



UAB MEDEX BALTIC, Islandijos pl.91, LT-49176 Kaunas, Tel.: 8 37 707549, Faks.: 8 37 200005 Įm.kodas 300637605, PVM mokėtojo kodas LT100002899912, Registro duomenys kaupiami ir saugojami Kauno m. savivaldybės rejestro sk.

VšĮ Klaipėdos Universitetinė Ligoninė

**PASIŪLYMAS
DĖL PRIEMONIŲ OFTALMOLOGINEI CHIRURGIJAI IR DIAGNOSTIKAI
(Konkurso numeris: 164681)**

2015 08 12, Nr.150812kul1

KAUNAS

Tiekėjo pavadinimas	UAB Medex Baltic
Tiekėjo adresas	Islandijos pl.91, LT-49176 Kaunas
Asmens, pasirašiusio pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, vardas, pavardė, pareigos	Direktorius Paulius Šultė
Telefono numeris	8 37 707549
Fakso numeris	8 37 707549
El. pašto adresas	info@medex.lt
Atsiskaitomoji sąskaita, banko rekvizitai	LT987044060005858492, AB SEB bankas, 70440

1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

1) atviro konkurso skelbime 2015 m. birželio mėn. 16 d. CVP IS interneto adresu:
<https://pirkimai.eviesiejipirkimai.lt>;

2) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

2. Pasirašydamas CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

Direktorius

Paulius Šultė

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	Įmonės registravimo pažymėjimo bei įstatų kopijos	3
2	VĮ Registrų Centro jungtinės pažymos kopija, kuri atstoja Informatikos ir ryšių departamento prie LR Vidaus reikalų ministerijos pažymą, VMI bei Sodros pažymas	2
3	Siūlomų prekių CE sertifikatų kopijos bei vertimas	4
4	Siūlomų prekių originalių katalogų kopijos	13

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Direktorius


UAB "MEDEX BALTIC"
* RESPUBLIKA *



LIETUVOS RESPUBLIKA

JURIDINIŲ ASMENŲ REGISTRAS

REGISTRAVIMO PAŽYMĖJIMAS

Pavadinimas: **UAB "MEDEX BALTIC"**
Kodas: **300637605**
Teisinė forma: **Uždaroji akcinė bendrovė**
Įregistravimo data: **2007 m. sausio 24 d.**
Registro tvarkytojas: **Valstybės įmonė Registrų centras**
Pažymėjimą išdavė: **Valstybės įmonės Registrų centro Kauno filialas**

Kauno filialo Juridinių asmenų registravimo skyriaus I grupės vedėja



Vilimantė Aučiniškienė

Pažymėjimas išduotas: **2007 m. sausio 24 d.**

Nr. 101583

KOPIJA TIKRA

Direktorius
Paulius Šultė



IREGISTRUOTA	
JURIDINIŲ ASMENŲ REGISTRE	
2007 m.	Kauno m. 240
Kodas	30624005

UAB „MEDEX BALTIC“

ĮSTATAI

1. Bendroji dalis

- 1.1. Bendrovės pavadinimas yra UAB „MEDEX BALTIC“ (toliau vadinama „Bendrove“).
- 1.2. Bendrovės teisinė forma yra uždaroji akcinė bendrovė.
- 1.3. Bendrovė yra ribotos civilinės atsakomybės privatusis juridinis asmuo.
- 1.4. Bendrovė savo veikloje vadovaujasi Lietuvos Respublikos įstatymais, kitais teisės aktais, šiais Įstatais ir Bendrovės vidaus dokumentais.
- 1.5. Bendrovės buveinė yra: Kauno m.sav. Kauno m. Medvėgalio g. 13-21.
- 1.6. Bendrovės finansiniai metai yra kalendoriniai metai.
- 1.7. Bendrovė įsteigta neribotam laikui.

2. Bendrovės veiklos tikslai ir pobūdis

- 2.1. Bendrovės veiklos tikslas – vykdyti pelno siekiančią ūkinę komercinę veiklą.
- 2.2. Bendrovės vykdomos ūkinės komercinės veiklos pobūdis: paslaugos, komercija, gamyba. Bendrovė gali vykdyti bet kurią Lietuvos Respublikos įstatymais nedraudžiamą ūkinę veiklą, taip pat čia išvardintą:

- 01 Žemės ūkis, medžioklė ir susijusių paslaugų veikla;
- 02 Miškininkystė, medienos ruošą ir susijusių paslaugų veikla;
- 05 Žvejyba, žuvų auginimas ir susijusių paslaugų veikla;
- 15 Maisto produktų ir gėrimų gamyba;
- 17 Tekstilės gaminių gamyba;
- 18 Drabužių siuvimas (gamyba); kailių išdirbimas ir dažymas
- 20 Medienos bei medienos ir kamštienos gaminių, išskyrus baldus, gamyba; gaminių iš šiaudų ir pynimo medžiagų gamyba;
- 22 Leidyba, spausdinimas ir įrašytų laikmenų tiražavimas;
- 26 Kitų nemetalo mineralinių produktų gamyba;
- 29 Kitų, niekur kitur nepriskirtų, mašinų ir įrangos gamyba;
- 30 Įstaigos įranga ir kompiuterių gamyba;



- 31 Kitų, niekur kitur nepriskirtų, elektros mašinų ir aparatūros gamyba;
- 32 Radijo, televizijos ir ryšių įrangos bei aparatūros gamyba;
- 33 Medicinos, tikslųjų ir optinių prietaisų, įvairių tipų laikrodžių gamyba;
- 34 Variklinių transporto priemonių, priekabų ir puspriekabių gamyba;
- 35 Kitos transporto įrangos gamyba;
- 36 Baldų gamyba; kita, niekur kitur nepriskirta, gamyba;
- 37 Antrinis perdirbimas;
- 40 Elektros, dujų, garo ir karšto vandens tiekimas;
- 45 Statyba;
- 50 Variklinių transporto priemonių ir motociklų pardavimas, techninė priežiūra ir remontas; automobilių degalų mažmeninė prekyba;
- 51 Didmeninė ir komisinė prekyba, išskyrus prekybą variklinėmis transporto priemonėmis ir motociklais;
- 52 Mažmeninė prekyba, išskyrus variklinių transporto priemonių ir motociklų prekybą; asmeninių ir namų ūkio reikmenų taisymas;
- 55 Viešbučiai ir restoranai;
- 60 Sausumos transportas; transportavimas vamzdiniais;
- 61 Vandens transportas;
- 62 Oro transportas;
- 63 Papildomoji ir pagalbinė transporto veikla; Kelionių agentūrų veikla;
- 64 Paštas ir telekomunikacijos;
- 70 Nekilnojamojo turto operacijos;
- 71 Mašinų ir įrenginių be operatoriaus ir asmeninių bei namų ūkio reikmenų nuoma;
- 72 Kompiuteriai ir su jais susijusi veikla;
- 73 Moksliniai tyrimai ir taikomoji veikla;
- 74 Kita verslo veikla;
- 90 Nuotėkų ir atliekų šalinimo, sanitarinių sąlygų užtikrinimo ir panaši veikla;
- 92 Poilsio organizavimo, kultūrinė ir sportinė veikla, išskyrus azartinių žaidimų ir lažybų organizavimo veiklą;
- 93 Kita aptarnavimo veikla;
- 95 Privačių namų ūkių, samdančių namų ūkio darbininkus, veikla;
- 96 Privačių namų ūkių veikla, susijusi su savoms reikmėms skirtų nediferencijuojamų produktų ar reikmenų gamyba;
- 97 Privačių namų ūkių, kaip asmeninėms reikmėms reikalingų paslaugų teikėjų, nediferencijuota veikla.

2.3. Bendrovė turi teises ir pareigas, numatytas galiojančiuose įstatymuose ar šiuose Įstatuose, o taip pat gali turėti ir kitokias teises ir pareigas, jeigu jos neprieštarauja galiojantiems įstatymams.

2.4. Jei pagal galiojančius teisės aktus tam tikrai ūkinei veiklai vykdyti yra reikalinga licencija (leidimas), Bendrovė gali verstis tokia veikla tik gavusi reikalingą licenciją (leidimą).

3. Bendrovės įstatinis kapitalas. Akcijos

3.1. Bendrovės įstatinis kapitalas yra 10000,00 (dešimt tūkstančių) litų.

3.2. Įstatinis kapitalas yra padalintas į 100 (vieną šimtą) paprastųjų vardinių akcijų, kurių kiekvienos nominali vertė yra 100,00 (vienas šimtas) litų.

3.3. Visos Bendrovės akcijos yra paprastosios vardinės akcijos.



Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos teisingumo ministro
2009 m. vasario 12 d. įsakymu Nr. 1R-43
(Lietuvos Respublikos teisingumo ministro
2009 m. lapkričio 27 d. įsakymo Nr. 1R-373
redakcija)

VALSTYBĖS ĮMONĖS REGISTRŲ CENTRO KAUNO FILIALAS

E. Ožeškienės g. 12, LT-44252 Kaunas, tel. (8 37) 42 40 01, faks. (8 37) 42 43 90, el. p. .
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 135040952

PAŽYMA, PATVIRTINANTI JUNGTINIUS KOMPETENTINGŲ INSTITUCIJŲ TVARKOMUS DUOMENIS APIE VIEŠŲJŲ PIRKIMŲ PROCEDŪROJE DALYVAUJANTĮ TIEKĖJĄ (JURIDINĮ ASMENĮ)

2015-07-24 Nr. 239354

Tiekėjo pavadinimas	UAB "MEDEX BALTIC"
Tiekėjo kontaktinė informacija:	
telefono numeris	867765241, 869836501
faksas	837707549
mobilusis telefonas	867765241, 869836501
elektroninio pašto adresas	info@medex.lt
Buhalterio (buhalterių) ar kito (kitų) asmens (asmenų), turinčio (turinčių) teisę surašyti ir pasirašyti tiekėjo apskaitos dokumentus, vardas, pavardė, gimimo data	RAMUTĖ MATAČIŪNIENĖ
<u>Juridinių asmenų registras:</u>	
kodas	300637605
teisinė forma	Uždaroji akcinė bendrovė
teisinis statusas	Teisinis statusas neįregistruotas
buveinė (adresas)	Kauno m. sav. Kauno m. Medvėgalio g. 13-21
vadovo ar ūkinės bendrijos tikrojo nario (narių), turinčio (turinčių) teisę juridinio asmens vardu sudaryti sandorį, vardas, pavardė	PAULIUS ŠULTĖ
įregistravimo data	2007-01-24
Registro tvarkytojas	Valstybės įmonės Registrų centro Kauno filialas
<u>Valstybinė mokesčių inspekcija prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos:</u>	
duomenys apie tiekėjo atsiskaitymą su valstybės, savivaldybių biudžetais ir valstybės pinigų fondais	Atsiskaitęs
Duomenų suformavimo data	2015-07-23
<u>Valstybinio socialinio draudimo fondo valdyba prie Socialinės apsaugos ir darbo ministerijos:</u>	
duomenys apie tiekėjo atsiskaitymą su Valstybinio socialinio draudimo fondu	Neįsiskolinęs
Duomenų suformavimo data	2015-07-22
<u>Įtariamųjų, kaltinamųjų ir nuteistųjų registas:</u>	
duomenys apie tiekėją	Dėl UAB "MEDEX BALTIC", kodas 300637605, nėra priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis už nusikalstamas veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 33

KOPIJA TIKRA

Direktorius
Paulius Šultė



duomenys apie tiekėjo vadovą ar ūkinės bendrijos tikrąjį narį (narius), turintį (turinčius) teisę juridinio asmens vardu sudaryti sandorį

duomenys apie tiekėjo buhalterį (buhalterius) ar kitą (kitus) asmenį (asmenis), turintį (turinčius) teisę surašyti ir pasirašyti tiekėjo apskaitos dokumentus

Pagal pažymą

Pažymos data

straipsnio 1 dalies 1 punkte ir 2 dalies 3, 7 punktuose.

Paulius Šultė, gim. 1978 m. lapkričio 10 d., neteistas (-a) už nusikalstamas veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 33 straipsnio 1 dalies 1 punkte.

Ramutė Matačiūnienė, gim. 1955 m. rugpjūčio 13 d., neteistas (-a) už nusikalstamas veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 33 straipsnio 1 dalies 1 punkte.

Informatikos ir ryšių departamento prie LR vidaus reikalų ministerijos pažymą Nr. 28R-14745

2015-07-23

Pažymą išspausdino:

Kauno filialo Juridinių asmenų registravimo skyriaus
Vyriausioji specialistė



Eglė Ambrazevičienė
A. V.

EGLĖ AMBRAZEVIČIENĖ



Direktorius
Paulius Šultė



DNV BUSINESS ASSURANCE

EC CERTIFICATE - FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM

Certificate No. 67725-2009-CE-IND-NA 4.0
This Certificate consists of 3 pages

This is to certify that the Quality Management System of

Tarun Enterprises

8/8, Strachy Road, Allahabad – 211001, U.P., India.

for design, production and final product inspection/testing of

Sterile and non-sterile Ophthalmic Devices

has been assessed with respect to

the conformity assessment procedure described in Article 11.3.a and Annex II excluding section 4 (Module H) of Council Directive 93/42/EEC on Medical Devices, as amended, and found to comply

Further details are given overleaf

Place and date:

Høvik, 10 July 2015

This Certificate is valid until:

25 February 2020

For DNV GL BUSINESS ASSURANCE
NORWAY AS



Notified Body No.:
0434

Eugenie Winger Husebye

Eugenie Winger Husebye
Certification Manager



This Certificate has been digitally signed. See www.dnv.com/digitalsignatures for more info

Notice: The certificate is subject to terms and conditions overleaf. Any significant changes in design or construction may render this certificate invalid.

If any person suffers loss or damage which is proved to have been caused by any negligent act or omission of Det Norske Veritas, then Det Norske Veritas shall pay compensation to such person for his proved direct loss or damage. However, the compensation shall not exceed an amount equal to ten times the fee charged for the service in question, provided that the maximum compensation shall never exceed USD 300.000. In this provision "Det Norske Veritas" shall mean the Foundation Det Norske Veritas as well as all its subsidiaries, directors, officers, employees, agents and any other acting on behalf of Det Norske Veritas.

DNV Business Assurance
CE Sertifikatas – pilnos kokybės atitikties sistema

Sertifikatas Nr.: 67725-2009-CE-IND-NA 4.0

Šiuo sertifikatu patvirtina, kad

Tarun Enterprises

8/8 Strachy Road, Allahabad – 211 001 U.P., Indija

Sterilūs ir nesterilūs oftalmologiniai prietaisai

Pagaminti ir atitinka Europos direktyvos
93/42/EEC 1993 metų birželio 14 reikalavimus

Išdavimo data: 2015 07 10

Galioja iki: 2020 02 25



Certificate

Full Quality Assurance System Approval
Annex II excluding (4) of the Directive on Medical Devices

ECM, Bismarckstr. 106, 52066 Aachen, notified to EC under 0481 hereby declares that an examination of the under mentioned quality assurance system has been carried out following the requirements of annex II excluding (4) of the Directive 93/42/EEC.

ecm

This certificate is issued on behalf of:

Manufacturer

9Glens Medical Ltd.

Oberndorfer Str. 72; 64347 Griesheim, Germany

ECM certifies that the full quality assurance system under which the products listed in annex I to this certificate are manufactured conforms with the requirements of annex II excluding (4) of the Directive 93/42/EEC on medical devices.

This Certificate is only valid for the products mentioned above. Special terms of validity are described in annex I to this certificate.

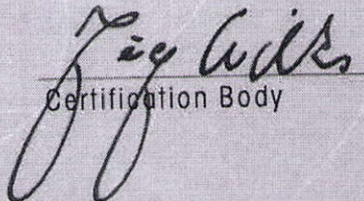
Any substantial changes of the quality assurance system or the listed products which might affect conformity to annex II of the Directive 93/42/EEC have to be notified to ECM and are subject to a separate assessment.

Report Number
381-13-26

Registered under
Z/13/03001

Valid until
March 28th, 2018

Aachen, March, 28th, 2013


Certification Body



Akkreditiert durch
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln
und Medizinprodukten
ZLG-ZQ-926.94.08



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
ZLG-BS-240.10.12



KOPIJA TIKRA
Direktorius
Paulius Šultė

SERTIFIKATAS

Pilnos kokybės atitikties sistemos sertifikatas
Remiantis Medicinos prietaisų direktyvos priedu Nr.II

ECM, Bismarckstr. 106, 52066 Aachen, notifikavimo tarnyba su numeriu 0481, šiuo raštu patvirtina, kad įmonė pilnai atitinka 93/42/EEC medicinos prietaisų direktyvos priedą II.

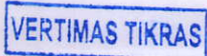
Sertifikatas išduotas:

9Glens Medical Ltd.
Oberndorfer Str. 72; 64347 Griesheim, Vokietija

Ataskaitos numeris: 381-13-26

Registracijos Nr. Z/13/03001

Galioja iki: 2018 03 28


Direktorius
Paulius Šultė


Cataract & IOL Surgery Care OPTITECH Products

Surgical Microscope
Operation cum treatment Chair OT2001
Surgical Instruments stainless steel and titanium
Sterilization Trays
Disposable knives
Disposable Cannula
Drapes
Viscoelastic HMPG single packing in syringe or 5 ml vial
Viscoelastic Sodium Hyalurate
Hyalidase Injection - Each vial contains Hyaluronidase
1.1' (Ovine) 1500 I.U.
Tissue Blue, pathological dye box of 5 sterilized
IOL (PMMA and Foldable)
Biometer A-Scan
Endo Capsular Tension Ring/Injector.
Iris Retractor (pack of 5)
Wet field Bipolar Cautery system
Phaco practice eyes
PVA Sponge (pack of 5)
Sheet glide



ISO 9001-2000 : 13485 and CE certified company

TARUN ENTERPRISES

8/8, Strachy Road, Allahabad-211 001, India

Phone : 91 532 3290204

24 hour helpline : +91 9335154556

e-mail : info@optitecheyecare.com

URL : www.optitecheyecare.com

Direktorius
Paulius Šultė

KOPJA TIKRA



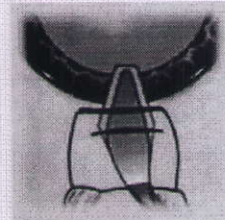
CE
0434

OPTITECH®
Sterile
1uže

DISPOSABLE OPHTHALMIC MICROSURGICAL KNIVES

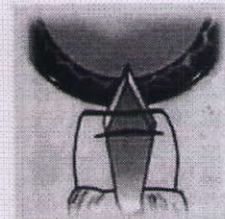
MPLANT Disposable

Implant 4.0mm, with handle, sterilized.
Implant 5.0mm, with handle, sterilized.
Implant 5.2mm, with handle, sterilized.
Implant 5.5mm, with handle, sterilized.



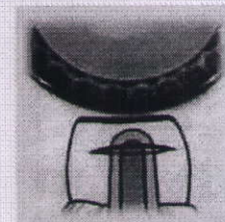
PHACO SLIT Disposable

Phaco-slit 2.65mm, with handle, sterilized.
Phaco-slit 2.70mm, with handle, sterilized.
poz. 2 Phaco-slit 2.75mm, with handle, sterilized.
Phaco-slit 2.80mm, with handle, sterilized.
Phaco-slit 3.00mm, with handle, sterilized.
Phaco-slit 3.20mm, with handle, sterilized.
Phaco-slit 3.50mm, with handle, sterilized.
Phaco-slit 3.50mm Paracentesis, with handle, sterilized.



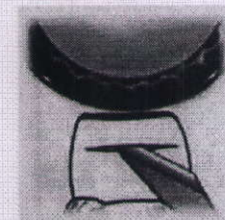
CRESCENT Disposable

Crescent, beveled up, with handle, sterilized.
Crescent, beveled down, with handle, sterilized.
Crescent, 2.75mm, with handle, sterilized.



STAB INCISION Disposable

poz. 1 15deg, round stock tip with handle, sterilized.
30deg, round stock tip with handle, sterilized.
45deg, round stock tip with handle, sterilized.
MVR 19G, round stock tip with handle, sterilized.
MVR 20G, round stock tip with handle, sterilized.



Direktorius
Paulius Šultė

KOPIJA TIKRA



OPTITECH EYECARE
OFTALMOLOGINIAI MIKROCHIRURGINIAI PEILIUKAI

Fakoemulsifikacijai

Kat.kodas Phaco-slit 2,75mm, su rankenėle, lenktas sterilus peiliukas

Paracentezei (pradiniam pjūviui)

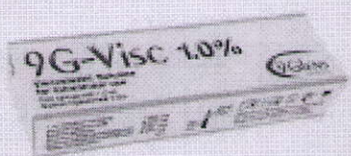
Kat.kodas 15deg 15 laipsnių, su rankenėle, tiesus sterilus peiliukas

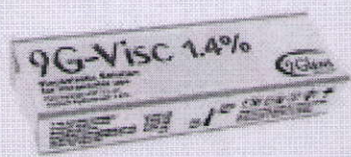


Sodium Hyaluronate Superior Quality Cohesive OVD

- Good maintenance of the anterior chamber and the capsular bag
- Controlled capsulorhexis
- Easy implantation
- Better adhesiveness on the corneal endothelium during phacoemulsification
- Favorable environment for ophthalmic surgery
- Excellent protection against mechanical damages
- Steam sterilized
- No refrigeration necessary

p02.6

9G-Visc 1.0%	Technical Specification	Formula, each ml contains:
	Sodium Hyaluronate 1.0% Molecular Weight 1.1 - 1.5 Million Daltons Viscosity Approx 30,000 mPs Osmolality 270 - 400 mOsm/kg Storage 2 - 25°C pH 6.8 - 7.4 Volume 1.0 ml	Sodium Hyaluronate 10.000 mg Sodium Chloride 8.500 mg Disodium Hydrogenphosphate 0.563 mg Sodium Dihydrogenphosphate 0.045 mg Water for injection q.s. One syringe contains 1 ml of solution Sterilized by moist heat

9G-Visc 1.4%	Technical Specification	Formula, each ml contains:
	Sodium Hyaluronate 1.4% Molecular Weight 1.1 - 2.0 Million Daltons Viscosity 20,000 - 60,000 mPs Osmolality 270 - 400 mOsm/kg Storage 2 - 25°C pH 6.8 - 7.4 Volume 1.0 ml	Sodium Hyaluronate 14.000 mg Sodium Chloride 8.500 mg Disodium Hydrogenphosphate 0.563 mg Sodium Dihydrogenphosphate 0.045 mg Water for injection q.s. One syringe contains 1 ml of solution Sterilized by moist heat

9G-Visc 1.6%	Technical Specification	Formula, each ml contains:
	Sodium Hyaluronate 1.6% Molecular Weight 1.3 - 2.0 Million Daltons Viscosity 20,000 - 80,000 mPs Osmolality 270 - 400 mOsm/kg Storage 2 - 25°C pH 6.8 - 7.4 Volume 1.0 ml	Sodium Hyaluronate 16.000 mg Sodium Chloride 8.500 mg Disodium Hydrogenphosphate 0.563 mg Sodium Dihydrogenphosphate 0.045 mg Water for injection q.s. One syringe contains 1 ml of solution Sterilized by moist heat

9G-Visc 1.8%	Technical Specification	Formula, each ml contains:
	Sodium Hyaluronate 1.8% Molecular Weight 1.2 - 2.0 Million Daltons Viscosity 50,000 - 130,000 mPs Osmolality 270 - 400 mOsm/kg Storage 2 - 25°C pH 6.8 - 7.4 Volume 1.0 ml	Sodium Hyaluronate 18.000 mg Sodium Chloride 8.500 mg Disodium Hydrogenphosphate 0.563 mg Sodium Dihydrogenphosphate 0.045 mg Water for injection q.s. One syringe contains 1 ml of solution Sterilized by moist heat

9G-Visc 3.0%	Technical Specification	Formula, each ml contains:
	Sodium Hyaluronate 3.0% Molecular Weight 1.0 - 1.8 Million Daltons Viscosity 120,000 - 200,000 mPs Osmolality 270 - 400 mOsm/kg Storage 2 - 25°C pH 6.8 - 7.4 Volume 1.0 ml	Sodium Hyaluronate 30.000 mg Sodium Chloride 8.500 mg Disodium Hydrogenphosphate 0.563 mg Sodium Dihydrogenphosphate 0.045 mg Water for injection q.s. One syringe contains 1 ml of solution Sterilized by moist heat



9Glens Medical Ltd.

VISKOELASTINIAI TIRPALAI

Sodos hialuronatas

Kodas: 9G-Visc 1.0%

Techniniai parametrai:

Sodos hialuronatas	1.0%
Molekulinis svoris	1,1 – 1,5 milijonų Daltonų
Viskoziškumas	apie 30000 mPs
Osmosiškumas	270-400 mOsm/kg
pH	6,8 – 7,4
Tūris	1.0 ml

Direktorius
Paulius Švitė



VERTIMAS TIKRAS

VISCOELASTICS & STAINING SOLUTIONS

CE
0434

CLEAR VISC *poz. 7*

CLEAR VISC (Pfs / Vial)*
HYDROXYPROPYL METHYLCELLULOSE OPHTHALMIC SOLUTION USP

CLEAR VISC (Pfs / Vial) Supplied in a Sterile 2ml. pre-filled Syringe with grip and a Sterile Single use Cannula.

CLEAR VISC (Pfs / Vial) Also available in 3ml / 5ml. Vials.

Description

It is a sterile, isotonic, nonpyrogenic viscoelastic solution of highly purified, non-inflammatory, 2% hydroxypropyl methyl cellulose (HPMC) with a high molecular weight greater than 80,000 daltons.

Characteristics

It is an ophthalmic surgical aid for use in anterior segment surgery. Due to its viscoelastic properties, it can be used as an ophthalmic surgical aid to protect the corneal endothelium from possible damage Used as a clinical aid to keep ocular tissues separated.. Easily removed after surgery, thus minimizing the risk of trabecular obstruction that could intensify the increase in intraocular pressure following surgical trauma.

Indications

It is indicated for use as an ophthalmic surgical aid in anterior segment surgical procedures, such as: Intraocular Lens implantation, Keratoplasty, Cataract extraction surgery for glaucoma and perforation trauma. It maintains a deep chamber during anterior. Segment. Surgery and thereby allows for more efficient manipulation with less trauma to the corneal endothelium and other ocular tissues. The viscoelasticity of it helps the vitreous face to be pushed back, thus preventing formation of postoperative flat chamber.



Clear Visc
HYDROXYPROPYL
METHYLCELLULOSE
OPHTHALMIC
SOLUTION USP 2% w/v

Available in *poz. 7*
2ml PFS
3ml CVS (Vial)
5ml CVS (Vial)

UAB
"MEDEX BALTIKA"
RESUBLICA
Direktorius
Paulius Šulcis
KOPIJA TIKRA

Five5

Viskoelastiniai ir klampūs tirpalai

ClearVisc *poz 7*

Hydroksipropilmetilceliuliozės oftalmologinis tirpalas

Tiekiamas užpildytas į 2 ml švirkštą su laikykliu ir sterilia vienkartinė kaniule. Taip pat galima pildyti į 3 ml/ 5 ml švirkštus

Aprašymas

Tai sterilus, izotoninis, nepirogeninis viskoelastinis tirpalas, kuris yra gerai išvalytas, nesukeliantis uždegiminės reakcijos, 2% hidroksipropilmetilceliuliozės (HPMC) su aukštu molekuliariu svoriu, kuris yra didesnis negu 80.000 daltonų.

Charakteristikos

Tai oftalmologinė chirurginė pagalba skirta naudoti priekinio segmento chirurgijoje. Dėl savo viskoelastinių savybių, tirpalas gali būti naudojamas kaip priemonė akių chirurgijoje siekiant apsaugoti ragenos endotelį nuo galimų pažeidimų, atskiriant akies audinius. Langvai pašalinamas po operacijos, taip iki minimumo sumažindamas obstrukciją, kuri gali sukelti akies spaudimą ir privesti prie traumos.

Indikacijos

Tai oftalmologinė chirurginė pagalba skirta naudoti priekinio segmento chirurgijoje: intraokulinio lęšiuko implantavimas, keratoplastikoje, kataraktos ekstrakcijos chirurgijoje esant glaukomi ir perforacinėms traumoms. Priekinio segmento chirurgijoje leidžia efektyviai manipuluoti ir kaip įmanoma mažiau traumuoti ragenos endotelį ir kitus akies audinius. Viskoelastingumas padeda stiklakūnį pastumti atgal, tokiu būdu išvengia pooperacinių kamerų susidarymo.

ClearVisc

Hydroksipropilmetilceliuliozės oftalmologinis tirpalas 2%

Galimi pasirinkimai

2ml PFS *poz 7*

3ml CVL

5ml CVL

VERTIMAS TIKRAS
Direktorius
Paulius Šultė



VISCOELASTICS & STAINING SOLUTIONS

CE
0434

TISSUE
blue

Tissue Blue

Tissue Blue is a vital dye, used to visualize the Capsulorhexis during cataract surgery in the absence of red fundus reflex. It stains the anterior Lens capsule offering excellent visualization in eyes with mature cataract. Omni Blue is a sterile preparation of Trypan Blue in an isotonic, buffered vehicle.

Active Ingredient
Concentration
Packaging
Box Packaging

Trypan Blue 0.6 & 0.8 mg/ml
0.06% & 0.08% w/v
1 ml. Vial, single use unit dose
10 vials in a box.

Indications

- Used as an aid in ophthalmic surgery
- Used as a staining agent
- Detects PC rupture
- Anterior/Posterior Capsulotomy
- Phacoemulsification
- Non Phaco SI Cataract Surgery
- ECCE

Warning & Precautions

- Unit Dose. For single use only. Discard remaining solution after use.
- For Intra Ocular use only.
- Not for IM/IV injection.
- May temporarily stain hydrophilic foldable lenses. Please exercise caution when using hydrophilic lenses.

Contraindications

No contraindications have been reported till date.

Care must be taken on patients known to be hypersensitive to Trypan Blue or Similar Dyes.

Storage

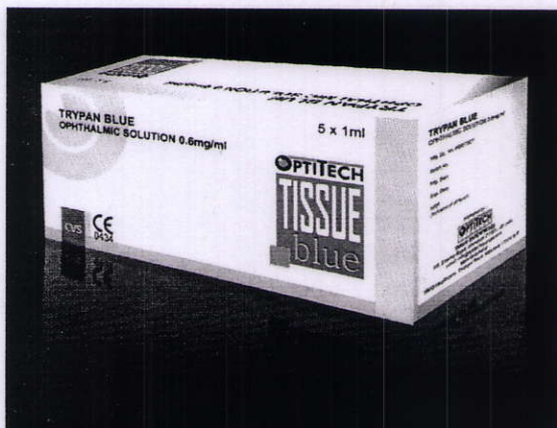
Keep in a cool dry place, protect from light.

Supply

Available in 1 ml vial single unit, unit dose in pack of Ten.

Method of Use

Prior to injecting the dye, it is advisable to minimize the fluid in the anterior chamber. This will prevent dilution of the dye and offer better staining. Omni Blue is injected into the eye on the lens capsule till the capsule is clearly stained. The lens remains unstained.



Tissue Blue *po2 8*

Trypan Blue
Ophthalmic solution
0.6 mg/ml

Available in
2ml PFS
1ml CVS (vial)



KOPIJA TIKRA
Direktorius
Paulius Šultė

Seven7

Viskoelastiniai ir klampūs tirpalai

TISSUE BLUE

Tissue blue – tai vitaliniai dažai skirti vizualizuoti kapsuloreksį kataraktos chirurgijos metu nesant raudonam dugno refleksui. Esant priekinio lęšiuko kapsulės dėmėms, skystis puikiai vizualizuoja akies kataraktą.

Aktyvus ingredientas	Trypan Blue 0,6 ir 0,8 mg/ml
Koncentracija	0,06% ir 0,08% w/v
Įpakavimas	1 ml. Buteliukas, vienkartinė dozė
Kiekis	10 buteliukų dėžutėje

Indikacijos

- Naudojamas kaip pagalbini medžiaga akies chirurgijoje
- Naudojamas kaip dažomoji medžiaga
- Aptinka PC išvaržas
- Priekinė/Užpakalinė kapsulotomija
- Fakoemulsifikacija
- ECCE

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

- Vienkartinė dozė. Po procedūros likusį kiekį išmeskite
- Tik vidiniam akių naudojimui
- Nėra skirtas IM/IV injekcijai
- Laikiniai gali nudažyti hidrofilius sulankstomus lęšiukus.

Kontraindikacijos

Iki šios dienos jokių kontraindikacijų nebuvo aptikta.

Atsargiai naudoti ant pacientų, kurie yra jautrūs Trypan Blue arba panašioms dažams.

Laikymo sąlygos

Laikyti vėsioje sausoje vietoje

Naudojimas

Prieš išvirkščiant dažus, patartina sumažinti priekinės kameros skysčio tūrį. Tai leis išvengti dažų praskiedimą ir pagerins nudažymą. Omni Blue išvirkščiamas į akį ant lęšiuko kapsulės kol kapsulė aiškiai tamsinta. Lęšiukas lieka nesuteptas.



OPTITECH
Sterile
1uže

Diagnostic Strips

Fluorescein Sodium

poz. 10

Pack of 100 Strips
(Sterile)



FLUORESCENIN Sodium is a brightly colored dye. It is used to check the surface of the eye for scratches, corneal and conjunctiva problems, evaluation of contact lens fitting and applanation tonometry.

Pack of 100 Strips
(Sterile)



I.P. 1 mg Per Strip
or
I.P. 1.5 mg Per Strip

LIETUVOS
UAB
"MEDEX BALTIC"
REPUBLIKA
Direktorius
Paulius Šultė
KOPIJA TIKRA

OFTALMOLOGINĖS DIAGNOSTINĖS JUOSTELĖS

Fluoresceino juostelė

Sterili diagnostinė molekulinė natrio fluoresceino juostelė. Naudojama ragenos ir konjunktivinių problemų diagnostikai. Ideali priemonė minkštiems kontaktiniams lęšiams.

Direktorius
Paulius Šultė



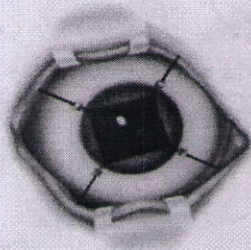
VERTIMAS TIKRAS

dd

DISPOSABLE IRIS RETRACTORS



Ideal for Small Pupils



Small pupil is a problem, is it not? For this in mind, Optitech Eyecare, presents to you tiny blue colored iris retractors, which could be used through micro stab incisions to stretch gently and retain the iris for maximum comfort of the surgeon during small pupil Phaco, Retina and Vitreous surgery. A simple device for temporary pupil enlargement.

It comes in pack of 5 polypropylene retractors, duly sterilized and disposable
OP 29 01

poz 12

DRAPES OPHTHALMIC

OP 4035	Drape Size Adhesive Area Collection Bag	50 x 40 cm 8 x 8 cm 20 x 13 cm	
OP 4055	Drape Size Adhesive Area Collection Bag	50 x 40 cm 8 x 8 cm 20 x 13 cm	
OP 7075	Drape Size Adhesive Area Collection Bag	70 x 75 cm 8 x 8 cm 20 x 15 cm	
OP 6060	Drape Size Adhesive Area Collection Bag	60 x 60 cm 8 x 6 cm 20 x 13 cm	
OP 8090	Drape Size Adhesive Area Drain Pouch, Eye Lid Holder	80 x 90 cm 9 x 7 cm	

OP 'O' DRAPE

Drape Size: 40 x 40 cm
Adhesive Area: 10 x 12 cm

ECLIFIX Plus

SP 1041

100% Moisture Free Sterile Pad

- Non Stick Cotton Pad Size: 60 x 40 mm
- Fixable Strip Size: 115 x 80 mm

OT 2001

Drape for Operation Table cum Treatment Chair

OT 2025

APRON UNIVERSAL SIZE

Instructions for Use :
 Remove adhesive backing from drape. Provides **FIXABLE FACILITY**, in desired position.
 Open bag by shaping rigid band.
 Fluid will drain automatically.

Nine9



Direktorius
Paulius Šultė

KOPIJA TIKRA

OPTITECH EYECARE

Vienkartiniai IRIS tipo (rainelės) retractoriai

Kodas OP2901, pakuojami po 5vnt. Pagaminti iš polipropileno, sterilūs, vienkartiniai.

Direktorius
Paulius Šutė



VERTIMAS TIKRAS