Abbott Ireland, Sligo	6E23-68	18	167,00 zł	8%	180,36 zł	3 006,00 zł	3 246,48 zł
17	Architect Multi Assay Diluent	1 x 100 ml	Architect Multi Assay Diluent	Abbott Ireland, Sligo	7D82-50	3	161,00 zł	8%	173,88 zł	483,00 zł	521,64 zł
18	Sample Cups	4 x 250 szt.	Sample Cups	Abbott, USA	7C14-01	6	268,00 zł	8%	289,44 zł	1 608,00 zł	1 736,64 zł
19	Reaction Vessels	8 x 500 szt.	Reaction Vessels	Abbott, USA	7C15-03	14	536,00 zł	8%	578,88 zł	7 504,00 zł	8 104,32 zł
20	Zestaw materiałów zużywalnych, i1000sr	1 szt.	Zestaw materiałów zużywalnych, i1000sr	Abbott, USA	1DA6-41	3	4 622,00 zł	23%	5 685,06 zł	13 866,00 zł	17 055,18 zł
21	Zestaw materiałów zużywalnych, c4000	1 szt.	Zestaw materiałów zużywalnych, c4000	Abbott, USA	1DA3-41	3	8 016,00 zł	23%	9 859,68 zł	24 048,00 zł	29 579,04 zł
22	Podchloryn	5l	Podchloryn	Chempur	528066510	3	125,00 zł	23%	153,75 zł	375,00 zł	461,25 zł
RAZEM:										920 486,90 zł	999 869,20 zł

Podane ilości badań przewidują właściwą ilość kontroli

Warunki:

1. Odczynniki nowo wyprodukowane z dogodnym terminem ważności, posiadające właściwe aplikacje i karty charakterystyk i metodyki w języku polskim.
2. Wielkości opakowań możliwie najlepiej dostosowane do ilości wykonywanych oznaczeń.

Cena netto dzierżawy (36 miesięcy): 18 000,00 PLN

Cena brutto dzierżawy (36 miesięcy): 22 140,00 PLN

Wartości z pozycji **RAZEM** (netto, VAT, brutto) należy przenieść do formularza ofertowego w miejsce przeznaczone do wpisania wartości za wykonanie przedmiotu zamówienia.

Warszawa, 05.05.2022 r.

OŚWIADCZENIE

W imieniu Abbott Laboratories Poland sp. z o.o. oświadczamy, iż następujące wyroby zostaną dostarczone w ramach dzierżawy wraz z analizatorem, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego:

- Urządzenie mieszające typu roller mixer
- Pojemnik odczynnikowy
- Kubeczek na próbkę
- Pipety lub końcówki (opcjonalnie), służące do dozowania objętości wyszczególnionych na ekranie zleceń badań pacjenta lub kontroli
- Sól fizjologiczna (0,85% do 0,90% NaCl) do rozcieńczania badanych próbek
- pipeta skalibrowana na objętość 1,6 ml
- oczyszczona lub dejonizowana woda
- wytrząsarka typu wortex (opcjonalnie)
- Probówki polipropylenowe o wymiarach 12 x 75 mm ze stożkowym dnem
- 01G48-04 c 4000/c 8000 Sample Probe
- • Oczyszczona woda
- • Pipeta skalibrowana na objętość 5.0 mL
- wolumetryczna pipeta 1,0 mL
- Wszystkie części zużywalne i zamienne oraz niezbędne akcesoria do stacji wody (np. wężyki, przewody odczynnikowe, igły, zawory, elementy mechaniczne i elektryczne analizatora)

i inne materiały niewymienione w oświadczeniu, a wymagane do prawidłowej pracy analizatora.

Załącznik nr 2a

Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ)

Dzierżawa platformy zintegrowanej biochemiczno-immunologicznej tj. posiadającej jeden podajnik próbek materiału do badań modułu biochemicznego i modułu immunologicznego na 36 miesięcy

WYMOGI

1. Obsługa platformy przy pomocy jednego stanowiska komputerowego
2. Aparaty wolnostojący, fabrycznie nowy, wyprodukowany nie wcześniej niż w 2021 roku
3. Ilość miejsc dla próbek badanych powyżej 100
4. Ilość miejsc CITO przynajmniej 10
5. Możliwość wykonywania oznaczeń w próbkach pierwotnych
6. Statywy probówkowe uniwersalne - możliwość jednoczesnego stosowania probówek różnych systemów próżniowych
7. Możliwość dostawiania próbek bez konieczności przerywania pracy analizatora
8. Automatyczne rozcieńczanie próbek po przekroczeniu liniowości metody
9. Detektor poziomu próbki i odczynnika
10. Detektor pęcherzyków powietrza w próbce badanej i odczynnikach
11. Detektor skrzepów w próbce badanej
12. UPS - zasailanie awaryjne podtrzymujące pracę aparatu min 20 minut
13. Automatyczna rejestracja prac konserwacyjnych w aparacie
14. Ręczny czytnik kodów kreskowych próbek, drukarka zewnętrzna, komputer i monitor
15. Monitorowanie dat ważności odczynników i materiałów eksploat. oraz ich ilości na pokładzie aparatu
16. Wbudowany system kontroli jakości z analizą Levey-Jenningsa, możliwość stosowania reguł Westgarda
17. Pełna archiwizacja wyników KJ
18. Graficzna i liczbowa prezentacja wyników KJ
19. Dienne i zbiorcze raporty kontrolne
20. Interfejs dwukierunkowy, podłączenie analizatora do systemu inform. KAMSOFIT na koszt dostawcy

21. Instalacja, uruchomienie analizatorów zgodnie ze zgłoszeniem zamawiającego, w czerwcu 2022.
Instalacja, uruchomienie i szkolenie w zakresie obsługi, na koszt dostawcy
22. Pełny serwis aparatów przez okres umowy na koszt dostawcy
23. Max. 48 godzin na naprawy od zgłoszenia awarii w dni powszednie, dostępność lini serwisowej w weekend
24. Internetowy nadzór nad aparatem
25. Deklaracja zgodności CE dla aparatów, odczynników i pozostałych materiałów eksploatacyjnych
26. Instrukcja obsługi w języku polskim
27. Platforma zintegrowana wyposażona w stację uzdatniania wody
28. Ze względu na remont laboratorium planowa instalacja w okolicy czerwca

UWAGA!

Niespełnienie któregokolwiek z wyżej wymienionych parametrów będzie skutkować odrzuceniem oferty

WYMOGI DOTYCZĄCE MODUŁU BIOCHEMICZNEGO:

1. Analizator w pełni automatyczny
2. Budowa modułowa: tor biochemiczny i ISE
3. Maskymalna wydajność toru biochemicznego min. 400 oznaczeń na godzinę
4. Wydajność toru ISE min. 180 oznaczeń na godzinę
5. Reakcje w fazie ciekłej
6. System otwarty odczynnikowo
7. Możliwość wykonywania oznaczeń w surowicy, osoczu, płynach z jam ciała, moczu, hemolizacie krwi pełnej
8. Minimum 30 pozycji na zestawy odczynnikowe
9. Możliwość detekcji skrzepu oraz lipemii, hemolizy i hiperbilirubinemii (ok. 1000 oz./rok)
10. Monitorowanie dat ważności odczynników i ich ilości na pokładzie analizatora
11. Czytnik kodów paskowych odczynników
12. Chłodzenie odczynników na pokładzie aparatu w wymaganym zakresie temperaturowym
13. Analizator przystosowany do pracy ciągłej całodobowej (nie licząc czasu na rutynowe konserwacje)
14. Oznaczanie HbA1c bezpośrednio z krwi pełnej
15. Oznaczanie elektolitów bez konieczności wymiany pojedynczych elektrod

WYMOGI DOTYCZĄCE MODUŁU IMMUNOCHEMICZNEGO:

1. Technologia oznaczeń metodą chemiluminescencji
2. Maksymalna wydajność toru immunochemicznego min. 90 ozn./h
3. Karuzela odczynnikowa min. 25 pozycji
4. Wykonywanie oznaczeń w surowicy i osoczu
5. Czytnik kodów paskowych odczynników
6. Chłodzenie odczynników na pokładzie aparatu w wymaganym zakresie temperaturowym
7. Monitorowanie dat ważności odczynników i ich ilości na pokładzie analizatora
8. Możliwość uzupełniania odczynników podczas wykonywania analiz bez konieczności zatrzymywania aparatu lub jego pauszowania
9. Kalibratory i kontrole ciekłe, gotowe do użycia, nie wymagające rekonstytucji
10. Odczynniki wolne od wiązania biotylna-streptawidyna
11. Odczynnik do wysokoczułej troponiny powinien posiadać rekomendację PTK

Opis Przedmiotu Zamóienia (OPZ)

Dostawa odczynników, kalibratorów, kontroli, materiałów zużywalnych na okres 36 miesięcy

L.p.	Badanie	Ilość oznaczeń na 36 m-cy
1	ALAT	19 000
2	ALBUMINA	2077
3	ALKOHOL ETYLOWY	150
4	AMYLAZA	7030
5	HCV	1300
6	PSA	5500
7	ASO	668
8	anty- TPO	290
9	ASPAT	18427
10	BIAŁKO CAŁKOWITE	3118
11	CRP	26389
12	BILIRUBINA CAŁKOWITA	6187
13	BILIRUBINA BEZPOŚREDNIA	500
14	CHOLESTEROL	18925
15	HDL	12862
16	CKMB	1366
17	CPK	1489
18	RF	1600
19	D-dimery	5000
20	FERRYTYNA	1300
21	ALP	1999
22	FOSFOR	1282
23	GGTP	4849
24	GLUKOZA	32386
25	HBS	1550
26	HbA1c	4000
27	HIV	600

28	KREATYNINA kolorymetryczna	32068
29	KWAS MOCZOWY	8962
30	LDH	1849
31	MAGNEZ	2752
32	MOCZNIK	7921
33	MONONUKLEOZA Ig M	100
34	TOXOPLAZMOZA IgM	700
35	TOXOPLAZMOZA IgG	700
36	fT3	4600
37	TROPONINA hs	4900
38	TRÓJGLICERYDY	15802
39	TSH	22000
40	FT4	5500
41	WAPŃ CAŁKOWITY	4000
42	WITAMINA B12	1263
43	WITAMINA D3 25(OH)	2100
44	ŻELAZO	7828
45	TIBC	660
46	beta HCG	800
47	procalcitonina Brahms	300
48	Na/K/CL ISE	40000

Podane ilości badań przewidują właściwą ilość kontroli

WARUNKI:

1. Odczynniki nowo wyprodukowane z dogodnym terminem ważności, posiadające właściwe aplikacje i karty charakterystyk i metodyki w języku polskim.
2. Wielkości opakowań możliwie najlepiej dostosowane do ilości wykonywanych oznaczeń.

Warszawa, 2022.05.06

OŚWIADCZENIE

Abbott Laboratories Poland Sp. z o.o. potwierdza, spełnienie wszystkich warunków dla oferowanego przedmiotu zamówienia, zdefiniowanych w załączniku nr 2a do SWZ.

Załącznik nr 3 do SWZ

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: **Dz.U./S S68 06/04/2022 179243-2022-PL**

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mogilnie, ul. Kościuszki 10, 88-300 Mogilno, Polska
Nazwa:	Dostawy odczynników wraz z dzierżawą zintegrowanej platformy biochemiczno-immunologicznej
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź: Dostawa
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Przedmiotem zamówienia są dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą zintegrowanej platformy biochemiczno immunologicznej dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Mogilnie, wraz z

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających**: **wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających**: **okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

	<p>ich transportem, rozładunkiem i wniesieniem do Laboratorium przy ul. Kościuszki 6 w Mogilnie.</p> <p>Poprzez dostawę należy rozumieć dostawy odczynników laboratoryjnych transportem na koszt i ryzyko wykonawcy wraz z ich rozładunkiem i wniesieniem (na koszt wykonawcy) w sposób wskazany przez Zamawiającego.</p>
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	5OBIspzoz2022

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	ABBOTT Laboratories Poland Sp. z o.o.
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[PL 9511761348] [-]
Adres pocztowy:	[02-676 Warszawa, ul. Postępu 21B]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[Marzena Budyta, tel. 22 319 13 53; przetargi.add@abbott.com – sprawy formalne Katarzyna Miszczak – tel. 885 440 511, katarzyna.miszczak@abbott.com – sprawy merytoryczne] [www.abbott.pl]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	[x] Tak [-] Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem	[x] Tak [-] Nie

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

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

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

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

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

<p>społecznym⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.</p>	<p>[-] [-]</p>
<p>Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?</p>	<p>[-] Tak [-] Nie [x] Nie dotyczy</p>
<p>Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać: c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰: d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia: e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?</p>	<p>a) [-] b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-][-][-] c) [-] d) [-] Tak [-] Nie e) [x] Tak [-] Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ,</p>

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-][-]
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ¹¹ ?	[-] Tak [x] Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	a): [-] b): [-] c): [-]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[-]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[Marzena Budyta, Marcin Morağ],
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[Starszy Specjalista ds. Przetargów/ Pełnomocnik, Członek Zarządu]
Adres pocztowy:	[02-676 Warszawa, ul. Postępu 21b]
Telefon:	[22 319 13 53]
Adres e-mail:	[przetargi.add@abbott.com]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[Marzena Budyta – Pełnomocnictwo, Marcin Morağ – Członek Zarządu]

¹¹ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należy wypełnić i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

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

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: <input type="checkbox"/>

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

¹²

Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

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

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-][-]¹⁹</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²⁰:</p> <p>a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;</p> <p>b) wskazać, kto został skazany [];</p>	<p>a) data: [-], punkt(-y): [-], powód(-ody): [-]</p> <p>b) [-]</p>

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podleganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	c) długość okresu wykluczenia [-] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-][-] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie”)?	[-] Tak [-] Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[-]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	[x] Tak [-] Nie	
<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie</p>	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	<p>a) [-]</p> <p>b) [-]</p> <p>c1) [-] Tak [-] Nie</p> <ul style="list-style-type: none"> – [-] Tak [-] Nie – [-] – [-] <p>c2) [-]</p> <p>d) [-] Tak [-] Nie Jeżeli tak, proszę</p>	<p>a) [-]</p> <p>b) [-]</p> <p>c1) [-] Tak [-] Nie</p> <ul style="list-style-type: none"> – [-] Tak [-] Nie – [-] – [-] <p>c2) [-]</p> <p>d) [-] Tak [-] Nie Jeżeli tak, proszę</p>

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	podać szczegółowe informacje na ten temat: [-]	podać szczegółowe informacje na ten temat: [-]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [-][-][-]	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	[-] Tak [x] Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? [-] Tak [-] Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [-]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest	[-] Tak [x] Nie

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

<p>zawieszona? Jeżeli tak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸. <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>– [-] – [-]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-][-]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p> <p>[-]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [-] Tak [-] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [-]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p> <p>[-]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [-] Tak [-] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [-]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p> <p>[-]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p> <p>[-]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p>

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰ Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[-]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [-] Tak [-] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [-]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p>[x] Tak [-] Nie</p>

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-][³¹]</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p>[-] Tak [x] Nie</p> <p>[-]</p>

³¹

Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input checked="" type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[Tak, w KRS] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [www.ems.ms.gov.pl]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[-] Tak [-] Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [-] [-] Tak [-] Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-][-]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach	rok: [-] obrót: [-] [-] waluta rok: [-] obrót: [-] [-] waluta rok: [-] obrót: [-] [-] waluta

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

<p>zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(liczba lat, średni obrót): [-], [-] [-] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[][-]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obróć w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [-] obrót: [-] [-] waluta rok: [-] obrót: [-] [-] waluta rok: [-] obrót: [-] [-] waluta (liczba lat, średni obrót): [-], [-] [-] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[][-]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[-]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁶ – oraz wartość): [-], [-]³⁷ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[][-]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[-] [-] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[][-]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w</p>	<p>[-] (adres internetowy, wydający urząd lub organ,</p>

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[[-]
--	---

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [-] Roboty budowlane: [-] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[[-]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴⁰:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [-]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[-] [-]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[-]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania</p>	<p>[-]</p>								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

<p>łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p>[-] Tak [-] Nie</p>
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [-] b) [-]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[-]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [-], [-] [-], [-] [-], [-] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [-], [-] [-], [-] [-], [-]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[-]</p>
<p>10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:</p>	<p>[NIE]</p>
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności.</p>	<p>[x] Tak [-] Nie [x] Tak [-] Nie</p>

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[x] Tak [-] Nie [-] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości , w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[-] Tak [-] Nie [-] [-] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[]
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego ? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[-] Tak [-] Nie [-] [-] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-][-[]

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.
Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[-]</p> <p>[-] Tak [-] Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[-][[-][]46</p>

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mogilnie, ul. Kościuszki 10, 88-300 Mogilno**] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [część II, III, IV] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia:

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

(Dostawy odczynników wraz z dzierżawą zintegrowanej platformy biochemiczno-immunologicznej, numer referencyjny 5OBIspszoz2022)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [Warszawa, 05.05.2022r.]

ODPIS

mgr inż. Zofia Furtak
TŁUMACZ PRZYSIĘGŁY
JEZYKA ANGIELSKIEGO
al. Związku Walki Młodych 8 m.
02-786 Warszawa

TŁUMACZENIE Z JEZYKA ANGIELSKIEGO

ZASWIADCZENIE

W imieniu korporacji Abbott Laboratories, Illinois, U.S.A. zaświadczam, że Abbott Laboratories Poland Sp.z o.o., filia będąca pośrednio całkowitą własnością Abbott Laboratories, jest upoważniona do działania w imieniu Abbott Laboratories w zakresie spraw handlowych obejmujących między innymi następujące zadania:

1. import, promocja i marketing środków farmaceutycznych, odżywek, dodatków do żywności, diagnostycznego sprzętu medycznego i laboratoryjnego oraz badań;
2. handel środkami farmaceutycznymi, odżywkami, dodatkami do żywności oraz diagnostycznym sprzętem medycznym i laboratoryjnym oraz badaniami;
3. świadczenie usług w zakresie naprawy i utrzymania diagnostycznego sprzętu medycznego i laboratoryjnego; oraz
4. wszelkie pokrewne działania handlowe, między innymi rejestracja produktów w celu realizacji wyżej opisanych zadań.

Sporządzono w Abbott Park, Illinois, U.S.A. w dniu 18 grudnia 1998.

ABBOTT LABORATORIES
/podpis nieczytelny/
Gary P. Coughlan
Starszy Wiceprezes ds. Finansowych
i Główny Urzędnik ds. Finansowych

Podpisano i zaprzysiężono przede mną
w dniu 18 grudnia 1998 roku

/podpis:/ Patricia A. Kennedy

Notariusz Publiczny

/pieczęć podłużna:/ "PIECZEC URZEDOWA", PATRICIA A. KENNEDY,
Notariusz Publiczny, Stan Illinois, Moje uprawnienia są ważne
do 22.04.99.

Reperitorium Nr 270/98

Ja, mgr inż. Zofia Furtak, tłumacz przysięgły przy
Sądzie Wojewódzkim w Warszawie, stwierdzam
zgodność powyższego tłumaczenia z oryginałem
(odpisem) dokumentu sporządzonego w języku
angielskim,

Warszawa, dnia 30 grudnia 1998



CERTIFICATION

On behalf of Abbott Laboratories, an Illinois, U.S.A. corporation, I certify that Abbott Laboratories Poland Sp. z o.o., an indirect wholly-owned subsidiary of Abbott Laboratories, is authorized to act on behalf of Abbott Laboratories regarding commercial matters, including but not limited to the following activities:

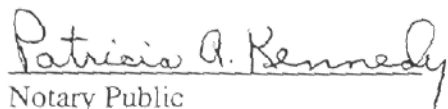
1. Importing, promoting and marketing of pharmaceuticals, nutritionals, food supplements, medical and laboratory diagnostic equipment and tests;
2. The trade of pharmaceuticals, nutritionals, food supplements and medical and laboratory diagnostic equipment and tests;
3. Providing services for the repair and maintenance of medical and laboratory diagnostic equipment; and
4. Any related business activity, including but not limited to products registration, in order to accomplish the objects described above.

Made at Abbott Park, Illinois, U.S.A. on December 18, 1998.

ABBOTT LABORATORIES


Gary P. Coughlan
Senior Vice President, Finance and
Chief Financial Officer

Subscribed and sworn to before
me this 18th day of December, 1998


Notary Public



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 03.03.2022 godz. 13:32:14

Numer KRS: 0000038556

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		27.08.2001		
Ostatni wpis	Numer wpisu	75	Data dokonania wpisu	03.02.2022
	Sygnatura akt	WA.XIII NS-REJ.KRS/2171/22/899		
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY DLA M.ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO		

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 012455955, NIP: 9511761348
3.Firma, pod którą spółka działa	ABBOTT LABORATORIES POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 50056 SĄD REJONOWY DLA M.ST. WARSZAWY SĄD GOSPODARCZY WYDZIAŁ XVI 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 M.ST. WARSZAWA, gmina M.ST. WARSZAWA, miejsc. WARSZAWA
2.Adres	ul. POSTĘPU, nr 21B, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 02-676, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały	
Brak wpisów	

Rubryka 4 - Informacje o umowie	
1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1 AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY 20 LISTOPADA 1996 PRZED NOTARIUSZEM ROBERTEM DOR, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE PRZY UL.NOWY ŚWIAT 53, REP.A-9396/96 ZMIANA PAR.2,4 I DODANIE PAR.10.10 DO AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO AKTEM NOTARIALNYM

	SPORZĄDZONYM 20 SIERPNIA 2001 PRZED ASESOREM NOTARIALNYM KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE PRZY UL.FRETA 53/55 M.1, REP.A-5928/2001
2	14.12.2005R. REPERTORIUM A NR 11369/2005 MAREK WATRAKIEWICZ, NOTARIUSZ W WARSZAWIE Z KANCELARII NOTARIALNEJ PRZY UL. LINDLEYA 14A. DODANO: LITERY O) I P) DO ART. 2 TEKST JEDNOLITY
3	9 LIPCA 2007 R., REP. A NR 3983/2007, EWA POLZ, NOTARIUSZ W WARSZAWIE ZMIENIONO: ART. 2 LIT. H), I), J) DODANO: ART. 2 LIT. Q), R), S), T) PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY
4	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY W DNIU 17 GRUDNIA 2007 R., REP. A NR 10906/2007, PRZEZ GRZEGORZA KUZARĘ, NOTARIUSZA W WARSZAWIE, Z KANCELARII NOTARIALNEJ PRZY SKWERZE KARD. S. WYSZYŃSKIEGO 5 LOK. 22, ZMIENIONO: ART. 9 UST. 1, DODANO: ART. 9 UST. 7, PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
5	17.12.2009 R., REP. A NR 5338/2009; NOTARIUSZ MAGDALENA DĄBROWSKA; NOTARIUSZ W WARSZAWIE, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, AL. NIEPODLEGŁOŚCI 245 LOK. 103 ZMIENIONO ARTYKUŁ 2 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI PRZYJĘTO TEKST JEDNOLITY AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
6	06.07.2010 NR REPERTORIUM A: 31575/2010 KANCELARIA NOTARIALNA KRZYSZTOF NURKOWSKI NOTARIUSZ W WARSZAWIE UL. POSTĘPU 18 B 02-676 WARSZAWA ZMIENIONE PARAGRAFY: ARTYKUŁ 11.3
7	06.12.2010 R., REP. A NR 15924/2010, MAREK WATRAKIEWICZ, NOTARIUSZ W WARSZAWIE, PROWADZĄCY KANCELARIĘ NOTARIALNĄ W WARSZAWIE, PRZY UL. BOYA - ŻELEŃSKIEGO 6 LOK. 26, ZMIANA ART. 3.1 ORAZ ART. 10.9. D) AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO
8	06.08.2012 R., REP. A NR 10217/2012 ASESOR NOTARIALNY OLGA HUPERT, ZASTĘPCA NOTARIUSZA MARKA WATRAKIEWICZA, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE DODANO PODPUNKT BB) W ART. 2 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
9	09.01.2015, REP. A 159/2015, NOTARIUSZ MAREK WATRAKIEWICZ, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, UL.BOYA-ŻELEŃSKIEGO NR 6 LOK. 26 ZMIENIONO: ART. 3 UST. 1 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
10	15.11.2018 R., REP. A 16662/2018, NOTARIUSZ BARTOSZ ŁUSZCZAK, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, ZMIENIONO ART. 3.1 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
11	19.12.2019 R., REP. A NR 22467/2019, NOTARIUSZ BARTOSZ ŁUSZCZAK, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE, UCHYLONO DOTYCHCZASOWE I PRZYJĘTO NOWE BRZMIENIE AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO

Rubryka 5

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

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki

Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	ABBOTT HOLDINGS POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON	147360807
	4.Numer KRS	0000519151
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	221.728 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 22.172.800 ZŁOTYCH
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

Rubryka 8 - Kapitał spółki	
1.Wysokość kapitału zakładowego	22 172 800,00 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	DO REPREZENTOWANIA SPÓŁKI, SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ I PODPISYWANIA W IMIENIU SPÓŁKI UPRAWNIONY JEST KAŻDY Z CZŁONKÓW ZARZĄDU DZIAŁAJĄCY SAMODZIELNIE.	
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	DEMBEK
	2.Imiona	MARZENA
	3.Numer PESEL/REGON	69111808622
	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	OOSTERBAAN
	2.Imiona	BENJAMIN
	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	-----
3	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	MORAĞ
	2.Imiona	MARCIN
	3.Numer PESEL/REGON	76042909191
	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	BOROWSKA KUREK
	2.Imiona	SYLWIA BEATA
	3.Numer PESEL/REGON	71100302860
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	PREZES ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru

Brak wpisów

Rubryka 3 - Prokurenci

Brak wpisów

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	33, 13, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZĄDZEŃ ELEKTRONICZNYCH I OPTYCZNYCH
	3	46, 18, Z, DZIAŁALNOŚĆ AGENTÓW SPECJALIZUJĄCYCH SIĘ W SPRZEDAŻY POZOSTAŁYCH OKREŚLONYCH TOWARÓW
	4	46, 19, Z, DZIAŁALNOŚĆ AGENTÓW ZAJMUJĄCYCH SIĘ SPRZEDAŻĄ TOWARÓW RÓŻNEGO RODZAJU
	5	47, 99, Z, POZOSTAŁA SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA POZA SIECIĄ SKLEPOWĄ, STRAGANAMI I TARGOWISKAMI
	6	62, 01, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z OPROGRAMOWANIEM

7	69, 20, Z, DZIAŁALNOŚĆ RACHUNKOWO-KSIĘGOWA; DORADZTWO PODATKOWE
8	70, 22, Z, POZOSTAŁE DORADZTWO W ZAKRESIE PROWADZENIA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ I ZARZĄDZANIA
9	82, 11, Z, DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA ZWIĄZANA Z ADMINISTRACYJNĄ OBSŁUGĄ BIURA

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1. Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	20.08.2001	01.12.1999 - 30.11.2000
	2	06.05.2002	30.11.2000 - 01.12.2001
	3	17.11.2003	OD 1 GRUDNIA 2001 DO 30 LISTOPADA 2002
	4	06.09.2004	01.12.2002 - 30.11.2003
	5	21.10.2005	01.12.2003-30.11.2004
	6	01.09.2006	01.12.2004 - 30.11.2005
	7	11.07.2007	01.12.2005 R. - 30.11.2006 R.
	8	04.08.2008	01.12.2006 - 30.11.2007
	9	17.09.2009	01.12.2007 - 31.11.2008
	10	16.11.2010	01.12.2008 - 30.11.2009
	11	17.02.2012	01.12.2009 - 30.11.2010
	12	17.04.2013	01.12.2010 - 31.12.2011
	13	20.01.2014	OD 01.01.2012 DO 31.12.2012
	14	29.10.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	15	22.07.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	16	15.07.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	17	19.07.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	18	07.09.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	19	19.07.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	20	21.07.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	21	30.09.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
2. Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.12.1999 - 30.11.2000
	2	*****	30.11.2000 - 01.12.2001
	3	*****	OD 1 GRUDNIA 2001 DO 30 LISTOPADA 2002
	4	*****	01.12.2002 - 30.11.2003
	5	*****	01.12.2003-30.11.2004
	6	*****	01.12.2004 - 30.11.2005
	7	*****	01.12.2005 R. - 30.11.2006 R.
	8	*****	01.12.2006 - 30.11.2007
	9	*****	01.12.2007 - 31.11.2008
	10	*****	01.12.2008 - 30.11.2009
	11	*****	01.12.2009 - 30.11.2010
	12	*****	01.12.2010 - 31.12.2011
	13	*****	OD 01.01.2012 DO 31.12.2012
	14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013

	15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.12.1999 - 30.11.2000
	2	*****	30.11.2000 - 01.12.2001
	3	*****	OD 1 GRUDNIA 2001 DO 30 LISTOPADA 2002
	4	*****	01.12.2002 - 30.11.2003
	5	*****	01.12.2003-30.11.2004
	6	*****	01.12.2004 - 30.11.2005
	7	*****	01.12.2005 R. - 30.11.2006 R.
	8	*****	01.12.2006 - 30.11.2007
	9	*****	01.12.2007 - 31.11.2008
	10	*****	01.12.2008 - 30.11.2009
	11	*****	01.12.2009 - 30.11.2010
	12	*****	01.12.2010 - 31.12.2011
	13	*****	OD 01.01.2012 DO 31.12.2012
	14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	01.12.1999 - 30.11.2000
	2	*****	30.11.2000 - 01.12.2001
	3	*****	OD 1 GRUDNIA 2001 DO 30 LISTOPADA 2002
	4	*****	01.12.2002 - 30.11.2003
	5	*****	01.12.2003-30.11.2004
	6	*****	01.12.2004 - 30.11.2005
	7	*****	01.12.2005 R. - 30.11.2006 R.
	8	*****	01.12.2006 - 30.11.2007
	9	*****	01.12.2007 - 31.11.2008
	10	*****	01.12.2008 - 30.11.2009
	11	*****	01.12.2009 - 30.11.2010
	12	*****	01.12.2010 - 31.12.2011
	13	*****	OD 01.01.2012 DO 31.12.2012
	14	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013

15	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
16	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
17	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
18	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
19	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
20	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
21	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020

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	30.11.2000
--	------------

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	POŁĄCZENIE W TRYBIE ART. 492 § 1 PKT 1 KODEKSU SPÓŁEK HANDLOWYCH, POPRZEC PRZEJĘCIE CAŁEGO MAJĄTKU "ABBOTT PRODUCTS POLSKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ (SPÓŁKA PRZEJMOWANA) PRZEZ ABBOTT LABORATORIES POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ (SPÓŁKA PRZEJMUJĄCA). POŁĄCZENIE NASTĘPUJE ZGODNIE Z UCHWAŁĄ NR 1 NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW ABBOT LABORATORIES POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ PODJĘTĄ W DNIU 06.12.2010 R., ZAPROTOKOŁOWANĄ PRZEZ MARKA WATRAKIEWICZA, NOTARIUSZA W WARSZAWIE (REP. A NR 15924/2010) ORAZ UCHWAŁĄ NR 1 NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW "ABBOT PRODUCTS POLSKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ, PODJĘTĄ W DNIU 06.12.2010 R., ZAPROTOKOŁOWANĄ PRZEZ MARKA WATRAKIEWICZA, NOTARIUSZA W WARSZAWIE (REP. A NR 15930/2010).
	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	"ABBOTT PRODUCTS POLSKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000261002
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	---
2	1.Określenie okoliczności	WYDZIELENIE CZĘŚCI MAJĄTKU SPÓŁKI W WYNIKU PODZIAŁU
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	PODZIAŁ PRZEZ WYDZIELENIE, W TRYBIE OKREŚLONYM W ART. 529 § 1 PKT 4 KSH, POPRZEC PRZENIESIENIE CZĘŚCI MAJĄTKU SPÓŁKI ABBOTT LABORATORIES POLAND SP. Z O.O. NA SPÓŁKĘ BGP PRODUCTS POLAND SP. Z O.O. UCHWAŁA NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW SPÓŁKI ABBOTT LABORATORIES POLAND SP. Z O.O. Z 9 STYCZNIA 2015 R., AKT NOTARIALNY REP. A NR 159/2015, SPORZĄDZONY PRZEZ NOTARIUSZA MARKA WATRAKIEWICZA, Z KANCELARII NOTARIALNEJ W WARSZAWIE, PRZY ULICY BOYA-ŻELEŃSKIEGO NR 6 LOK. 26 UCHWAŁA NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW SPÓŁKI BGP PRODUCTS SP. Z O.O. Z 9 STYCZNIA 2015 R., AKT NOTARIALNY REP. A NR 163/2015, SPORZĄDZONY PRZEZ NOTARIUSZA MARKA WATRAKIEWICZA, Z KANCELARII NOTARIALNEJ W WARSZAWIE, PRZY ULICY BOYA-ŻELEŃSKIEGO NR 6 LOK. 26
Podrubryka 1 Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki		

1	1.Nazwa lub firma	BGP PRODUCTS POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000519368
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	147369599

Podrubryka 2

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

Brak wpisów

3	1.Określenie okoliczności	WYDZIELENIE CZĘŚCI MAJĄTKU SPÓŁKI W WYNIKU PODZIAŁU
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	<p>PODZIAŁ PRZEZ WYDZIELENIE, W TRYBIE OKREŚLONYM W ART. 529 § 1 PKT 4 KSH, POPRZEZ PRZENIESIENIE CZĘŚCI MAJĄTKU ABBOTT LABORATORIES POLAND SP. Z O.O. NA ABBOTT MEDICAL SP. Z O.O.</p> <p>UCHWAŁA NR 1 NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW ABBOTT LABORATORIES POLAND SP. Z O.O. Z 15 LISTOPADA 2018 R., AKT NOTARIALNY REP. A NR 16662/2018, SPORZĄDZONY PRZEZ NOTARIUSZA BARTOSZA ŁUSZCZAKA Z KANCELARII NOTARIALNEJ W WARSZAWIE PRZY ULICY BOYA-ŻELEŃSKIEGO 6 LOK. 26.</p> <p>UCHWAŁA NR 1 NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW ABBOTT MEDICAL SP. Z O.O. Z 15 LISTOPADA 2018 R., AKT NOTARIALNY REP. A NR 16667/2018, SPORZĄDZONY PRZEZ NOTARIUSZA BARTOSZA ŁUSZCZAKA Z KANCELARII NOTARIALNEJ W WARSZAWIE PRZY ULICY BOYA-ŻELEŃSKIEGO 6 LOK. 26.</p>

Podrubryka 1

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

1	1.Nazwa lub firma	ABBOTT MEDICAL SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000020743
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	012731970

Podrubryka 2

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

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 03.03.2022

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