

Messer Polska Sp. z o.o.
ul. Maciejkowicka 30
41-503 Chorzów



OFERTA

do postępowania pn.:

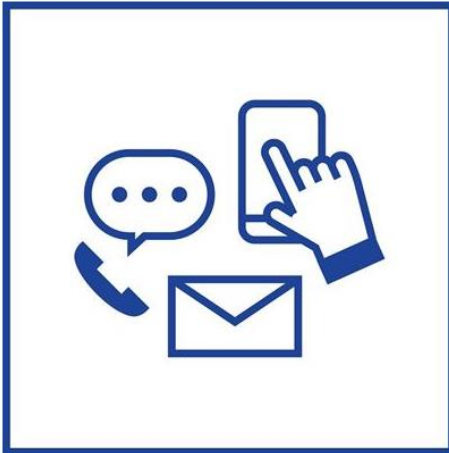
**Zakup i dostawa tlenu medycznego w butli
z zaworem zintegrowanym wraz z dzierżawą butli
dla Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach**

NUMER POSTĘPOWANIA: IZP.2411.39.2025.JG

dla

Świętokrzyskie Centrum Onkologii w Kielcach
ul. Artwińskiego 3
25-734 Kielce

z dnia 26.02.2025 r.



DANE KONTAKOWE

Wszelką korespondencję dotyczącą przedmiotowego postępowania należy kierować do osoby odpowiedzialnej za ofertę:

Imię i nazwisko: Natalia Kurtycz

Stanowisko: Manager ds. Zamówień Publicznych i Obsługi Klientów
Sektora Publicznego

Nr Telefonu: +48 600 811 453

E-mail: przetargi.pl@messergroup.com

Dane opiekuna handlowego - osoby kontaktowej w trakcie realizacji umowy:

Imię i nazwisko: Małgorzata Bieniek

Stanowisko: Specjalista ds. Sprzedaży Gazy Specjalne/ Medycyna

Nr Telefonu: +48 662 219 747

E-mail: malgorzata.bieniek@messergroup.com



Strona internetowa:

<https://www.messer.pl/>



DANE OSÓB PODPISUJĄCYCH UMOWĘ

Imię i nazwisko: Joanna Jarzębska

Stanowisko: Dyrektor Sprzedaży Gazy Specjalne/ Medycyna

Imię i nazwisko: Antoni Kużaj

Stanowisko: Dyrektor Regionu Południe

W przypadku podpisania umowy w formie elektronicznej, Wykonawca zwraca się z prośbą o przesłanie jej na adres: przetargi.pl@messergroup.com

W przypadku podpisania umowy odręcznie Wykonawca zwraca się z prośbą o przesłanie dokumentów na adres:

Messer Polska Sp. z o.o.

ul. Maciejkowicka 30

41-503 Chorzów

z dopiskiem: dział BOS/ Dokumenty handlowe



ZAMÓWIENIA

Zamówienia Zamawiający może składać drogą elektroniczną lub telefonicznie:

Nr Telefonu: +48 801 800 211

Zamówienia na gazy w butlach:

logistyka@messer.pl

Zamówienia na gazy ciekłe:

transport@messer.pl

Zamówienia na ciekły azot dostarczany w busach: buserwis@messergroup.com



DZIAŁ OBSŁUGI KLIENTA

Reklamacje, zapytania dotyczące faktur, stanów butlowych:

Nr Telefonu:

+48 801 033 000

Adres e-mail:

dsc@messer.pl



KONTAKT W SYTUACJA AWARYJNYCH

Numery alarmowe

Dział Transportu Gazy skroplone w cysternach: +48 602 427 615

Dział Transportu Gazy w butlach/wiązkach: +48 698 648 279

Dział Techniczny Serwis-Montaż-Projektowanie: +48 606 111 111



OFERTA

Dot. postępowania na zakup i dostawę tlenu medycznego w butli z zaworem zintegrowanym wraz z dzierżawą butli dla Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach.

ZAMAWIAJĄCY:

Świętokrzyskie Centrum Onkologii Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kielcach
ul. Artwińskiego 3, 25-734 Kielce
nr tel.: 41 36 74 280

WYKONAWCA:

Nazwa: Messer Polska Sp. z o.o.

Adres: ul. Maciejkowicka 30

Nr telefonu 32 77 26 000

REGON 810 389 784

NIP 851 010 93 26

Wpisany do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego* prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Katowicach Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000064153.

~~Wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej*~~

** niepotrzebne skreślić*

E-mail, na który Zamawiający ma przesyłać korespondencję: przetargi.pl@messergroup.com

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

Joanna Jarzębska - Dyrektor Sprzedaży Gazy Specjalne/ Medycyna.

Antoni Kużaj – Dyrektor Regionu Południe.

(imię, nazwisko, stanowisko)

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie za cenę całkowitą tj.:
netto 62 400,00 zł.
+ VAT 4 992,00 zł.
Brutto 67 392,00 zł.
słownie: sześćdziesiąt siedem tysięcy trzysta dziewięćdziesiąt dwa złote 00/100.
2. Oświadczamy, że w cenie ofertowej uwzględnione zostały wszelkie koszty realizacji zamówienia.
3. Oświadczamy, że posiadamy wszelkie wymagane przepisami prawa uprawnienia do realizacji niniejszego zamówienia.

4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z dokumentacją udostępnioną przez Zamawiającego, nie wnosimy do niej zastrzeżeń i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami oraz zdobyliśmy konieczne informacje potrzebne do prawidłowego przygotowania oferty i w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się do wykonania zamówienia zgodnie z wymaganiami wskazanymi w zaproszenie do składania ofert.
5. Oświadczamy, że wszystkie złożone przez nas dokumenty są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym.
6. Oświadczamy, że spełniamy warunki w zakresie:
 - a. kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,
 - b. sytuacji ekonomicznej i finansowej,
 - c. zdolności technicznej i zawodowej.
7. Oświadczamy, że wzór umowy oraz zawarte w nim warunki realizacji, w tym terminy wykonania zamówienia i warunki płatności zostały przez nas zaakceptowane.
8. Oświadczamy, że wypełniliśmy 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 postępowaniu².
9. Osobą odpowiedzialną za realizację zamówienia jest: Małgorzata Bieniek Eckert nr telefonu +48 662 219 747, adres e mail malgorzata.bieniek@messergroup.com, szczegółowa lista kontaktowa (strona nr 2)

- podpisano elektronicznie -
*podpis osoby uprawnionej
do reprezentowania Wykonawcy*

Załącznikami do niniejszej oferty, stanowiącymi jej integralną część są:

1. **Druk oferty** – Załącznik nr 1.
2. **Formularz asortymentowo-cenowy** – Załącznik nr 2.
3. **Karty charakterystyki substancji** dla sprężonego tlenu.
4. **Pozwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznych**
5. **Wykonawca w celu spełnienia powyższego, zobowiązany jest wykazać, że posiadania uprawnia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej tj.:**
6. **Odpis z KRS**
7. **Pełnomocnictwo** (w osobnych plikach)

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).

² 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 wykonawcy nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Zakup i dostawa tlenu medycznego w butli z zaworem zintegrowanym wraz z dzierżawą butli
/3 lata /

Lp.	Asortyment	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Podatek VAT	Wartość netto	Wartość brutto
1.	Tlen medyczny sprężony						
1.1	butla z zaworem zintegrowanym (10 – 11 litrowa)	szt.	150	130,00 zł	8%	19500,00 zł	21060,00 zł
1.2	butla z zaworem zintegrowanym 2 – 3 litry	szt.	330	130,00 zł	8%	42900,00 zł	46332,00 zł
	RAZEM					62400,00 zł	67392,00 zł

Uwaga! Cena jednostkowa produktu winna zawierać jednocześnie dzierżawę butli w której produkt się znajduje.

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 17.12.2024 godz. 11:04:58

Numer KRS: 0000064153

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	22.11.2001			
Ostatni wpis	Numer wpisu	117	Data dokonania wpisu	06.06.2024
	Sygnatura akt	KA.VIII NS-REJ.KRS/15768/24/217		
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY KATOWICE - WSCHÓD W KATOWICACH, VIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO		

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 810389784, NIP: 8510109326
3.Firma, pod którą spółka działa	MESSER POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 18465 SĄD REJONOWY W KATOWICACH
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. ŚLĄSKIE, powiat M. CHORZÓW, gmina M. CHORZÓW, miejsc. CHORZÓW
2.Adres	ul. MACIEJKOWICKA, nr 30, lok. ---, miejsc. CHORZÓW, kod 41-503, poczta CHORZÓW, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	MESSER@MESSER.PL
4.Adres strony internetowej	WWW.MESSER.PL

Rubryka 3 - Oddziały		
1	1.Firma oddziału	MESSER POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W POLICACH
	2.Siedziba	kraj POLSKA, woj. ZACHODNIOPOMORSKIE, powiat POLICKI, gmina POLICE, miejsc. POLICE
	3.Adres	ul. JASIENICKA, nr 7, lok. ---, miejsc. POLICE, kod 72-010, poczta POLICE, kraj POLSKA
2	1.Firma oddziału	MESSER POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W ŚRODZIE ŚLĄSKIEJ
	2.Siedziba	kraj POLSKA, woj. DOLNOŚLĄSKIE, powiat ŚREDZKI, gmina ŚRODA ŚLĄSKA, miejsc. ŚRODA

		ŚLĄSKA
	3.Adres	ul. OŁAWSKA, nr 36, lok. ---, miejsc. ŚRODA ŚLĄSKA, kod 55-300, poczta ŚRODA ŚLĄSKA, kraj POLSKA
3	1.Firma oddziału	MESSER POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W POZNANIU
	2.Siedziba	kraj POLSKA, woj. WIELKOPOLSKIE, powiat M. POZNAŃ, gmina M. POZNAŃ, miejsc. POZNAŃ
	3.Adres	ul. BARSKA, nr 4, lok. 4, miejsc. POZNAŃ, kod 61-489, poczta POZNAŃ, kraj POLSKA
4	1.Firma oddziału	MESSER POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W WARSZAWIE
	2.Siedziba	kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat WARSZAWA, gmina WARSZAWA, miejsc. WARSZAWA
	3.Adres	ul. BATALIONU PLATERÓWEK, nr 3, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 03-308, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA
5	1.Firma oddziału	MESSER POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W KĘDZIERZYNIE KOŹLU
	2.Siedziba	kraj POLSKA, woj. OPOLSKIE, powiat KĘDZIERZYŃSKO-KOZIELSKI, gmina KĘDZIERZYN KOŹLE, miejsc. KĘDZIERZYN KOŹLE
	3.Adres	ul. MOSTOWA, nr 30 J, lok. ---, miejsc. KĘDZIERZYN KOŹLE, kod 47-223, poczta KĘDZIERZYN KOŹLE, kraj POLSKA

Rubryka 4 - Informacje o umowie

1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	AKT NOTARIALNY REP.A 1693/1993 Z 16.02.1993R. KANCELARII NOTARIALNEJ ZOFII DALESZYŃSKIEJ W SZCZECINIE UCHWAŁA ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW Z DNIA 26.03.2001R. NOT. MAREK WIECZOREK Z KN W BĘDZINIE - ZMIANA PAR. 11 UMOWY SPÓŁKI.
	2	AKT NOTARIALNY REPERTORIUM "A" NR 4776/2003 Z DNIA 12.06.2003 R. NOTARIUSZ ADAM ROBAK Z KANCELARII NOTARIALNEJ ANNA SŁUPIŃSKA - MITAS, ADAM ROBAK SPÓŁKA CYWILNA 40-951 KATOWICE NUMERY ZMIENIONYCH, DODANYCH, USUNIĘTYCH PARAGRAFÓW W UMOWIE SPÓŁKI MESSER POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NAGŁÓWEK NUMER DODANY DOTYCHCZASOWY PAR.1 PKT 1.1. OTRZYMUJE NOWĄ NUMERACJĘ, DOTYCHCZASOWY PAR.1 PKT 1.1. OTRZYMUJE NUMER 1 DOTYCHCZASOWY PAR.1 PKT. 1.2 OTRZYMUJE NUMERACJĘ JAKO PKT.2 PAR.1 PKT 3 ZMIENIONY, PAR.3 SKREŚLONY, PAR.3 PAR. DODANY, PAR.4 SKREŚLONY, PAR.4 DODANY, PAR.5 SKREŚLONY, PAR.5 DODANY, PKT II DODANY, PAR.6 SKREŚLONY, PAR.6 DODANY, PAR.7 SKREŚLONY, PAR.7 DODANY, PAR.8 SKREŚLONY, PAR.8 DODANY, PAR.9 SKREŚLONY, PAR.9 DODANY, PAR.10 SKREŚLONY, PAR.10 DODANY, PAR.11 SKREŚLONY, NAGŁÓWEK III DODANY, PAR.11 DODANY, PAR.12 SKREŚLONY, PAR.12 DODANY, PAR.13 SKREŚLONY, PUNKT IV DODANY, PAR.13 DODANY, PAR.14 SKREŚLONY, PAR.14 DODANY, PAR.15 SKREŚLONY, PAR.15 DODANY, PAR.16 SKREŚLONY, PAR.16 DODANY, PAR.17 SKREŚLONY, PAR.17 DODANY, PUNKT V DODANY, PAR.18 SKREŚLONY, PAR.18 DODANY, PAR.19 DODANY, PAR.20 DODANY, PAR.21 DODANY, PAR.22 DODANY,
	3	DATA SPORZĄDZANIA AKTU : 25.01.2007 R. REP A NR 630/2007, NOTARIUSZ ADAM ROBAK KANCELARIA NOTARIALNA, 40-007 KATOWICE, UL.UNIWERSYTECKA 13, NUMER ZMIENIONEGO PARAGRAFU : PAR.14 PKT.5.3, PPKT.4.
	4	16.04.2009R., NUMER REPERTORIUM "A" NR 2777/2009 NOTARIUSZ ADAM ROBAK, KANCELARIA NOTARIALNA ADAM ROBAK NOTARIUSZ 40-007 KATOWICE UL.UNIWERSYTECKA 13 ZMIENIONE PARAGRAFY: - PAR. 5, PAR. 15 PKT. 2
	5	DATA SPORZĄDZENIA AKTU NOTARIALNEGO 06.09.2010 R. NUMER REPERTORIUM A NR 6554/2010 KANCELARIA NOTARIALNA W KATOWICACH NOTARIUSZ ADAM ROBAK ZMIENIONY PARAGRAF 15 PKT.2

6	04.03.2013 R., REP.A NR 3426/2013, NOTARIUSZ DANUTA TELECKA-KOTULA, KANCELARIA NOTARIALNA DANUTA TELECKA-KOTULA, ADAM ROBAK NOTARIUSZE SPÓŁKA CYWILNA W KATOWICACH, - ZMIENIONO §5.
7	08.09.2014 R. REP.A NR 5548/2014 NOTARIUSZ DANUTA TELECKA-KOTULA KANCELARIA NOTARIALNA DANUTA TELECKA - KOTULA, ADAM ROBAK NOTARIUSZE SPÓŁKA CYWILNA, 40-007 KATOWICE, UL.UNIWERSYTECKA 13 ZMIENIONE PARAGRAFY: §1 PKT 3 OTRZYMAŁ NOWE BRZMIENIE, §5 OTRZYMAŁ NOWE BRZMIENIE, W §13 WYKREŚLONO PKT 2.12, W §13 WYKREŚLONO PKT 2.13, DOTYCHCZASOWY PKT 2.14 W §13, OTRZYMAŁ NUMERACJĘ 2.12, W §13 WYKREŚLONO PKT 2.15, DOTYCHCZASOWY PKT 2.16 W §13 OTRZYMAŁ NUMERACJĘ 2.13, §13 PKT 6 OTRZYMAŁ NOWE BRZMIENIE, W §14 WYKREŚLONO PKT 2, DOTYCHCZASOWY PKT 3 W §14 OTRZYMAŁ NUMERACJĘ 2, DOTYCHCZASOWY PKT 4 W §14 OTRZYMAŁ NUMERACJĘ 3, DOTYCHCZASOWY PKT 5 W §14 OTRZYMAŁ NUMERACJĘ 4 ORAZ NOWE BRZMIENIE, DOTYCHCZASOWY PKT 6 W §14 OTRZYMAŁ NUMERACJĘ 5.
8	09.04.2019 R., REP.A NR 1133/2019, NOTARIUSZ DANUTA TELECKA-HARTOWICZ KANCELARIA NOTARIALNA DANUTA TELECKA-HARTOWICZ UL. WARSZAWSKA 10, 40-006 KATOWICE ZMIENIONE PARAGRAFY: § 3 PKT 2 OTRZYMAŁ NOWE BRZMIENIE, ZMIENIA SIĘ § 10 PKT.2 SKREŚLA SIĘ W § 10 PPKT. 3.4 I ODPOWIEDNIO ZMIENIA SIĘ NUMERACJĘ, SKREŚLA SIĘ § 13 PPKT 2.7 I ODPOWIEDNIO ZMIENIA SIĘ NUMERACJĘ W § 13 SKREŚLA SIĘ DOTYCHCZASOWY PPKT 2.13 OZNACZONY PO ZMIANIE JAKO PPKT 2.12, W § 13 PKT 2 DODAJE SIĘ PPKT 2.12, W § 13 PKT 2 DODAJE SIĘ PPKT 2.13, ZMIENIA SIĘ § 13 PKT 7, W § 13 DODAJE SIĘ PKT 14, § 14 PKT 4 OTRZYMUJE NOEW BRZMIENIE, SKREŚLA SIĘ § 22
9	23.12.2021 R., REP A NR 7811/2021, KANCELARIA NOTARIALNA ADAM ROBAK, UL. UNIWERSYTECKA 13, 40-007 KATOWICE, ZMIENIONE PARAGRAFY: § 5 OTRZYMAŁ NOWE BRZMIENIE
10	27.10.2023 R. REP.A. NR 3685 /2023 KANCELARIA NOTARIALNA ADAM ROBAK, UL. PIASTOWSKA 3/12 40-007 KATOWICE, ZMIENIONE PARAGRAFY: PAR. 1 UST. 3 OTRZYMAŁ NOWE BRZMIENIE, PAR.11 OTRZYMAŁ NOWE BRZMIENIE; PAR. 13 UST. 11 I 12 OTRZYMAŁY NOWE BRZMIENIE
11	17.05.2024 R., REP. A NR 1538/2024, NOTARIUSZ ADAM ROBAK, KANCELARIA NOTARIALNA W KATOWICACH, ZMIENIONO NASTĘPUJĄCE POSTANOWIENIA UMOWY SPÓŁKI: PKT IV , PAR. 13 PKT 2.2 , 2.3 I 2.11, PAR. 13 UST. 3 I 4 , USUNIĘTO PAR. 14 UMOWY.

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 obligatariusze mają prawo do udziału w zysku?	*****

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki
Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników

1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	MESSER SE & CO. KGAA
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	---
	4.Numer KRS	-----
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	1.081.868 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 54.093.400,00 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE

Rubryka 8 - Kapitał spółki

1.Wysokość kapitału zakładowego	54 107 900,00 ZŁ
Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 10 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 11 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 12 - Wzmianka o uczestnictwie w grupie spółek

Brak wpisów

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu
--

1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD
2.Sposób reprezentacji podmiotu	DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIENI SĄ: ZAWSZE SAMODZIELNIE - PREZES ZARZĄDU LUB DWAJ POZOSTALI CZŁONKOWIE ZARZĄDU ŁĄCZNIE LUB JEDEN CZŁONEK ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu	

1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	FÜNFHAUSEN
	2.Imiona	DIRK
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	63060616736, -----
	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

1	1.Nazwisko	MITUKIEWICZ
	2.Imiona	ZBIGNIEW
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	66010301078, -----
	4.Rodzaj prokury	ŁĄCZNA Z INNYM PROKURENTEM BĄDŹ CZŁONKIEM ZARZĄDU
2	1.Nazwisko	GUCZE
	2.Imiona	WIOLETTA
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	73030813382, -----
	4.Rodzaj prokury	PROKURA ŁĄCZNA Z CZŁONKIEM ZARZĄDU LUB INNYM PROKURENTEM
3	1.Nazwisko	PRZYBYSZEWSKI
	2.Imiona	MICHAŁ
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	71103001179, -----
	4.Rodzaj prokury	PROKURA ŁĄCZNA Z CZŁONKIEM ZARZĄDU LUB INNYM PROKURENTEM

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności

1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	46, 75, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW CHEMICZNYCH
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	20, 14, Z, PRODUKCJA POZOSTAŁYCH PODSTAWOWYCH CHEMIKALIÓW ORGANICZNYCH
	2	21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
	3	33, 20, Z, INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	4	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
	5	77, 39, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DÓBR MATERIALNYCH, GDZIE INDEJ NIESKLASYFIKOWANE
	6	20, 11, Z, PRODUKCJA GAZÓW TECHNICZNYCH
	7	21, 10, Z, PRODUKCJA PODSTAWOWYCH SUBSTANCJI FARMACEUTYCZNYCH
	8	46, 71, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA PALIW I PRODUKTÓW POCHODNYCH
	9	49, 41, Z, TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW

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	24.03.2003	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	2	17.03.2004	01.01.2003R. - 31.12.2003R.
	3	18.04.2005	01.01.2004 - 31.12.2004
	4	06.06.2006	01.01.2005 - 31.12.2005
	5	21.03.2007	01.01.2006 - 31.12.2006
	6	28.04.2008	01.01.2007- 31.12.2007
	7	09.06.2009	01.01.2008-31.12.2008
	8	21.05.2010	01.01.2009 - 31.12.2009
	9	14.06.2011	01.01.2010 - 31.12.2010
	10	28.06.2012	01.01.2011 - 31.12.2011
	11	25.04.2013	01.01.2012 - 31.12.2012
	12	29.05.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	08.05.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	17.06.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	26.05.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	08.08.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	17	31.05.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	18	02.06.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	19	07.06.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	20	11.05.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	21	25.04.2023	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	22	21.05.2024	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	2	*****	01.01.2003R. - 31.12.2003R.
	3	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	4	*****	01.01.2005 - 31.12.2005
	5	*****	01.01.2006 - 31.12.2006
	6	*****	01.01.2007- 31.12.2007
	7	*****	01.01.2008-31.12.2008
	8	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	9	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	10	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
	11	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	12	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	17	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018

	18	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	19	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	20	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	21	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	22	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	2	*****	01.01.2003R. - 31.12.2003R.
	3	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	4	*****	01.01.2005 - 31.12.2005
	5	*****	01.01.2006 - 31.12.2006
	6	*****	01.01.2007 - 31.12.2007
	7	*****	01.01.2008-31.12.2008
	8	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	9	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	10	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
	11	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	12	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	17	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	18	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	19	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	20	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	21	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	2	*****	01.01.2003R. - 31.12.2003R.
	3	*****	01.01.2004 - 31.12.2004
	4	*****	01.01.2005 - 31.12.2005
	5	*****	01.01.2006 - 31.12.2006
	6	*****	1.01.2007-31.12.2007
	7	*****	01.01.2008-31.12.2008
	8	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	9	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	10	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
	11	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	12	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017

17	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
18	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
19	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
20	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
21	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
22	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1.Wzmianka o złożeniu skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego	1	29.05.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	2	08.05.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	3	17.06.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	4	26.05.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	5	08.08.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	6	31.05.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	7	02.06.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	8	07.06.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	9	11.05.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	10	27.04.2023	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	11	21.05.2024	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	2	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	3	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	4	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	5	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	6	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	7	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	8	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	9	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	10	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	11	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	2	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	3	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	4	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	5	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	6	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	7	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	8	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	9	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	10	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
4.Wzmianka o złożeniu	1	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013

sprawozdania z działalności spółki dominującej	2	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	3	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	4	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	5	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	6	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	7	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	8	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	9	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	10	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	11	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

1. Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe	31.12.1994
--	------------

Dział 4

Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego

Brak wpisów

Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych

Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

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

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 17.12.2024

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

30 LIS. 2016

GIF-N-411/1033/1 - 2/TL/16

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) i art. 104 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2016 r. poz. 23).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

udziela

ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-411/1033/1 - 2/TL/16
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Messer Polska spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000064153 Regon: 810389784
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorisation holder*
ul. Maciejkowicka 30; 41 – 503 Chorzów;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
ul. Maciejkowicka 30, 41 – 503 Chorzów;
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Zbigniew Niewójt
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date*

30. 11. 2016

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
 1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 224).

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 129 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



z up. p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenczuk
Dyrektor Departamentu Nadzoru

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-411/1033/1 - 2/TL/16

30 LIS. 2016

(Scope Of Wholesale Distribution Authorisation)

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>with a Marketing Authorisation in EEA country</i>)</p>
<p>3. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (<i>Procurement</i>) 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (<i>Holding</i>) 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (<i>Supply</i>)</p>
<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (<i>Medicinal products with additional requirements</i>)</p> <p>3.2 gazy medyczne (<i>Medicinal gases</i>)</p>

Zastrzeżenia lub uwagi wyjaśniające dotyczące zakresu działalności lub ograniczenia asortymentu (Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these wholesaling operations):

- obrót hurtowy wyłącznie gazami medycznymi.



z up. p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk
Barbara Walenciuk
Dyrektor Departamentu Nadzoru

O t r z y m u j a :

1. Strona: Messer Polska sp. z o. o., ul. Maciejkowicka 30, 41 – 503 Chorzów;
2. a/a.

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

8752 0/1.0.1

Wzrost: 170 cm
Ciężar ciała: 65 kg
Ciężar ciała / wzrost: 38,2 kg/m²
Ciężar ciała / wzrost³: 0,052 kg/cm³





Warszawa, dnia 11 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-4301-43-1AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz.267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

MESSER Polska Spółka z ograniczona odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-P-Z-4301-43/WB/06 z dnia 21 sierpnia 2006 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
MESSER POLSKA
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
Ul. Maciejkowska 30, 41-503 Chorzów
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
Ul. Jasienicka 7, 72-010 Police
Komory przeładunkowe:
-
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature
.....
9. Data/ Date
.....

2015 -08- 12

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.
2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.
3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
.....
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-P-Z-4301-43/WB/06
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)^{*)}

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)^{*)}

2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)^{*)}

2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)^{*)}

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH
(Medicinal products with additional requirements)

3.2 gazy medyczne (Medicinal gases)

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

Otrzymują:

1. Messer Polska Sp. z o.o. , ul. Maciejkowska 30, 41-503 Chorzów;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-411/1077-2/SU/15

Warszawa, dnia 28 października 2015 r.

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 w zw. z art. 126 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

z urzędu sprostować oczywistą omyłkę w zezwoleniu wydanym w drodze decyzji z dnia 12 sierpnia 2015 roku wydanym na rzecz przedsiębiorcy **MESSER Polska Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** z siedzibą w Chorzowie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Policach przy ul. Jasienickiej 7 - *poprzez zastąpienie błędnie wpisanego numeru kancelaryjnego zawierającego po skrócie „nr” następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-4301-43-1/AM/15” - poprawnie nadanym numerem, stosując po skrócie „nr” następujące cyfry i znaki: „GIF-N-411/1077-1/SU/15”.*

UZASADNIENIE

W dniu 12.08.2015r. z urzędu, Główny Inspektor Farmaceutyczny zmienił w drodze decyzji zezwolenie wydane na rzecz przedsiębiorcy MESSER Polska Sp. z o.o. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Policach przy ul. Jasienickiej 7.

W powyższej decyzji omyłkowo zastosowano numer kancelaryjny zawierający następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-4301-43-1/AM/15”.

Prawidłowy zapis numeru, po skrócie „nr” powinien zawierać następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-411/1077-1/SU/15”.

Mając na uwadze, iż na podstawie art. 113 § 1 Kodeksu postępowania administracyjnego organ administracji może prostować z urzędu błędy pisarskie i rachunkowe oraz inne oczywiste omyłki w wydanych przez siebie decyzjach, postanowiono o sprostowaniu omyłki pisarskiej.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 144 oraz art.113 § 3 i art. 141 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego postanowienia, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: MESSER Polska Sp. z o.o., ul. Maciejkowska 30, 41-503 Chorzów
2. a/a.





Warszawa, dnia 11 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-4111/130-1/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz.267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

MESSER Polska Spółka z ograniczona odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111/130/ASK/10 z dnia 10 grudnia 2010 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
MESSER POLSKA
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
Ul. Maciejkowicka 30, 41-503 Chorzów
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
Ul. Oławska 36, 55-300 Środa Śląska
Komory przeładunkowe:
-
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

.....

9. Data/ Date

.....

2015-08-12

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111/130/ASK/10
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)¹⁾

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)

2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)¹⁾

2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)¹⁾

2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)¹⁾

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH
(Medicinal products with additional requirements)

3.2 gazy medyczne (*Medicinal gases*)

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

ZASTĘPCY GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

Otrzymują:

1. Messer Polska Sp. z o.o. , ul. Maciejkowicka 30, 41-503 Chorzów;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.08.2020 r.

NZOH.5100.64.2020.MG.4

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2020 r., poz. 944 ze zm.) i art. 104 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**u d z i e l a****ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ****WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
NZOH.5100.64.2020.MG.4
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Messer Polska spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000064153 NIP: 8510109326
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Maciejkowicka 30, 41-503 Chorzów
4. Adres miejsca prowadzenia/ *Address of site*
 - a. hurtowni farmaceutycznej
ul. Korytkowska 12, 62-700 Turek
 - b. komory przeładunkowej - brak
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi; aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Chief Pharmaceutical Inspector*
Paweł Piotrowski
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date*

31.08.2020 r.

Dyrektor Departamentu Nadzoru

Joanna Szajnik - Soska

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
 1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 852).

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256 ze zm.) Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256 ze zm.; dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art. 239-262).

Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Wzrost: _____
 Nr. Głównego Inspektora Farmaceutycznego _____

Joanna Szajnik – Salska
 Dyrektor Departamentu Nadzoru

aneks nr 1

**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
NZOH.5100.64.2020.MG.4**

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

1.1 posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALING DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 nabywanie (*Procurement*)
- 2.2 przechowywanie (*Holding*)
- 2.3 zaopatrywanie (*Supply*)

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH

(Medicinal products with additional requirements)

- 3.2 gazy medyczne (*Medicinal gases*)

ZASTRZEŻENIA LUB WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE ZAKRESU DZIAŁALNOŚCI (ANY RESTRICTIONS OR CLARIFYING REMARKS RELATED TO THE SCOPE OF THESE WHOLESALING OPERATIONS)

Hurtownia farmaceutyczna prowadzi obrót wyłącznie gazami medycznymi.



zup. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Szulc-Solska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

Otrzymują:

- 1. Anita Kuć Pełnomocnik Messer Polska Sp. z o.o., ul. Maciejkowicka 30, 41-503 Chorzów
- 2. aa.

Niebezpieczeństwo



SEKCJA 1: Identyfikacja substancji/mieszaniny i identyfikacja przedsiębiorstwa

1.1. Identyfikator produktu

Nazwa handlowa : Tlen sprężony T-N25
Tlen 3.5 Laser
Tlen 4.5
Tlen 5.0
Tlen 5.5
Gourmet O
Tlen medyczny Messer

Nr karty charakterystyki : PL-O2-097A

Inne sposoby identyfikacji : Tlen
Numer CAS : 7782-44-7
Numer WE : 231-956-9
Numer indeksowy : 008-001-00-8

Numer rejestracji REACH : Wymieniono w załączniku IV / V do REACH, zwolniono z obowiązku rejestracji.

Wzór chemiczny : O₂

1.2. Istotne zidentyfikowane zastosowania substancji lub mieszaniny oraz zastosowania odradzane

Właściwe zidentyfikowane zastosowania : Przemysłowe i profesjonalne. Przeprowadzić ocenę ryzyka przed zastosowaniem.
Gaz testowy / Gaz kalibracyjny.
Reakcja chemiczna / Synteza.
Zastosowanie laboratoryjne.
Zastosowania spożywcze.
Gaz osłonowy do procesów spawania.
Zastosowanie do wytwarzania komponentów elektronicznych/fotowoltaicznych.
Uzdatnianie wody.
Gaz laserowy.
Spawanie, cięcie, podgrzewanie i lutowanie.
W medycynie.

Zastosowania odradzane : Zastosowania konsumenckie.
Uwaga: Produkt nie może być podawany ludziom ani zwierzętom, chyba że jest wyraźnie oznaczony jako wyrób medyczny lub produkt leczniczy!

1.3. Dane dotyczące dostawcy karty charakterystyki

Dostawca

Messer Polska Sp. z o. o.
ul. Maciejkowicka 30
PL– 41-503 Chorzów
Polska
T +48327726000
karty.charakterystyki@messer.pl - www.messer.pl

MP PRODUCTION SP. Z O.O.
ul. Maciejkowicka 30
PL– 41-503 Chorzów
Polska

1.4. Numer telefonu alarmowego

Numer telefonu alarmowego : 112; Państwowa Straż Pożarna: 998; Pogotowie Ratunkowe: 999

4.2. Najważniejsze ostre i opóźnione objawy oraz skutki narażenia

Ciągle wdychanie przy stężeniu większym niż 75%, może powodować nudności, zawroty głowy, trudności w oddychaniu i drgawki.
Patrz Sekcja 11.

4.3. Wskazania dotyczące wszelkiej natychmiastowej pomocy lekarskiej i szczególnego postępowania z poszkodowanym

Żadne.

SEKCJA 5: Postępowanie w przypadku pożaru

5.1. Środki gaśnicze

- Odpowiednie środki gaśnicze : Mgła wodna lub drobno rozproszony strumień wody.
Produkt jest niepalny, prowadzić postępowanie odpowiednie do gaszenia otaczającego pożaru.
- Nieodpowiednie środki gaśnicze : Nie stosować silnego strumienia wody do gaszenia.

5.2. Szczególne zagrożenia związane z substancją lub mieszaniną

- Specyficzne zagrożenia : Podtrzymuje palenie.
Narażenie na działanie ognia może spowodować rozerwanie / wybuch pojemnika.
- Niebezpieczne produkty spalania : Żadne.

5.3. Informacje dla straży pożarnej

- Specjalistyczne metody : Prowadzić akcję gaśniczą odpowiednią do pożaru w pobliżu. Narażenie na ogień i promieniowanie cieplne może prowadzić do rozerwania pojemników gazowych. Chłodzić zagrożone pojemniki strumieniem rozpylonej wody z bezpiecznego miejsca. Nie pozwolić na przedostanie się zanieczyszczonych wód gaśniczych do kanalizacji.
Jeżeli to możliwe, zatrzymać wypływ produktu.
Użyć mgły wodnej lub drobno rozproszonego strumienia wody aby zredukować dymy pożaru, jeżeli to możliwe.
Usunąć pojemniki z dala od miejsca pożaru, jeżeli można to zrobić bez zagrożenia.
- Specjalny sprzęt ochronny dla strażaków : Standardowa odzież ochronna i wyposażenie (izolujący aparat oddechowy) dla strażaków.
EN 469: Odzież ochronna dla strażaków. EN 659: Rękawice ochronne dla strażaków.
Norma EN 137 - izolujące aparaty powietrzne butlowe ze sprężonym powietrzem, z otwartym obiegiem, wyposażone w maskę pełnotwarzową.

SEKCJA 6: Postępowanie w przypadku niezamierzonego uwolnienia do środowiska

6.1. Indywidualne środki ostrożności, wyposażenie ochronne i procedury w sytuacjach awaryjnych

- Dla osób nienależących do personelu udzielającego pomocy : Działać zgodnie z miejscowym planem awaryjnym.
Próbować zatrzymać wyciek.
Ewakuować teren.
Wyeliminować źródła zapłonu.
Zapewnić odpowiednią wentylację powietrza.
Aby uzyskać więcej informacji dotyczących środków ochrony indywidualnej proszę odnieść się do sekcji 8 karty charakterystyki.
- Dla osób udzielających pomocy : Monitorować stężenie uwolnionego produktu.
Przy wchodzeniu w obszar stosować izolujący aparat oddechowy chyba, że stwierdzono, iż atmosfera jest bezpieczna.
Aby uzyskać więcej informacji proszę odnieść się do sekcji 5.3. karty charakterystyki.

6.2. Środki ostrożności w zakresie ochrony środowiska

Próbować zatrzymać wyciek.

6.3. Metody i materiały zapobiegające rozprzestrzenianiu się skażenia i służące do usuwania skażenia

Wentylować przestrzeń.

6.4. Odniesienia do innych sekcji

Patrz również sekcja 8 i 13.

SEKCJA 7: Postępowanie z substancjami i mieszaninami oraz ich magazynowanie

7.1. Środki ostrożności dotyczące bezpiecznego postępowania

Bezpieczne stosowanie produktu

- : Nie stosować żadnych olejów lub smarów.
Stosować tylko właściwie dobrane wyposażenie, które jest odpowiednie dla tego produktu, jego ciśnienia podawania i temperatury. W razie wątpliwości skontaktować się z dostawcą gazu.
Nie palić podczas obchodzenia się z produktem.
Chronić wyposażenie przed olejem i tłuszczem. Aby uzyskać więcej wskazówek odnieść się do zasad technicznych EIGA Doc 33 "Czyszczenie wyposażenia do stosowania z tlenem", możliwych do ściągnięcia ze strony <http://www.eiga.eu>.
Stosować tylko środki smarne i uszczelnienia zatwierdzone do stosowania z tlenem.
Zapobiegać cofnięciu się wody, kwasu i alkaliów.
Tylko doświadczony i odpowiednio przeszkolony personel może się obchodzić ze sprężonymi gazami.
Zapewnić, aby przed użyciem (lub regularnie) całą instalację gazową poddawano kontroli szczelności.
Stosować wyłącznie ze sprzętem oczyszczonym do tlenu i o ciśnieniu znamionowym odpowiadającym ciśnieniu w pojemniku.
Należy postępować z produktem zgodnie z dobrymi zasadami bezpieczeństwa i higieny pracy oraz instrukcjami bezpieczeństwa.
Rozważyć zastosowanie urządzeń nadmiarowych ciśnienia w instalacjach gazowych.
Nie wdychać gazu.

Bezpieczne obchodzenie się z pojemnikiem z gazem

- : Przestrzegać instrukcję dostawcy dotyczącą postępowania z pojemnikiem.
Nie pozwolić na cofnięcie się do pojemnika.
Chronić pojemniki przed uszkodzeniem mechanicznym; nie ciągnąć, nie toczyć, nie przesuwac ani nie upuszczać.
Do przemieszczania butli, nawet na niewielkie odległości, stosować wózek (ręczny, elektryczny, itd.) przeznaczony do przewożenia butli.
Pozostawić kołpaki lub osłony zaworów na miejscu dopóki pojemnik nie zostanie zamocowany przy ścianie lub stole warsztatowym, albo umieszczony w stojaku i dopóki nie będzie gotowy do użycia.
W razie napotkania przez użytkownika jakichkolwiek trudności z obsługą zaworu należy przerwać stosowanie i skontaktować się z dostawcą.
Nigdy nie podejmować prób naprawy ani modyfikacji zaworów pojemnika ani urządzeń zabezpieczających przed nadmiernym ciśnieniem.
Uszkodzenie zaworów należy niezwłocznie zgłosić dostawcy.
Utrzymywać wylot zaworu pojemnika w czystości i wolny od zanieczyszczeń, szczególnie olejem i wodą.
Niezwłocznie po odłączeniu pojemnika od sprzętu ponownie założyć kołpaki butlowe i zaślepki lub zatyczki na króćce wylotowe.
Zamykać zawór po każdym użyciu oraz po opróżnieniu pojemnika, nawet jeżeli jest wciąż podłączony do sprzętu.
Nigdy nie podejmować prób przepuszczania gazów z jednej butli/pojemnika do innej/innego.
Nigdy nie używać otwartego ognia ani elektrycznych urządzeń grzewczych w celu podniesienia ciśnienia w pojemniku.
Nie usuwać ani nie zasłaniać etykiet przeznaczonych do identyfikacji zawartości pojemnika, naklejonych przez dostawcę.
Zapobiegać cofnięciu się wody do pojemnika.
Otwierać powoli zawory, aby uniknąć uderzenia ciśnienia.

7.2. Warunki bezpiecznego magazynowania, w tym informacje dotyczące wszelkich wzajemnych niezgodności

Przechowywać z dala od łatwopalnych gazów i innych łatwopalnych materiałów.
Przestrzegać wszystkie przepisy i wymagania lokalne dotyczące magazynowania pojemników.
Pojemników nie należy przechowywać w warunkach sprzyjających korozji.
Powinny być stosowane kołpaki lub osłony zaworów.
Pojemniki powinny być przechowywane w pozycji pionowej i odpowiednio zabezpieczone przed przewróceniem się.
Przechowywane pojemniki powinny być okresowo sprawdzane pod względem stanu ogólnego i szczelności.
Przechowywać pojemnik w temperaturze poniżej 50°C w dobrze wentylowanym miejscu.
Przechowywać pojemniki w miejscu wolnym od ryzyka wybuchu pożaru oraz z dala od źródeł ciepła i zapłonu.
Nie przechowywać razem z materiałami zapalnymi.

7.3. Szczególne zastosowanie(-a) końcowe

Żadne.

SEKCJA 8: Kontrola narażenia/środki ochrony indywidualnej

8.1. Parametry dotyczące kontroli

OEL (Granice narażenia zawodowego) : Brak dostępnych danych.

DNEL (Pochodny poziom niepowodujący zmian) : Brak dostępnych danych.

PNEC (Przewidywane stężenie niepowodujące zmian w środowisku) : Brak dostępnych danych.

8.2. Kontrola narażenia

8.2.1. Stosowne techniczne środki kontroli

Zapewnić odpowiednią wentylację ogólną i miejscową.
W układach ciśnieniowych powinny być regularnie przeprowadzane próby szczelności.
Unikać atmosfery wzbogaconej w tlen (>23,5%).
Powinny być stosowane detektory gazów gdy istnieje możliwość uwolnienia gazów utleniających.
Rozważyć zastosowanie systemu pozwoleń na prace, np. przy pracach remontowych.

8.2.2. Środki ochrony osobistej

W każdym obszarze roboczym powinna zostać przeprowadzona i udokumentowana ocena ryzyka, celem oceny ryzyka związanego ze stosowaniem produktu i celem doboru środków ochrony osobistej, które dotyczą określonego ryzyka. Należy rozważyć następujące zalecenia:

- Ochrona oczu/twarzy : Powinny być dobierane środki ochrony osobistej zgodnie z zalecanymi normami EN / ISO.
: Stosować okulary ochronne z szybkami bocznymi.
Norma EN 166 - Ochrona indywidualna oczu - Wymagania.
- Ochrona skóry
- Ochrona rąk : W czasie pracy z pojemnikami gazowymi stosować rękawice robocze.
Norma EN 388 - Rękawice chroniące przed zagrożeniami mechanicznymi.
- Inne : Rozważyć stosowanie odzieży ochronnej trudnopalnej.
Norma EN ISO 14116 - Materiały o ograniczonym rozprzestrzenianiu płomienia.
Stosować obuwie ochronne przy postępowaniu z butlami.
Norma EN ISO 20345 - Środki ochrony indywidualnej -- Obuwie bezpieczne.
- Ochrona dróg oddechowych : Żadne nie są konieczne.
Izolujący aparat oddechowy jest zalecany, gdy spodziewane jest nieznane narażenie, np. w trakcie prac konserwacyjnych instalacji.
Norma EN 137 - izolujące aparaty powietrzne butlowe ze sprężonym powietrzem, z otwartym obiegiem, wyposażone w maskę pełnotwarzową.
- Zagrożenia termiczne : Żadne oprócz podanych w powyższych sekcjach.

8.2.3. Środki kontroli narażenia środowiska

Odnieść się do lokalnych przepisów i ograniczeń dotyczących emisji do atmosfery. Odnieść się do Sekcji 13 co do specyficznych metod dotyczących postępowania z gazem odpadowym.

SEKCJA 9: Właściwości fizyczne i chemiczne

9.1. Informacje na temat podstawowych właściwości fizycznych i chemicznych

Wygląd	
- Stan skupienia w temp. 20°C / 101.3kPa	: Gaz
- Barwa	: Bezbarwny.
Zapach	: Brak zapachowych właściwości ostrzegawczych. Próg zapachu jest subiektywny i niewystarczający dla ostrzeżenia przed nadmiernym narażeniem.
pH	: Nie dotyczy gazów i mieszanin gazowych.
Temperatura topnienia / Temperatura krzepnięcia	: -219 °C
Temperatura wrzenia	: -183 °C
Temperatura zapłonu	: Nie dotyczy gazów i mieszanin gazowych.
Łatwopalność	: Niepalny
Granica wybuchowości	: Niepalny.
Dolna granica wybuchowości (DGW)	: Nie dostępny
Górna granica wybuchowości (UGW)	: Nie dostępny
Prężność par [20°C]	: Nie dotyczy.
Prężność par [50°C]	: Nie dotyczy.
Gęstość	: Nie dotyczy
Gęstość pary	: Nie dotyczy.
Gęstość względna, ciecz (woda=1)	: 1,1
Gęstość względna, gaz (powietrze=1)	: 1,1
Rozpuszczalność w wodzie	: 39 mg/l
Współczynnik podziału n-oktanol/woda (Log Kow)	: Nie dotyczy produktów nieorganicznych.
Temperatura samozapłonu	: Niepalny.
Temperatura rozkładu	: Nie dotyczy.
Lepkość, kinematyczna	: Brak wiarygodnych danych.
Charakterystyka cząstki	: Nie dotyczy gazów i mieszanin gazowych.

9.2. Inne informacje

9.2.1. Informacje dotyczące klas zagrożenia fizycznego

Właściwości utleniające	: Utleniacz.
- Współczynnik równorzędności tlenowej (Ci)	: 1
Temperatura krytyczna [°C]	: -118 °C

9.2.2. Inne właściwości bezpieczeństwa

Masa molowa	: 32 g/mol
-------------	------------

SEKCJA 10: Stabilność i reaktywność

10.1. Reaktywność

Brak zagrożeń związanych z reaktywnością, poza efektami opisanymi w poniższych podsekcjach.

10.2. Stabilność chemiczna

Stabilny w warunkach normalnych.

10.3. Możliwość występowania niebezpiecznych reakcji

Gwałtownie utlenia substancje organiczne.

10.4. Warunki, których należy unikać

Unikać wilgoci w instalacjach.

10.5. Materiały niezgodne

Chronić wyposażenie przed olejem i tłuszczem. Aby uzyskać więcej wskazówek odnieść się do zasad technicznych EIGA Doc 33 "Czyszczenie wyposażenia do stosowania z tlenem", możliwych do ściągnięcia ze strony <http://www.eiga.eu>.

Należy uwzględnić potencjalne zagrożenie toksyczne w przypadku pożaru, spowodowane obecnością fluorowanych lub chlorowanych polimerów w wysokociśnieniowych rurociągach tlenowych (> 30 bar).

Może gwałtownie reagować z materiałami palnymi.

Może gwałtownie reagować z substancjami redukującymi.

Dla uzyskania dodatkowych informacji dotyczących kompatybilności odnieść się do normy ISO 11114.

10.6. Niebezpieczne produkty rozkładu

Żadne.

SEKCJA 11: Informacje toksykologiczne

11.1. Informacje na temat klas zagrożenia zdefiniowanych w rozporządzeniu (WE) nr 1272/2008

Toksyczność ostra	: Nie są znane żadne właściwości toksyczne produktu.
Działanie żrące/drażniące na skórę	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Poważne uszkodzenie oczu/działanie drażniące na oczy	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Działanie uczulające na drogi oddechowe lub skórę	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Mutagenność	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Rakotwórczość	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Toksyczny dla reprodukcji: Płodność	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Toksyczny dla reprodukcji: nienarodzone dziecko	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie jednorazowe	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Działanie toksyczne na narządy docelowe – narażenie powtarzane	: Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.
Zagrożenie spowodowane aspiracją	: Nie dotyczy gazów i mieszanin gazowych.

11.2. Informacje o innych zagrożeniach

Inne informacje	: Substancja/mieszanina na posiada żadnych właściwości zaburzających gospodarkę hormonalną.
-----------------	---

SEKCJA 12: Informacje ekologiczne

12.1. Toksyczność

Ocena	: Produkt nie powoduje żadnych szkód ekologicznych.
EC50 po 48h - Rozwielitka [mg/l]	: Dane niedostępne.
EC50 po 72h - glony [mg/l]	: Dane niedostępne.
LC50 po 96 h - Ryby [mg/l]	: Dane niedostępne.

12.2. Trwałość i zdolność do rozkładu

Ocena	: Produkt nie powoduje żadnych szkód ekologicznych.
-------	---

12.3. Zdolność do bioakumulacji

Ocena	: Produkt nie powoduje żadnych szkód ekologicznych.
-------	---

12.4. Mobilność w glebie

Ocena : Produkt nie powoduje żadnych szkód ekologicznych.

12.5. Wyniki oceny właściwości PBT i vPvB

Ocena : Nie sklasyfikowany jako PBT lub vPvB.

12.6. Właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego

Substancja/mieszanina nie posiada żadnych właściwości zaburzających gospodarkę hormonalną.

12.7. Inne szkodliwe skutki działania

Inne szkodliwe skutki działania : Nie znane są żadne szkodliwe efekty tego produktu.

Wpływ na warstwę ozonową : Nie wpływa na warstwę ozonową.

Wpływ na globalne ocieplenie. : Żadne.

SEKCJA 13: Postępowanie z odpadami

13.1. Metody unieszkodliwiania odpadów

Skontaktować się z dostawcą jeżeli wymagane są dodatkowe informacje.
Zapewnić, aby nie były przekraczane poziomy emisji określone w lokalnych przepisach lub pozwoleniach zakładowych.Odnieść się do zasad technicznych EIGA Doc 30 "Pozbywanie się gazów", możliwych do ściągnięcia ze strony <http://www.eiga.eu>, aby uzyskać więcej wskazówek dotyczących odpowiednich metod utylizacji.

Nie wypuszczać w żadne miejsca, gdzie gaz mógłby się gromadzić i stwarzać niebezpieczeństwo.

Może być wypuszczany do atmosfery w dobrze wentylowanym miejscu.

Zwrócić nieużyty produkt w oryginalnym pojemniku do dostawcy.

Wykaz kodów odpadów niebezpiecznych (z Decyzji Komisji 2000/532/WE wraz z późniejszymi zmianami) : 16 05 04 *: Gazy w pojemnikach ciśnieniowych (w tym halony) zawierające substancje niebezpieczne.

13.2. Dodatkowe informacje

Zewnętrzna utylizacja i usuwanie odpadów powinny być zgodne ze stosownymi lokalnymi lub krajowymi przepisami.

SEKCJA 14: Informacje dotyczące transportu

14.1. Numer UN lub numer identyfikacyjny ID

Zgodnie z wymogami ADR / RID / IMDG / IATA / ADN
Numer ONZ : 1072

14.2. Prawidłowa nazwa przewozowa UN

Transport drogowy/kolejowy (ADR/RID) : TLEN SPRĘŻONY
Transport lotniczy (ICAO-TI / IATA-DGR) : Oxygen, compressed
Transport morski (IMDG) : OXYGEN, COMPRESSED

14.3. Klasa(-y) zagrożenia w transporcie

Oznakowanie :

2.2 : Gazy niepalne i nietrujące.
5.1 : Materiały utleniające.

Transport drogowy/kolejowy (ADR/RID)

Klasa : 2

Kod klasyfikacyjny : 10
Nr rozpoznawczy zagrożenia : 25
Ograniczenia przewozu przez tunele : E - Zakaz przejazdu przez tunele kategorii E

Transport lotniczy (ICAO-TI / IATA-DGR)

Klasa / Podklasa (Dodatkowe zagrożenie(a)) : 2.2 (5.1)

Transport morski (IMDG)

Klasa / Podklasa (Dodatkowe zagrożenie(a)) : 2.2 (5.1)

Kod EmS - Pożar : F-C

Kod EmS - Wyciek : S-W

14.4. Grupa pakowania

Transport drogowy/kolejowy (ADR/RID) : Nie dotyczy

Transport lotniczy (ICAO-TI / IATA-DGR) : Nie dotyczy

Transport morski (IMDG) : Nie dotyczy

14.5. Zagrożenia dla środowiska

Transport drogowy/kolejowy (ADR/RID) : Żadne.

Transport lotniczy (ICAO-TI / IATA-DGR) : Żadne.

Transport morski (IMDG) : Żadne.

14.6. Szczególne środki ostrożności dla użytkowników

Instrukcja(e) pakowania

Transport drogowy/kolejowy (ADR/RID) : P200

Transport lotniczy (ICAO-TI / IATA-DGR)

Samolot pasażerski i cargo : 200.

Tylko samolot cargo : 200.

Transport morski (IMDG) : P200

Szczególne środki ostrożności związane z transportem : Unikać transportu pojazdami, gdzie przestrzeń ładunkowa nie jest oddzielona od kabiny kierowcy.

Zapewnić, że kierowca zna zagrożenia stwarzane przez ładunek i zna sposoby postępowania w razie wypadku lub sytuacji awaryjnej.

Przed transportem pojemników z produktem:

- Zapewnić odpowiednią wentylację.

- Zapewnić bezpieczne mocowanie zbiorników przenośnych.

- Zapewnić zamknięcie i szczelność zaworu butli.

- Zapewnić odpowiednie zamocowanie nakrętki lub zaślepki zaworu (jeśli jest dostępna).

- Zapewnić właściwe zamocowanie osłony zaworu (jeśli jest dostępna).

14.7. Transport morski luzem zgodnie z instrumentami IMO

Nie dotyczy.

SEKCJA 15: Informacje dotyczące przepisów prawnych

15.1. Przepisy prawne dotyczące bezpieczeństwa, zdrowia i ochrony środowiska specyficzne dla substancji lub mieszaniny

Przepisy UE

Ograniczenia zakresu używania : Żadne.

Dyrektywa Seveso 2012/18/UE : Substancja wyszczególniona.

- Inne informacje, ograniczenia i przepisy prawne :
- Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) **2016/425** z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG.
 - Rozporządzenie (WE) nr **1907/2006** Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniającej dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylającą rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE (wraz z późniejszymi zmianami).
 - ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (WE) NR **1272/2008** z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającej i uchylającą dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniającą rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (wraz z późniejszymi zmianami).
 - Rozporządzenie Komisji (UE) **2015/830** z dnia 28 maja 2015 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) (Tekst mający znaczenie dla EOG) (wraz z późniejszymi zmianami).
 - Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady **2008/98/WE** z dnia 19 listopada 2008 r. w sprawie odpadów oraz uchylająca niektóre dyrektywy (wraz z późniejszymi zmianami)
 - Dyrektywa **94/62/WE** Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 20 grudnia 1994 r. w sprawie opakowań i odpadów opakowaniowych (wraz z późniejszymi zmianami).
 - Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady **2012/18/UE** z dnia 4 lipca 2012 r. w sprawie kontroli zagrożeń poważnymi awariami związanymi z substancjami niebezpiecznymi, zmieniająca, a następnie uchylająca dyrektywę Rady 96/82/WE.

Przepisy krajowe

Odniesienie regulacyjne

- : Zapewnić przestrzeganie wszystkich krajowych / lokalnych przepisów prawnych.
- USTAWA z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2020.2289 t.j.) wraz z późniejszymi zmianami.
 - Rozporządzenie Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 12 czerwca 2018 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych stężeń i natężeń czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz. U. 2018.1286) wraz z późniejszymi zmianami.
 - Umowa europejska dotycząca międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych (ADR) sporządzona w Genewie w 1957r. (ratyfikowana przez Polskę w 1975r.) wraz z późniejszymi zmianami.
 - USTAWA z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach (Dz.U.2022.699 t.j.) wraz z późniejszymi zmianami.
 - USTAWA z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz.U.2020.1114 t.j.) wraz z późniejszymi zmianami.
 - Rozporządzenie Ministra Klimatu z dnia 2 stycznia 2020 r. w sprawie katalogu odpadów.
 - ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 2 lutego 2011 r. w sprawie badań i pomiarów czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz.U.2011.33.166) wraz z późniejszymi zmianami.
 - ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW z dnia 24 sierpnia 2004 r. w sprawie wykazu prac wzbronionych młodocianym i warunków ich zatrudnienia przy niektórych z tych prac (Dz.U.2004.200.2047) wraz z późniejszymi zmianami.
 - Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 29 stycznia 2016 r. w sprawie rodzajów i ilości znajdujących się w zakładzie substancji niebezpiecznych, decydujących o zaliczeniu zakładu do zakładu o zwiększonym lub dużym ryzyku wystąpienia poważnej awarii przemysłowej.

15.2. Ocena bezpieczeństwa chemicznego

Raport bezpieczeństwa chemicznego nie musi być sporządzany dla tego produktu.

SEKCJA 16: Inne informacje

Oznaki zmian

- : Karta charakterystyki zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (UE) 2020/878.

Skróty i akronimy

- : ATE - Acute Toxicity Estimate - oszacowanie toksyczności ostrej
- CLP - Classification Labelling Packaging Regulation; Regulation (EC) No 1272/2008 - rozporządzenie w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania rozporządzenie (WE) nr 1272/2008
- REACH - Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals - rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów
- EINECS - European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances - Europejski Wykaz Istniejących Substancji o Znaczeniu Komercyjnym
- CAS# - Chemical Abstract Service number - numer Chemical Abstracts Service
- PPE - Personal Protection Equipment - sprzęt ochrony indywidualnej
- LC50 - Lethal Concentration to 50 % of a test population - stężenie śmiertelne dla 50% populacji badawczej
- RMM - Risk Management Measures - środki zarządzania ryzykiem
- PBT - Persistent, Bioaccumulative and Toxic - substancja trwała, wykazująca zdolność do bioakumulacji i toksyczna
- vPvB - very Persistent and very Bioaccumulative - bardzo trwałe i wykazujące bardzo dużą zdolność do bioakumulacji
- STOT - SE - Specific Target Organ Toxicity - Single Exposure - działanie toksyczne na narządy docelowe - narażenie jednorazowe
- CSA - Chemical Safety Assessment - ocena bezpieczeństwa chemicznego
- EN - European Standard - norma europejska
- UN - United Nations - Organizacja Narodów Zjednoczonych
- ADR - Accord européen relatif au transport international des marchandises Dangereuses par Route - Umowa europejska dotycząca międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych
- IATA - International Air Transport Association - Międzynarodowe Zrzeszenie Przewoźników Powietrznych
- IMDG code - International Maritime Dangerous Goods code - kod międzynarodowego transportu morskiego towarów niebezpiecznych
- RID - Règlement concernant le transport International ferroviaire des marchandises Dangereuses - Regulamin międzynarodowego przewozu kolejami towarów niebezpiecznych
- WGK - Wassergefährdungsklassen - Klasa zagrożenia dla wód
- STOT - RE - Specific Target Organ Toxicity - Repeated Exposure - działanie toksyczne na narządy docelowe - powtarzane narażenie
- UFI: Niepowtarzalny identyfikator postaci czynnej

Wskazówki dot. szkolenia

- : Zapewnić, aby osoby obsługujące były świadome zagrożenia wynikającego ze wzbogacenia w tlen.

Dalsze informacje

- : Klasyfikacja zgodnie z procedurami i metodami obliczeniowymi wg Rozporządzenia (UE) 1272/2008 (CLP).
Odniesienia do kluczowej literatury i źródeł danych są publikowane w dokumencie EIGA doc 169: "Przewodnik dotyczący klasyfikacji i oznakowania" możliwym do ściągnięcia ze strony <http://www.eiga.eu>.

Pełne brzmienie zwrotów H i EUH	
H270	Może spowodować lub intensyfikować pożar; utleniacz.
H280	Zawiera gaz pod ciśnieniem; ogrzanie grozi wybuchem.
Ox. Gas 1	Gazy utleniające, kategoria 1
Press. Gas (Comp.)	Gazy pod ciśnieniem : Gaz sprężony

OŚWIADCZENIE O ODPOWIEDZIALNOŚCI

- : Przed zastosowaniem tego produktu w jakimkolwiek nowym doświadczeniu lub procesie technologicznym powinny zostać przeprowadzone gruntowne badania kompatybilności materiałów oraz bezpieczeństwa.
Szczegółowe informacje przedstawione w niniejszym dokumencie uważane są za poprawne w momencie przekazywania do druku.
Pomimo, że dokument ten został sporządzony z najwyższą starannością, nie przyjmuje się żadnej odpowiedzialności za obrażenia lub straty materialne powstałe przy jego wykorzystywaniu.

Karta Charakterystyki

Tlen

zgodnie z przepisami REACH (EC) 1907/2006 skorygowanymi przez przepisy (EU) 2020/878
Numer odniesienia: PL-O2-097A

Koniec dokumentu

Wzór umowy

UMOWA nr /2025

Zawarta w dniu roku pomiędzy:

Świętokrzyskim Centrum Onkologii Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej w Kielcach z siedzibą w Kielcach, ul. Artwińskiego 3, Kielce 25-734, REGON: **001263233**, NIP: **959-12-94-907**, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym – w rejestrze stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod nr 0000004015, prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Kielcach, X Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego oraz zarejestrowanym w rejestrze podmiotów leczniczych pod nr 000000014611 prowadzonym przez Wojewodę Świętokrzyskiego, zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”, w imieniu którego działa:

- Krzysztof Falana – Z-ca Dyrektora ds. Prawno-Inwestycyjnych
- Wioletta Krupa – Główna Księgowa

a

.....
z siedzibą w, ul., (nr kodu:), REGON:,
NIP:, zarejestrowanym w,
zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”, w imieniu którego działa:

-
-

W związku z tym, że wartość szacunkowa zamówienia nie przekracza kwoty określonej w art. 2 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. 130 tys. złotych netto, umowa została spisana z wyłączeniem przepisów ustawy.

Strony zawarły umowę następującej treści:

§ 1**Przedmiot Umowy**

1. Przedmiotem umowy są dostawy dla Zamawiającego
w asortymencie, ilościach i cenach określonych w załączniku nr 1 do umowy stanowiącym jej integralną część.
2. Zamawiający powierza, a Wykonawca przyjmuje do wykonania przedmiot umowy określony w ust. 1.
3. Umowa zostaje zawarta na okres **36 miesięcy** tj. od dnia do r.
4. Specyfikacja Warunków Zamówienia wraz z załącznikami oraz oferta Wykonawcy stanowią integralną część niniejszej umowy.
5. Wykonawca oświadcza, że oferowany asortyment odpowiada wymogom jakościowym polskich norm.
6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu zamówienia w sposób zgodny z wymogami obowiązującego prawa.
7. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru o wysokim standardzie jakościowym, oznaczonego zgodnie z obowiązującymi przepisami. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające identyfikację towaru. Butle muszą być w dobrym stanie technicznym co do ich powłoki zewnętrznej (bez oznak korozji, itp.).
8. Wszystkie dostarczane butle gazowe muszą być oznakowane etykietą produktu wraz z nalepkami ostrzegawczymi oraz za pomocą barw rozpoznawczych zgodnie z normą PN – EN 1089-3.
9. Koszt transportu wliczony w koszt przedmiotu zamówienia.
10. Dzierżawione butle muszą posiadać przeglądy techniczne, legalizację i być konserwowane.
11. Napełnione butle będące własnością szpitala winny wracać nieuszkodzone.
12. Zamawiający zobowiązuje się do oddania dzierżawionych butli w ciągu 30 dni roboczy od daty zakończenia umowy.
13. Przy każdej dostawie wymagane jest zaświadczenie lub inny dokument potwierdzający parametry jakościowe przedmiotu zamówienia.
14. Butle wymienne z mieszkankami gazowymi muszą posiadać atest po kalibracji.

§ 2**Dostawy**

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania asortymentu, o którym mowa w § 1 począwszy od dnia zawarcia umowy:
 - a. w ilościach każdorazowo ustalonych przez Zamawiającego,
 - a. na koszt i ryzyko Wykonawcy,
 - b. w asortymencie, cenach i parametrach określonych w załącznikach nr 1 i 2 do umowy,

- c. transportem Wykonawcy do Zamawiającego w dni robocze tj. od poniedziałku do czwartku w godz. od 7:00 do 14:00, w piątki do godz. 12:30.
2. Wykonawca zobowiązuje się do rozładowania towaru przez własnych pracowników, a gdy Wykonawca korzysta z usług firm przewozowych, przez pracownika tej firmy z samochodu do magazynu Zamawiającego. Dostawa może odbywać się wyłącznie wjazdem nr 2 od ul. Artwińskiego oraz wjazdem nr 4 i 5 od ul. Kamińskiego.
3. Zgłoszone zamówienia Wykonawca zrealizuje w terminie do 3 dni roboczych od daty otrzymania zapotrzebowania. W sytuacjach awaryjnych w ciągu 1 dnia roboczego.
4. Zamówienia na poszczególne ilości towaru składane będą drogą mailową na adres:
5. Ilości zużycia podane przez Zamawiającego są ilościami szacunkowymi. Zamawiający zastrzega sobie prawo do:
 - a. wykorzystania niektórych pozycji asortymentowych w ilościach mniejszych od określonych w załączniku nr 1 do umowy,
 - b. do zwiększenia ilości niektórych pozycji określonych w załączniku nr 1 do umowy, jednocześnie nie przekraczając całkowitej wartości umowy, bez konsekwencji prawnych i finansowych ze strony Wykonawcy.
6. Zamawiającemu przysługuje prawo do zmniejszenia ilości zamówienia, przy czym 50% przedmiotu zamówienia jest gwarantowane do realizacji.
7. W przypadku kiedy Wykonawca nie wywiązał się z dostawy zamówionej partii towaru, a zaistnieje konieczność pilnego zakupu, Zamawiający zakupi brakujący towar u innego dostawcy, obciążając Wykonawcę różnicą w cenie między ceną umowną a ceną zakupu u innego dostawcy.
8. Zamawiający zapewnia niezbędne warunki organizacyjne umożliwiające dostęp pracownikom Wykonawcy do pomieszczeń Zamawiającego – w zakresie niezbędnym do wykonania niniejszej umowy.
9. Jeżeli uszkodzenie towaru nastąpi w czasie trwania transportu odpowiedzialność za powstałą szkodę ponosi Wykonawca.
10. Odbioru ilościowego każdej dostawy dokonywać będzie
11. Odbiór jakościowy towaru odbywa się w warunkach jego zastosowania.
12. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest

§ 3

Wymagania jakościowe

1. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość dostarczanych produktów będących przedmiotem umowy.
2. Termin ważności minimum 2 lata od daty dostawy do Zamawiającego.
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczany przedmiot Umowy będzie zgodny z wymogami stawianymi przez Zamawiającego zawartymi w zapytaniu ofertowym i załącznikach.
4. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za wady przedmiotu umowy powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Zamawiającego, tzn. postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.
5. Wykonawca zapewnia, że dostarczy wszystkie wyroby kompletne, gotowe do użytku, o wysokim standardzie jakościowym. Gwarantuje także, że wyroby te są dopuszczone do stosowania w zakładach opieki zdrowotnej, posiadają wymagane świadectwa, atesty, certyfikaty i terminy ważności.
6. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające identyfikację towaru.
7. Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca, w terminie 7 dni od daty otrzymania pisemnego wezwania, zobowiązany jest przedstawić na przedmiot zamówienia pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane przez właściwego Ministra do spraw zdrowia, Radę lub Komisję Europejską, jeśli są wymagane.

§ 4

Płatności i ceny

1. Za wykonanie umowy wg ilości i ceny ustalonej w załączniku nr 1 do umowy Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w kwocie:
netto – zł
brutto – zł
(słownie : złotych/100).
2. Ceny jednostkowe przedmiotu umowy obejmują jego wartość, wszystkie określone prawem podatki (w tym podatek VAT) oraz inne koszty związane z realizacją umowy, w tym koszty dzierżawy butli oraz transportu do siedziby Zamawiającego.
3. Strony postanawiają, że rozliczenia odbywać się będzie fakturami częściowymi.
4. Zapłata nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej faktury przez Wykonawcę i po stwierdzeniu przez Zamawiającego prawidłowego i terminowego wykonania dostawy. Akceptowane będą również faktury elektroniczne przesyłane na adres mailowy finanse@onkol.kielce.pl.
5. Zapłata nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy, w terminie **30 dni** od daty otrzymania faktury przez Zamawiającego, przy czym Zamawiający upoważnia Wykonawcę do wystawiania faktur bez podpisu osoby upoważnionej. Termin zapłaty winien być wpisany na fakturze VAT. Na fakturze należy podać numer i datę zawarcia umowy.
6. Ceny jednostkowe wyszczególnione w załączniku nr 1 przez okres obowiązywania umowy będą niezmiennie, z zastrzeżeniem odmiennych postanowień niniejszej umowy.

7. Jeżeli w wyniku realizacji umowy powstanie u Zamawiającego obowiązek podatkowy na podstawie przepisów o podatku od towarów i usług, kwota należnego podatku VAT zostanie rozliczona z urzędem skarbowym przez Zamawiającego zgodnie z obowiązującymi przepisami. W przypadku, gdy Wykonawca doliczy do wynagrodzenia netto nienależny podatek VAT, to Zamawiający dokona obniżenia tego wynagrodzenia o kwotę podatku VAT, którą obowiązany jest rozliczyć zamiast Wykonawcy na podstawie przepisów o podatku od towarów i usług.
8. Wykonawca zobowiązuje się, że wypełni ustawowy obowiązek w zakresie wykazania, w deklaracji VAT podatku należnego z tytułu wystawionych faktur objętych przedmiotową Umową. Ponadto Wykonawca oświadcza, że pochodzenie towaru, który jest przedmiotem umowy jest legalne i według jego wiedzy nie uczestniczy w fałszywej transakcji mających na celu wyłudzenie z budżetu państwa podatku VAT.

§ 5

Reklamacje

1. W razie stwierdzenia wady przedmiotu Umowy w okresie gwarancyjnym Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie do 10 dni roboczych od otrzymania reklamacji złożonej telefonicznie i potwierdzonej drogą mailową.
2. Zamawiający przy odbiorze partii towaru sprawdza zgodność pod względem ilościowym z fakturą. Zgłoszenie przez Zamawiającego reklamacji ilościowej jest równoznaczne z niedostarczeniem danej partii towaru.
3. Reklamacje jakościowe będą zgłaszane przez Zamawiającego niezwłocznie po stwierdzeniu wad jakościowych produktu.
4. Koszty załatwienia reklamacji ilościowych i jakościowych ponosi Wykonawca.
5. Nieudzielenie odpowiedzi na złożoną reklamację i niezastosowanie się do jej wymogów w terminie podanym w ust. 1 uprawnia Zamawiającego do zaangażowania innych osób prawnych lub fizycznych (tzw. wykonanie zastępcze) w celu realizacji dostawy towaru zgodnego z niniejszą umową. Koszty tzw. wykonania zastępczego będą obciążać Wykonawcę w wysokości różnicy między kosztami wykonania zastępczego (w tym koszty transportu, rozładunku i inne niezbędne do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy), a kosztami zakupu na podstawie zawartej umowy.
6. W ramach zgłoszeń gwarancyjnych i realizacji warunków umowy Zamawiający wyznacza ze swej strony p., tel. e-mail.

§ 6

Kary umowne

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących wysokościach:
 - a. w razie nieprzystąpienia lub odstąpienia od umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy netto,
 - a. w razie zwłoki w dostarczeniu towaru albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad, braków lub niezgodności towaru z umową ponad terminy określone w umowie, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówionej dostawy netto, licząc za każdy dzień zwłoki.
2. Suma naliczonych kar umownych nie może przekroczyć kwoty 20% maksymalnego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy.
3. Zapłata kar umownych nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku realizacji umowy. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia należnych kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy. O potrąceniu Zamawiający zawiadomi Wykonawcę na piśmie.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego ustalone kwoty kar umownych na zasadach ogólnych.

§ 7

Rozwiązanie Umowy

1. Oprócz przypadków wymienionych w ustawie Kodeks Cywilny Zamawiającemu przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem 1-miesięcznego terminu wypowiedzenia z Wykonawcą, który:
 - a. narusza w sposób rażący istotne postanowienia niniejszej umowy, a w szczególności, gdy dostarcza towar niezgodny z umową lub specyfikacją,
 - a. nie posiada ważnych, aktualnych dokumentów potwierdzających wymagania jakościowe opisane w § 3.
2. Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym bez ponoszenia kar umownych w następujących przypadkach:
 - a. rozwiązał firmę lub utracił uprawnienia do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem,
 - a. dostarczania przez Wykonawcę towaru niezgodnego pod względem jakości i ilości ze złożonym zamówieniem częściowym, jeżeli Wykonawca nie wymieni dostarczonego towaru na wolny od wad,
 - b. jeżeli Wykonawca dwukrotnie dostarczy towar złej jakości lub w ilości niezgodnej ze złożonym zamówieniem,
 - c. zmiany cen z wyłączeniem odmiennych postanowień niniejszej umowy.
3. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach zawiadamiając o tym Wykonawcę na piśmie w terminie 1 miesiąca od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części Umowy.

§ 8

Postanowienia końcowe

1. Bez zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego, Wykonawca nie może dokonać żadnej czynności prawnej mającej na celu zmianę wierzyciela w szczególności zawrzeć Umowy poręczenia w stosunku do zobowiązań Zamawiającego.
2. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego powierzyć wykonania zamówienia osobom trzecim.
3. W sprawach nieuregulowanych w niniejszej umowie mają zastosowanie właściwe przepisy ustawy Kodeks cywilny.
4. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego powierzyć wykonania zamówienia osobom trzecim.
5. Umowa może zostać zmieniona w sytuacji:
 - a. zmiany nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,
 - b. wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację umowy – w zakresie dostosowania postanowień umowy do zmiany przepisów prawa,
 - c. opóźnień w realizacji umowy o ile zmiana taka jest korzystna dla Zamawiającego lub jest konieczna w celu prawidłowej realizacji przedmiotu umowy,
 - d. zmiany nazwy oraz formy prawnej Stron, w zakresie dostosowania umowy do tych zmian,
 - e. wystąpienia siły wyższej (Siła wyższa – zdarzenie lub połączenie zdarzeń obiektywnie niezależnych od Stron, które zasadniczo i istotnie utrudniają wykonywanie części lub całości zobowiązań wynikających z umowy, których Strony nie mogły przewidzieć i którym nie mogły zapobiec ani ich przeciwdziałać poprzez działanie z należytą starannością ogólnie przewidzianą dla cywilnoprawnych stosunków zobowiązaniowych), w zakresie dostosowania umowy do tych zmian,
 - f. zmiany terminu wykonania zamówienia (skrócenie/wydłużenie),
 - g. wstrzymania/przerwania wykonania przedmiotu umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego,
 - h. niewykorzystania wartości umowy w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na czas określony, nie dłużej jednak niż do wykorzystania wartości umowy.
6. Wszelkie zmiany postanowień umowy mogą nastąpić za zgodą obu Stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności takiej zmiany, z wyłączeniem zmiany stawki podatku VAT, która to zmiana obowiązuje z dniem wejścia w życie stosownych przepisów.
7. Wykonawca oświadcza, że prowadzi działalność w sposób odpowiedzialny, przestrzega przepisów prawa, w tym w szczególności przepisów dotyczących przeciwdziałania korupcji, praniu pieniędzy i finansowania terroryzmu, przepisów dotyczących przestrzegania praw pracowniczych, przepisów dotyczących przestrzegania zasad bezpieczeństwa i higieny pracy, przepisów przeciwpożarowych, prawa ochrony konkurencji, przepisów w zakresie ochrony mienia oraz przepisów ochrony środowiska oraz dokłada należytej staranności przy weryfikacji swoich pracowników, współpracowników, podwykonawców lub osób przy pomocy których będzie świadczył dostawy na rzecz zamawiającego, w powyższym zakresie.
8. Wszelkie spory mogące wyniknąć pomiędzy stronami w toku realizacji Umowy rozstrzygane będą polubownie.
9. W razie braku porozumienia i niemożliwości polubownego załatwienia sprawy, właściwym do rozstrzygnięcia sporu będzie sąd właściwy dla Zamawiającego.
10. Niniejsza Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Załączniki do umowy:

- Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy

.....
podpis **Zamawiającego**

.....
podpis **Wykonawcy**