

Formularz oferty

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Numer referencyjny postępowania:

WSZ-EP-63/2024

Załącznik nr 1 do SWZ

FORMULARZ OFERTY

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, na zadanie pod nazwą: **„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”** my niżej podpisani:

Wykonawca 1 Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.

adres. Ul. Żeromskiego 17, 95-200 Pabianice

województwo łódzkie kraj Polska

adres email (do kontaktów z Zamawiającym) agnieszka.sakrajda@hartmann.info

KRS 0000151009 NIP 731 000 49 93 REGON 471042226

Wykonawca 2*

adres.....

województwo kraj

adres email (do kontaktów z Zamawiającym)@.....

KRS NIP REGON

~~**Pełnomocnik**** do reprezentowania Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie Zamówienia (Lider Konsorcjum)~~

~~adres.....~~

~~województwo kraj~~

~~adres email (do kontaktów z Zamawiającym)@.....~~

~~KRS NIP REGON~~

* niepotrzebne skreślić lub powielić w przypadku większej liczby Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie Zamówienia

** wypełniają jedynie Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie Zamówienia (spółki cywilne lub konsorcja)

1. **SKŁADAMY OFERTĘ** na wykonanie Przedmiotu Zamówienia zgodnie z SWZ.
2. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się z treścią SWZ i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami.
3. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się z Projektowanymi Postanowieniami Umowy stanowiącymi załącznik do SWZ i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z ofertą, i przedłożonymi przez nas dokumentami, w tym przedmiotowymi środkami dowodowymi, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
4. **ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ** wykonać zamówienie w terminie wskazanym w SWZ.

Formularz oferty

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

5. OFERUJEMY wykonanie przedmiotu Zamówienia na:

Pakiet nr 6***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 43 497,00 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 7***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 256 251,60 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 8***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 89 218,80 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 10***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 11 884,32 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 13***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 42 897,60 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 19***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 18 398,02 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 20***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 10 751,40 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

¹ Cena oferty NETTO, w przypadku Wykonawców nie mających siedziby lub miejsca zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

Formularz oferty

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet nr 21***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 2 592,43 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 22***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 5 260,03 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 24***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 15 232,32 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 25***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 2 122,42 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 26***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 26 055,00 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 31 ***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 17 165,09 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 37 ***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 57 096,14 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 39 ***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 32 987,52 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

Formularz oferty

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 43 ***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 145 974,96 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

Pakiet nr 53 ***

CENA BRUTTO – cena ofertowa¹ 35 004,96 PLN, zgodnie z załączonym formularzem asortymentowo – cenowym

1) termin dostawy 3 dni robocze

*** powielić tyle razy ile Wykonawca składa ofert częściowych

6. **WARUNKI PŁATNOŚCI** zostały określone w Projektowanych postanowieniach umowy, stanowiących załącznik do SWZ.
7. **OŚWIADCZAMY**, iż – za wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji – oferta oraz wszelkie pozostałe załączniki są jawne.
8. **OŚWIADCZAMY**, że jesteśmy związani ofertą do upływu terminu wskazanego w SWZ.
9. **OSOBA** upoważnioną do kontaktów w sprawie oferty jest:
Agnieszka Sakrajda tel. 734 181 191
10. **INFORMUJEMY**, iż zgodnie z art. 225 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, wybór oferty:
 - a) **nie będzie prowadzić** do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego*,
 - b) ~~będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, w wyniku czego wskazuje*:~~
 - 1) ~~wskazuje nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego,~~
 - 2) ~~wskazuje wartość towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku,~~
 - 3) ~~wskazuje stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie~~

.....
(*niepotrzebne skreślić)

11. Dostawę objętą zamówieniem zamierzamy wykonać **samodzielnie*** – ~~przy udziale podwykonawców*~~
(*niepotrzebne skreślić)

Wypełnić poniższą tabelę w przypadku wykonania zamówienia przez podwykonawców.

Lp.	Część zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom

Formularz oferty

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Lp.	Nazwy ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani

Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

12. **OŚWIADCZAMY**, że brak wskazania w ofercie części zamówienia, rozumiane ma być jako wykonanie zamówienia bez udziału podwykonawców.
13. **OTRZYMALIŚMY** konieczne informacje do przygotowania oferty.
14. **OŚWIADCZAMY**, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO² wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.^{3*}

15. **RODZAJ Wykonawcy:**

- ☐ Mikroprzedsiębiorstwo⁴
- ☐ Małe przedsiębiorstwo⁴
- ☐ Średnie przedsiębiorstwo⁴
- ☐ jednoosobowa działalność gospodarcza,
- ☐ osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej,
- ☒ inny rodzaj

(proszę zaznaczyć „x” we właściwym Rodzaju Wykonawcy; w przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy określić dla każdego podmiotu osobno)

Pabianice, dnia 30.04.2025

Formularz podpisany elektronicznie

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

³ W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

⁴ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

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

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

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

Formularz asortymentowo-cenowy
Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Numer referencyjny postępowania:
WSZ-EP-63/2024

Załącznik nr 2 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Nazwa wykonawcy Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.
Adres Wykonawcy ul. Żeromskiego 17. 95-200 Pabianice

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za ceny:

Pakiet 6							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, z nieprzemakalnymi wstawkami w przedniej części i w rękawach chronią operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk oraz zawinięciem np. w serwetkę włókninową lub papier, jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem niebieski, rozmiar XL. Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze nie mniejszej niż 35g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 55cmH2O >= 100 cm H2O; Wytrzymałość na rozierwanie min.(sucho/mokro)149/125 Kpa LUB Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMMMS, z nieprzemakalnymi wstawkami w przedniej części i w rękawach chronią operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 7cm troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami o wym. 30 x 40 cm do wytarcia rąk. Fartuch zawinięty w serwetkę Spunbond o wym. 60 x 60 cm, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem. Włóknina 5-warstwowa typu SMMMS o gramaturze min. 35g/m2 + wzmocnienie wewnętrzne w	4500	8,95	40 275,00	8%	43 497,00	Foliodress Protect Fartuch chirurgiczny wzmocniony Paul Hartmann AG Op a’ 28 szt. 992818 EAN 4049500492546

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

przedniej części i w rękawach o gramaturze min. 40 g/m²,
– odporność na przesiąkanie płynów w obszarze krytycznym
min 49,5cm H₂O; >= 100 cm H₂O
– wytrzymałość na rozciąganie w obszarze krytycznym min.(sucho/mokro) 105/100 N
– Wytrzymałość na wypychanie — na sucho: dla obu stref > 145 kPa
– Wytrzymałość na wypychanie — na mokro: dla strefy krytycznej > 135 kPa
Rozmiar XL * W strefie krytycznej zgodność z normą PN-EN 13795 **1:2019; 3 500 12,50** lub
równoważne

*** albo Zamawiający dopuszcza fartuchy chirurgiczne wykonane z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze zielonym w rozmiarze XL-150 cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

*** albo Zamawiający dopuszcza Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, z nieprzemakalnymi wstawkami w przedniej części i w rękawach chronią operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł min 6 cm troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk oraz zawinięciem np. w serwetę włókninową lub papier, jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, rozmiar XL. Włóknina 5-warstwowa SMMMS o gramaturze nie mniejszej niż 35g/m²; nieprzemakalność w strefie krytycznej min. 55cmH₂O; Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)149/125 Kpa**

*** albo Zamawiający dopuszcza Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 40 g/m², z nieprzemakalnymi wstawkami w przedniej części i w głównej części rękawów chroniącymi operatora przed przenikaniem płynów o min. gramaturze 42 g/m², u góry zapinany na taśmę wielokrotnego użytku umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy wykonane elastycznym, mankietem o dł min 6 cm, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, pakowany z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk oraz zawinięty w włókninę, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem, rozmiar XL. Włóknina typu SMS o nieprzemakalności w strefie krytycznej min 55cmH₂O. Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)139/138 Kpa**

*** albo Zamawiający dopuszcza fartuchy wzmocnione wykonane z włókniny SMMMS o parametrach: — wytrzymałość na rozciąganie w obszarze krytycznym min. (sucho/mokro) 101/104 N — Wytrzymałość na wypychanie — na sucho: dla strefy krytycznej 138 kPa, dla strefy mniej krytycznej >89 kPa Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**

***NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ**

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 7							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie – sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk ,oraz zawinięciem w papier krepowy biały albo w serwetkę włókninową, jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 31cmH2O; Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)149/125 Kpa –Wytrzymałość na wypychanie – na sucho : dla obu stref > 115 kPa –Wytrzymałość na wypychanie – na mokro : dla strefy krytycznej > 115 kPa rozmiar L – LUB Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMMMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min. 7 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie – sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami o wym. 30 x 40 cm do wytarcia rąk. Fartuch zawinięty w serwetkę Spunbond o wym. 60 x 60 cm, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem. Włóknina 5-warstwowa typu SMMMS o gramaturze min. 35g/m2; –odporność na przesiekanie płynów w obszarze krytycznym min 49,5cm H2O; –wytrzymałość na rozciąganie min.(sucho/mokro) 95/90 N –wytrzymałość na wypychanie – na sucho: dla obu stref > 135 kPa –wytrzymałość na wypychanie – na mokro: dla strefy krytycznej > 125 kPa Rozmiar L * W strefie krytycznej zgodność z normą PN –EN 13795; 3 lub równoważne albo Zamawiający dopuszcza sterylne pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 8 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie – sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk, oraz zawinięciem w papier krepowy jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 49,5cmH2O; Wytrzymałość na rozdzielanie MD 31,5 N, CD 20 N –Wytrzymałość na wypychanie – na sucho : dla obu stref > 143,64 kPa –Wytrzymałość na wypychanie – na mokro : dla strefy krytycznej > 121,74 kPa rozmiar L. * albo Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m2 w kolorze turkusowym. Nieprzemakalność min. 31 cm H2O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho/ mokro min. 149/ 125 kPa, pozostałe parametry zgodnie z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza sterylne pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 8 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie – sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu	33000	7,19	237 270,00	8%	256 251,60	Foliodress Protect Fartuch chirurgiczny standard Paul Hartmann AG Op a’ 32 szt. 992809 EAN 4049500835985

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk, oraz zawinięciem w papier krepowy jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m²; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 37 cmH₂O;

Wytrzymałość na rozdzielanie MD 31,5 N, CD 20 N

—Wytrzymałość na wypychanie — na sucho : dla obu stref > 132 kPa

—Wytrzymałość na wypychanie — na mokro : dla strefy krytycznej > 138 kPa rozmiar L.

Pozostałe wymagania SWZ bez zmian.

* albo Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze zielonym , rozmiar L 130 cm Pozostałe parametry zgodne z SWZ

* albo Zamawiający dopuszcza Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMMMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł min. 7 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniając zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami o wym. 30 x 40 cm do wytarcia rąk. Fartuch zawinięty w **serwetę włókninową lub papier krepowy** o wym. 60 x 60 cm, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem. Włóknina 5-warstwowa typu SMMMS o gramaturze min. 35g/m²;

—odporność na przesiąkanie płynów w obszarze krytycznym min 49,5cm H₂O;

—wytrzymałość na rozciąganie min.(sucho/mokro) 95/90 N

—wytrzymałość na wypychanie — na sucho: dla obu stref > 135 kPa

—wytrzymałość na wypychanie — na mokro: dla strefy krytycznej > 125 kPa

Rozmiar L * W strefie krytycznej zgodność z normą PN-EN 13795; 3 lub równoważne

* albo Zamawiający dopuszcza Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny w rozmiarze L, wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 40 g/m², na taśmę wielokrotnego użytku umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy zakończone elastycznym, mankietem o dł min 6 cm, troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniając zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, pakowany z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk ,oraz owinięty w włókninę, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina typu SMS o nieprzemakalności w strefie krytycznej min 31cmH₂O, wytrzymałości na rozerwanie min. (sucho/mokro)139/138 Kpa , wytrzymałość na wypychanie – na sucho : podłużne > 104N; poprzeczne >40N wytrzymałość na wypychanie – na mokro : podłużne > 106N; poprzeczne >42N

***NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ**

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 8							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł min 6 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie –sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk ,oraz zawinięciem w papier krepowy biały, jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze 35g/m2do 45g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 31cmH2O; Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)149/125 Kpa –Wytrzymałość na wypychanie –na sucho : dla obu stref > 115 kPa –Wytrzymałość na wypychanie –na mokro : dla strefy krytycznej > 115 kPa rozmiar XL –LUB Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMMMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł min 7 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie –sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami o wym. 30 x 40 cm do wytarcia rąk. Fartuch zawinięty w serwetkę Spunbond o wym. 60 x 60 cm, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem. Włóknina 5-warstwowa typu SMMMS o gramaturze min. 35g/m2; –odporność na przesiąkanie płynów w obszarze krytycznym min 49,5cm H2O; –wytrzymałość na rozciąganie min.(sucho/mokro) 95/90 N –wytrzymałość na wypychanie –na sucho: dla obu stref > 135 kPa –wytrzymałość na wypychanie –na mokro: dla strefy krytycznej > 125 kPa Rozmiar XL * W strefie krytycznej zgodność z normą PN-EN 13795; 3 lub równoważne albo Zamawiający dopuszcza sterylne pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 8 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie –sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk, oraz zawinięciem w papier krepowy jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 49,5cmH2O; Wytrzymałość na rozdzielanie MD 31,5 N, CD 20 N –Wytrzymałość na wypychanie –na sucho : dla obu stref > 143,64 kPa –Wytrzymałość na wypychanie –na mokro : dla strefy krytycznej > 121,74 kPa rozmiar XL –* Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł min 6 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie –sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk ,oraz zawinięciem w papier krepowy biały, jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-	11000	7,51	82 610,00	8%	89 218,80	Foliodress Protect Fartuch chirurgiczny standard Paul Hartmann AG Op a’ 32 szt. 992810 EAN 4049500835992

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2 do 45g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 31cmH₂O; Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)149/125 Kpa –Wytrzymałość na wypychanie – na sucho : dla obu stref > 115 kPa –Wytrzymałość na wypychanie – na mokro : dla strefy krytycznej > 115 kPa rozmiar XL * LUB Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMMMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 7 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami o wym. 30 x 40 cm do wytarcia rąk. Fartuch zawinięty w serwetkę Spunbond o wym. 60 x 60 cm, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem. Włóknina 5-warstwowa typu SMMMS o gramaturze min. 35g/m2; –odporność na przesiskanie płynów w obszarze krytycznym min 49,5cm H₂O; –wytrzymałość na rozciąganie min.(sucho/mokro) 95/90 N –wytrzymałość na wypychanie – na sucho: dla obu stref > 135 kPa –wytrzymałość na wypychanie – na mokro: dla strefy krytycznej > 125 kPa Rozmiar XL – * W strefie krytycznej zgodność z normą PN-EN 13795; 3 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza sterylne pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 8 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk, oraz zawinięciem w papier krepowy jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 49,5cmH₂O; Wytrzymałość na rozdzielanie MD 31,5 N, CD 20 N –Wytrzymałość na wypychanie – na sucho : dla obu stref > 143,64 kPa –Wytrzymałość na wypychanie – na mokro : dla strefy krytycznej > 121,74 kPa rozmiar XL * albo Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m2 w kolorze turkusowym, zawinięte w materiał włókninowy. Nieprzemakalność min. 31 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho/ mokro min. 149/ 125 kPa, pozostałe parametry zgodnie z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza sterylne pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 8 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk, oraz zawinięciem w papier krepowy jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 37 cmH₂O; Wytrzymałość na rozdzielanie MD 31,5 N, CD 20 N –Wytrzymałość na wypychanie – na sucho : dla obu stref > 132 kPa –Wytrzymałość na wypychanie – na mokro : dla strefy krytycznej > 138 kPa rozmiar XL. Pozostałe wymagania SWZ bez zmian						
---	--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

* albo Zamawiający dopuszcza Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł min 6 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie – sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, fartuch powinien być z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk ,oraz zawinięciem w papier krepowy biały, jako zabezpieczeniem przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina 5-warstwowa SMMMS o gramaturze 35g/m2do 45g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 31cmH2O; Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)149/125 Kpa –Wytrzymałość na wypychanie – na sucho : dla obu stref > 115 kPa –Wytrzymałość na wypychanie – na mokro : dla strefy krytycznej > 115 kPa rozmiar XL * albo Zamawiający dopuszcza Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny w rozmiarze XL, wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 40 g/m2, na taśmę wielokrotnego użytku umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy wykonane elastycznym, mankietem o dł min 6 cm, troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, pakowany z dodatkowymi dwoma ściereczkami do wytarcia rąk ,oraz owinięty w włókninę, jako zabezpieczenie przed przypadkowym zbrudzeniem, Włóknina typu SMS o nieprzemakalności w strefie krytycznej min 31cmH2O, wytrzymałości na rozerwanie min. (sucho/mokro)139/138 Kpa , wytrzymałość na wypychanie – na sucho : podłużne > 104N; poprzeczne >40N wytrzymałość na wypychanie – na mokro : podłużne > 106N; poprzeczne >42N *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						
---	--	--	--	--	--	--

Pakiet 10							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Zestaw uniwersalny, wzmocniony Skład: -a) serweta górna – ekran anestezyjologiczny z taśmą samoprzylepną, posiadająca dodatkową stawkę wysokochołonną o gramaturze min 50g/m2 w strefie krytycznej i z organizatorami przewodów 240x150cm – 1szt. b) serwety boczne z taśmą samoprzylepną, posiadające dodatkową stawkę wysokochołonną o gramaturze min 50g/m2 w strefach krytycznych 90x75cm – 2szt. c) serweta dolna z taśmą samoprzylepną posiadająca dodatkową stawkę wysokochołonną o gramaturze min 50g/m2 w strefie krytycznej i z organizatorami przewodów 175x175cm – 1szt.	300	36,68	11 004,00	8%	11 884,32	Foliodrape Protect Plus Zestaw uniwersalny III wzmocniony Paul Hartmann AG Op a’ 7 szt. 938712 EAN 4052199517773

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

d) osłona na stolik Mayo rozm 79x145cm z warstwą chłonną 65x85cm, – 1szt. e) dwuwarstwowa taśma lepna 9x49cm – 1szt. f) ściereczki chłonne celulozowe 18x25cm – 2 szt – 4 szt g) serweta owinięcie 150 x 190cm – przykrycie na stolik instrumentalny – 1szt. Wymagania: – gramatura min 80g/m2 – wykonany z trzywarstwowego laminatu oraz dodatkowej warstwy chłonnej od strony pacjenta. – odporność na rozerwanie na sucho/mokro: 195/180–186 kPa w strefie krytycznej – odporność na przenikanie płynu: od 197cm do 207 cmH2O LUB Zestaw uniwersalny, wzmocniony. Skład: a) serweta górna – ekran anestetyczny 240 x 150 cm z taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej 75 x 50 cm o gramaturze min. 70g/m2 wykonaną z włókniny spunlace – 1szt. b) serwety boczne 90 x 75 cm z taśmą samoprzylepną, posiadające dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej 60 x 45 cm o gramaturze min. 70g/m2 wykonaną z włókniny spunlace – 2szt. c) serweta dolna 200 x 175 cm z taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej 75 x 50 cm o gramaturze min. 70g/m2 wykonaną z włókniny spunlace – 1szt. d) czerwona osłona na stolik Mayo wykonana z folii PE o grubości 0,065 mm składana teleskopowo rozmiar 80 x 145cm z warstwą chłonną *60 x 85cm *albo 60x145 cm o gramaturze 40g/m2 – 1szt. e) taśma lepna z włókniny spunlace 9 x 50cm – 1szt. f) ściereczki chłonne celulozowe 30 x 40 cm o gramaturze min. 65 g/m2, czterowarstwowe, wzmocnione syntetyczną *siatką *albo nitką – 4 szt. g) serweta owinięcie 140 x 190 cm wzmocnienie w strefie krytycznej *76 x 190 cm *albo 80cmx190 cm – przykrycie na stolik instrumentalny – 1szt. Wymagania: – gramatura podstawowa min 62g/m2 – wykonany z dwuwarstwowego laminatu oraz dodatkowej warstwy chłonnej w strefie krytycznej. – odporność na wypychanie na sucho/mokro: min.180/170 kPa w strefie krytycznej – odporność na przenikanie płynu: min.200 cm H2O. – chłonność w strefie krytycznej – min. 900%. – na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji – sterylizacja tlenkiem etylenu ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA RÓWNIEŻ: zestaw równoważny w składzie: • 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm • 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm), folia – PE piaskowana 60 µm niebieska, wzmocnienie chłonne – laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m2 + gramatura w części chłonnej 85g/m2. Całkowita gramatura 140 g/m2. • 4 celulozowe (55gm2) ręczniki do rąk 30,5x34cm • 2 przyklejane serwety 3-warstwowe na całej powierzchni z dodatkową łatą chłonną 75 x 90 cm, łatą chłonną 25x60 cm • 1 przyklejana serweta średnia (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75x180cm) z dodatkową łatą chłonną 180 x 180 cm, łatą chłonną 25x60 cm • 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75x240cm) z dodatkową łatą chłonną 25x60 cm					
---	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

• 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie-serwety 75x190cm) Szczegółowe parametry techniczne Serwety wykonane z laminatu trzywarstwowego o gramaturze 75g/m2, grubość folii 33 µm. Gramaturałaty chłonnej 80 g/m2. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 290 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 314 kPa. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 167 cm H2O. Chłonność w miejscu łat chłonnych 990% 4 etykiety TAG LUB Zestaw, gdzie serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego z padem chłonnym, o gramaturze min. 55g/m2 z dodatkową warstwą chłonną o gramaturze całkowitej min. 110g/m2, odporność na wypychanie na sucho/mokro min. 200/361kPa w strefie krytycznej, odporność na przenikanie płynu min. 200cmH2O, w którego składzie: 1-serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm 1-serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm 1-samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240 cm (pad 50 x 75 cm) 1-samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 175 cm (pad 50 x 75 cm) 2-samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90 cm (pad 36 x 90 cm) 1-taśma samoprzylepna 10 x 50 cm 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm LUB Zestaw serwet uniwersalnych wzmocnionych wykonanych z laminatu o następującym składzie: a) serweta – ekran anestezyjologiczny 160 x 240cm wykończona taśmą samoprzylepną posiadająca dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej i organizator przewodów – 1 szt. b) serwety boczne 80 x 97cm wykończone taśmą lepłą na całej długości dłuższego boku wykonane w całości z laminatu trójwarstwowego o gram. min 105g/m2, – 2 szt. c) serweta dolna 160 x 180cm wykończona taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej i organizator przewodów – 1 szt. d) pokrowiec na stolik Mayo z moonej folii z warstwą chłonną o wym. min 60x139 cm , wymiary całkowite min 79 x 139cm – 1 szt. e) taśmy lepne włókninowe 10x50cm – 1szt. f) ściereczki chłonne 30x30 cm – 4 szt. g) serweta na stolik instrumentariuszki stanowiąca owinięcie zestawu 150 x 190cm wzmocniona w strefie krytycznej – serwety wykonane z włókniny czterowarstwowej typu SMMS o gramaturze min 45 g/m2 oraz z dodatkowej warstwy chłonnej o gramaturze min 105 g/m2 i odporności na przenikanie cieczy min 999 cm H2O – odporność na wypychanie na sucho/mokro: min 160/120 kPa w strefie krytycznej. * Zestaw uniwersalny, wzmocniony Skład: -a) serweta górna – ekran anestezyjologiczny z taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową stawkę wysoko chłonną o gramaturze min 50g/m2 w strefie krytycznej i z organizatorami przewodów 240x150cm – 1szt. b) serwety boczne z taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową stawkę wysoko chłonną o gramaturze min 50g/m2 w strefach krytycznych 90x75cm – 2szt. c) serweta dolna z taśmą samoprzylepną posiadającą dodatkową stawkę wysoko chłonną o gramaturze min 50g/m2 w strefie krytycznej i z organizatorami przewodów 175x175cm – 1szt. d) osłona na stolik Mayo rozm 79x145cm z warstwą chłonną 65x85cm, – 1szt. e) dwuwarstwowa taśma lepna 9x49cm – 1szt. f) ściereczki chłonne celulozowe 18x25cm – 2 szt. – 4 szt.					
---	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

g) serweta owinięcie 150 x 190cm – przykrycie na stolik instrumentalny – 1szt. Wymagania: -gramatura min 80g/m2 -wykonany z trzywarstwowego laminatu oraz dodatkowej warstwy chłonnej od strony pacjenta. -odporność na rozerwanie na sucho/mokro: 195/180-186 kPa w strefie krytycznej -odporność na przenikanie płynu: od 197cm do 207 cmH2O * LUB Zestaw uniwersalny, wzmocniony. Skład: -a) serweta górna – ekran anestezyjologiczny 240 x 150 cm z taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej 75 x 50 cm o gramaturze min. 70g/m2 wykonaną z włókniyny spunlace – 1szt. -b) serwety boczne 90 x 75 cm z taśmą samoprzylepną, posiadające dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej 60 x 45 cm o gramaturze min. 70g/m2 wykonaną z włókniyny spunlace – 2szt. -c) serweta dolna 200 x 175 cm z taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej 75 x 50 cm o gramaturze min. 70g/m2 wykonaną z włókniyny spunlace – 1szt. -d) czerwona osłona na stolik Mayo wykonana z folii PE o grubości 0,065 mm składana teleskopowo rozmiar 80 x 145cm z warstwą chłonną 60 x 85cm o gramaturze 40g/m2 – 1szt. -e) taśma lepna z włókniyny spunlace 9 x 50cm – 1szt. -f) ściereczki chłonne celulozowe 30 x 40 cm o gramaturze min. 65 g/m2, czterowarstwowe, wzmacniane syntetyczną siatką – 4 szt. g) serweta owinięcie 140 x 190 cm wzmocnienie w strefie krytycznej 76 x 190 cm – przykrycie na stolik instrumentalny – 1szt. Wymagania: -gramatura podstawowa min 62g/m2 -wykonany z dwuwarstwowego laminatu oraz dodatkowej warstwy chłonnej w strefie krytycznej. -odporność na wypychanie na sucho/mokro: 180/170 kPa w strefie krytycznej -odporność na przenikanie płynu: min.200 cm H2O. -chłonność w strefie krytycznej – min. 900%. -na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji -sterylizacja tlenkiem etylenu * ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA RÓWNIEŻ: zestaw równoważny w składzie: • 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm • 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm), folia – PE piaskowana 60 µm niebieska, wzmocnienie chłonne – laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m2 + gramatura w części chłonnej 85g/m2. Całkowita gramatura 140 g/m2. • 4 celulozowe (55gm2) ręczniki do rąk 30,5x34cm • 2 przyklejane serwety 3-warstwowe na całej powierzchni z dodatkową łatą chłonną 75 x 90 cm, łatą chłonną 25x60 cm • 1 przyklejana serweta średnia (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75x180cm) z dodatkową łatą chłonną 180 x 180 cm, łatą chłonną 25x60 cm • 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm (3-warstwowa w miejscu dedykowanym dla pacjenta 75x240cm) z dodatkową łatą chłonną 25x60 cm • 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm) Szczegółowe parametry techniczne					
--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Serwety wykonane z laminatu trzywarstwowego o gramaturze 75g/m2, grubość folii 33 µm. Gramatura łaty chłonnej 80 g/m2. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 290 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 314 kPa. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 167 cm H2O. Chłonność w miejscu łat chłonnych 990% 4 etykiety TAG * LUB Zestaw, gdzie serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego z padem chłonnym, o gramaturze min. 55g/m2 z dodatkową warstwą chłonną o gramaturze całkowitej min. 110g/m2, odporność na wypychanie na sucho/mokro min. 200/361kPa w strefie krytycznej, odporność na przenikanie płynu min. 200cmH2O, w którego składzie: 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240 cm (pad 50 x 75 cm) 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 175 cm (pad 50 x 75 cm) 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90 cm (pad 36 x 90 cm) 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm * LUB Zestaw serwet uniwersalnych wzmocnionych wykonanych z laminatu o następującym składzie: a) serweta – ekran anestezyjologiczny 160 x 240cm wykończona taśmą samoprzylepną posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej i organizator przewodów – 1 szt. b) serwety boczne 80 x 97cm wykończone taśmą lepłą na całej długości dłuższego boku wykonane w całości z laminatu trójwarstwowego o gram. min 105g/m2, – 2 szt. c) serweta dolna 160 x 180cm wykończona taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej i organizator przewodów – 1 szt. d) pokrowiec na stolik Mayo z mocnej folii z warstwą chłonną o wym. min 60x139 cm , wymiary całkowite min 79 x 139cm – 1 szt. e) taśmy lepne włókninowe 10x50cm – 1szt. f) ściereczki chłonne 30x30 cm – 4 szt. g) serweta na stolik instrumentariuszki stanowiąca owinięcie zestawu 150 x 190cm wzmocniona w strefie krytycznej – serwety wykonane z włókniny czterowarstwowej typu SMMS o gramaturze min 45 g/m2 oraz z dodatkowej warstwy chłonnej o gramaturze min 105 g/m2 i odporności na przenikanie cieczy min 999 cm H2O – odporność na wypychanie na sucho/mokro: min 160/120 kPa w strefie krytycznej. * albo Zamawiający dopuszcza zestaw: 1 taśma przylepna 9 x 50 cm 1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm 4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm 2 serwety przylepne 75 x 90 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów 1 serweta przylepna 180 x 180 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów 1 serweta przylepna 150 x 240 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm Serwety główne wykonane na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP						
--	--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

(nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m². Łączna gramatura 140g/m². Odporność na rozerwanie na sucho/mokro 168/168kPa, odporność na penetrację płynów 165cm H₂O, chłonność w strefie krytycznej 990%. Zestaw, w którym serwety główne wykonane są z laminatu trzywarstwowego PP+PE+PP na całej powierzchni, a nie tylko w strefie dedykowanej dla pacjenta. * albo Zamawiający dopuszcza zestaw uniwersalny, w którym serwety wykonane są z laminatu 2-warstwowego o gramaturze min. 55g/m² z dodatkową warstwą chłonną o gramaturze całkowitej min. 110g/m², o odporności na wypychanie na sucho/mokro min. 200/353kPa w strefie krytycznej oraz odporności na przenikanie płynu min. 150cmH₂O, w którego skład wchodzi: 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 150 x 190 cm 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240 cm (pad min. 50 x 75 cm) 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym min. 200 x 175 cm (pad min. 50 x 75 cm) 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90 cm (pad min. 36 x 90 cm) 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm * albo Zamawiający dopuszcza zestaw uniwersalny wzmocniony o poniższym składzie i parametrach: a) serweta górna o wym. serwety 240x150cm – ekran anesteziologiczny z taśmą samoprzylepną, posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną w strefie krytycznej o gramaturze min 90g/m² w strefie krytycznej, gramatura całkowita powyżej 160 g/ m² – 1szt. b) serwety boczne z taśmą samoprzylepną, posiadające dodatkową wstawkę wysoko chłonną o gramaturze min 90g/m² w strefach krytycznych, całkowity wym. serwety 90x75cm – 2szt. c) serweta dolna o wym. 175 cm x 180 cm z taśmą samoprzylepną posiadającą dodatkową wstawkę wysoko chłonną o gramaturze min 90g/m² w strefie krytycznej – 1szt. d) osłona na stolik Mayo rozm. 80 cm x 145 cm z warstwą chłonną 64 cm x 145 cm, – 1szt. e) taśma przylepna 10 cm x 50 cm – 1szt. f) ręcznik chłonny celulozowy 43x30cm (+/- 3 cm) – 2 szt. g) serwetę na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150x190 cm, służącą jako zawinięcie zestawu z warstwą chłonna o wym. min 64x190cm – 1szt Parametry techniczne zestawu: – gramatura całkowita 161,5 g/m² – serwety obłożenia pacjenta wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 67,5 g/m² na całej powierzchni oraz dodatkowej warstwy chłonnej od strony pacjenta o gramaturze min. 94 g/m². – odporność na rozerwanie na sucho/mokro: 289/136 kPa w strefie krytycznej – odporność na przenikanie płynu min. 500 cmH₂O w strefie krytycznej						
--	--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

* albo Zamawiający dopuszcza zestaw o następującym składzie: 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm 4 ręczniki 30 cm x 40 cm 1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm, wzmocnienie 75 x 90 cm 1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm 2 samoprzylepne serwety operacyjne wzmocnione 75 cm x 90 cm 1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 175 cm x 180 cm z paskiem samoprzylepnym 1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 150x250cm Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m2 (+/- 0,5 g/m2). Wokół pola operacyjnego, na każdej z serwet polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 20x50cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m2 (+/- 0,5 g/m2). Odporność na rozierwanie na sucho/ mokro w strefie krytycznej min. 280/270 kPa, odporność na przenikanie płynu 174 cm H₂O *albo Zamawiający dopuszcza zestaw o składzie: • — 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm • — 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm • — 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm • — 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm • — 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm • — 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, z warstwą chłonną 60 x 145cm • — 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. *albo Zamawiający dopuszcza Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m2 w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m2, zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m2, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Dotyczy wszystkich opisów zestawów uniwersalnych: 1)Zamawiający dopuszcza zestawy z serwetami okrywającymi pacjenta, które są pełno barierowe i chłonne na całej powierzchni zarówno w obszarze krytycznym jak i poza nim. 2) Zamawiający wymaga zestawów sterylnych. *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ					
---	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 13							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	* Sterylna osłona na stół Mayo wykonana z mocnej folii o grubości min 60-50 mikronów z dodatkową zewnętrzną warstwą chłonną w górnej części (pod narzędzia) o gramaturze min 27 g/m² o wym min 65x 85 cm – rozmiar całkowity – 79-80cmx145cm. Odporność na penetrację płynów >150cmH₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho >= 120 kPa. * albo Zamawiający dopuszcza Sterylna osłona na stół Mayo wykonana z mocnej folii o grubości 60µm z dodatkową zewnętrzną warstwą chłonną 65x85cm (pod narzędzia) o 85g/m² – rozmiar całkowity – 79x145cm. Odporność na penetrację płynów 165cmH₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho 168 kPa. * albo Zamawiający dopuszcza osłonę na stół Mayo w rozmiarze 80 cm x 145 cm, rozmiar wzmocnienia 75 cm x 90 cm, wykonanej z laminatu 2-warstwowego- włókna polipropylenowa 30 g/m² i folia polietylenowa 55 g/m², gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 85 g/m². Odporność na penetrację płynów > 150 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho min. 170 kPa. * albo Zamawiający dopuszcza wzmocnioną osłonę na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonaną z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania, o odporności na przenikanie cieczy 188cm H₂O, wytrzymałości za rozerwanie na sucho 108 kPa. * albo Zamawiający dopuszcza Sterylna osłona na stół Mayo wykonana z mocnej folii o grubości 60µm z dodatkową zewnętrzną warstwą chłonną 66x85cm (pod narzędzia). Łączna gramatura w części chłonnej 115g/m² – rozmiar całkowity – 79x145cm. Odporność na penetrację płynów min. 239cmH₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho 161 kPa * albo Zamawiający dopuszcza wzmocnioną osłonę na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonaną z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania, o odporności na przenikanie cieczy 188cm H₂O, wytrzymałości za rozerwanie na sucho 108 kPa * albo Zamawiający dopuszcza serwetę na stół Mayo w rozmiarze 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm), wykonanej z laminatu 2- warstwowego (włókna polipropylenowa 27 g/m²- folia polietylenowa o grubości 60µm) o gramaturze 87 g/m² oraz odporność na penetrację płynów min. 165cmH₂O i wytrzymałości na rozerwanie na sucho min 168 kPa w strefie wzmocnionej * albo Zamawiający dopuszcza osłonę na stół Mayo z warstwą chłonną o wymiarach 60x145 cm;	6000	6,62	39 720,00	8%	42 897,60	Foliodrape Serweta na stół Mayo Paul Hartmann AG Op a’ 25 szt. 258300 EAN 4052199500874

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

rozmiar całkowity osłony 80x145 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.						
*NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						

Pakiet 19							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylna serweta zabiegowa o wymiarach 150x200-240cm *-wykonana z laminatu trzywarstwowego o gramaturze 23g/m2 i folii PE 40mikronów * albo Zamawiający dopuszcza 3 warstwowe o gramaturze 75 g/m2 o składzie: włóknina polipropylenowa 28g/m2 + folia PE 28g/m2 + polipropylen 22 g/m2 oraz warstwa komfortowa od strony pacjenta 12g/m2, serweta powinna spełniać wymagania wysokie strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN13795-3+A1:2010 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy min 203cm H2O w strefie mniej krytycznej. Wytrzymałość na wypychanie na sucho min 91kPa lub 2 lub 3 warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2. Wyrób zgodny z normą PN-EN-13795 lub równoważne wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. Minimalne parametry dla serwet: -odporność na przenikanie cieczy >260 cm H2O według PN-EN 20811 lub równoważne -wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa według PN-EN ISO 13938-1 lub równoważne -Absorpcja > 180 g/m2 według PN-EN ISO 9073-6 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 150x200 o parametrach: laminat 2-warstwowy o gramaturze 55g/m2 z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-1:2019-05 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 309cm H2O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 247/241 kPa. Chłonność min. 397%, opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m2 (+/-0,5 g/m2)? Odporność na przenikanie cieczy 129 cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro 175/185 kPa Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m2 (włóknina polipropylenowa 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm) z warstwą folii od strony pacjenta, o odporności na przenikanie płynów > 150 cm H2O; wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 132 kPa oraz chłonności min. 156 ml/m2 (parametry potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta), pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną	2080	8,19	17 035,20	8%	18 398,02	Foliodrape Serweta nieprzylepna Paul Hartmann AG Op a' 16 szt. 938810 EAN 4052199500836

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

oraz 2 samoprzylepnymi etykietami do wklejenia do protokołu medycznego Pozostałe parametry zgodne z SWZ						
*NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						

Pakiet 20							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	* Sterylna serweta o wymiarach 75 x 90 cm, do stosowania podczas drobnych interwencji chirurgicznych z taśmą lepną, * wykonana z laminatu trzywarstwowego o gramaturze 23g/m2 i folii PE 40mikronów * albo Zamawiający dopuszcza 3-warstwowe o gramaturze 75 g/m2 o składzie: włóknina polipropylenowa 28g/m2 + folia PE 28g/m2 + polipropylen 22 g/m2 oraz warstwy od strony pacjenta 12g/m2, serweta powinna spełniać wymagania wysokie strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN13795-3+A1:2010 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy — min 203 cm H₂O. Wytrzymałość na wypychanie na sucho min 91kPa w strefie mniej krytycznej. lub 2 lub 3 warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2. Wyrób zgodny z normą PN EN 13795 lub równoważne wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. Taśma samoprzylepna * na krótszym * albo dłuższym boku serwety. Taśmy samoprzylepne użyte w serwetach powinny mieć szerokość 5,5 cm (+/- 0,5 cm). Minimalne parametry dla serwet: —odporność na przenikanie cieczy >260 cm H₂O według PN-EN 20811 lub równoważne —wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa — według PN-EN ISO 13938-1 lub równoważne —Absorpcja > 180 g/m2 według PN-EN ISO 9073-6 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza sterylną serwetę zabiegową przylepną o wymiarach 75x90cm wykonaną z laminatu trzywarstwowego (komfortowa włóknina polipropylenowa + nieprzemakalna folia polietylenowa o grubości 33 µm + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 75g/m2, serweta spełnia wymagania wysokie strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą EN 13795-1:2019 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy 165 cm H₂O w strefie mniej krytycznej. Wytrzymałość na wypychanie na sucho 188kPa. Absorpcja 137ml. Opakowanie jednostkowe posiada cztery samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. Szerokość taśmy ok 5cm * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 75x90 z taśmą samoprzylepną o parametrach: laminat 2-warstwowy o gramaturze 55g/m2 z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-1:2019-05 lub równoważne. — Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 309cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 247/241 kPa. Chłonność 397%, opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (włóknina	5500	1,81	9 955,00	8%	10 751,40	Foliodrape Serweta przylepna Paul Hartmann AG Op a' 40 szt. 277508 EAN 4049500562201

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m2 (+/- 0,5 g/m2) Odporność na przenikanie cieczy 129 cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro 175/185 kPa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety 2-warstwowe o odporności na przenikanie cieczy 196 cm H2O, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4 kPa, o chłonności 600% Pozostałe parametry zgodnie z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m2 (włóknina polipropylenowa 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm) z warstwą folii od strony pacjenta, o odporności na przenikanie płynów > 150 cm H2O; wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 132 kPa oraz chłonności min. 156 ml/m2 (parametry potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta), pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną oraz 2 samoprzylepnymi etykietami do wklejenia do protokołu medycznego Pozostałe parametry zgodne z SWZ *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ					
--	--	--	--	--	--

Pakiet 21

L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	* Sterylna serweta zabiegowa o wymiarach 90-100x150, wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 23g/m2 oraz folii PE 40mikronów, serweta powinna spełniać wymagania wysokie strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN13795-3+A1:2010 lub równoważne lub 2 lub 3-warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2. Wyrób zgodny z normą PN-EN-13795 lub równoważne wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. Minimalne parametry dla serwet: -odporność na przenikanie cieczy >260 cm H2O według PN-EN 20811 lub równoważne -wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa według PN-EN ISO 13938-1 lub równoważne -Absorpcja > 180 g/m2 według PN-EN ISO 9073-6 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m2 (+/- 0,5 g/m2), odporność na przenikanie cieczy 129 cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro 175/ 185 kPa, zdolność absorpcji cieczy 200 ml	680	3,53	2 400,40	8%	2 592,43	Foliodrape Serweta nieprzylepna Paul Hartmann AG Op a' 20 szt. 277506 EAN 4049500562126

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

* albo Zamawiający dopuszcza serwetę w rozmiarze 100x150cm: Materiał dwuwarstwowy Biflex EX, laminowany ekstruzyjnie, o wysokiej chłonności 455ml/m2 Odporność na przenikanie cieczy min.135cmH2O, Wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro — min.231kPa/225kPa •Gramatura 60g/m2 (PP Spunbond Hydrofilowy 30g/m2 + Folia PE 30g/m2) •Bez przylepca •Opakowanie papier-folia •Trzy naklejki typu TAG •Zgodność z normą PN-EN 13795 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 90x150 o parametrach: laminat 2-warstwowy o gramaturze 55g/m2 z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-1:2019-05 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 309cm H2O; odporność na wypychanie na sucho/mokro 247/241 kPa. Chłonność 397%, opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę 3-warstwową o gramaturze 75 g/m2 o składzie: włóknina polipropylenowa 28g/m2 + folia PE 28g/m2 + polipropylen 22 g/m2 Pozostałe parametry zgodne z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwetę 2-warstwową o odporności na przenikanie cieczy 196 cm H2O, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4 kPa, o chłonności 600% Pozostałe parametry zgodne z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwetę wykonaną z laminatu 2-warstwowego o gramaturze 55 g/m2 (włóknina polipropylenowa 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm) z warstwą folii od strony pacjenta, o odporności na przenikanie płynów > 150 cm H2O; wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 132 kPa oraz chłonności min. 156 ml/m2 (parametry potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta), pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną oraz 2 samoprzylepnymi etykietami do wklejenia do protokołu medycznego Pozostałe parametry zgodne z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwetę o wymiarach 100x150 cm, wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 62 g/m2 , odporność na przenikanie cieczy min. 240 cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 340/206 kPa, wydajność chłonna 186 ml/m2 . Zapakowane pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG do wklejenia do dokumentacji medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SWZ *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ					
--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 22							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	* Sterylna serweta o wymiarach 150x120 cm, wykonana z włókniny dwuwarstwowej z taśmą lepną wokół owalnego otworu o wymiarach min 5x7cm lub średnicy 7 cm, serweta wykonana z włókniny o gramaturze 23g/m2 oraz folii PE 40 mikronów i powinna spełniać wymagania wysokie strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN13795-3+A1:2010 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy min 127cm H₂O. * lub Sterylna serweta chirurgiczna o wymiarach 120x150cm z samoprzylepnym otworem o średnicy 7-12 cm, 2 lub 3 warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2 Wyrób zgodny z normą PN-EN 13795 lub równoważne wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. Minimalne parametry dla serwet, potwierdzone kartą techniczną gotowego wyrobu, oraz nazwą laboratorium – w którym zostały przeprowadzone badania: – odporność na przenikanie cieczy >260 cm H₂O – według PN-EN 20811 lub równoważne – wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa – według PN-EN ISO 13938-1 lub równoważne – Absorpcja > 180 g/m2 – według PN-EN ISO 9073-6 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza sterylną serwetę o wymiarach 150x120cm wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (nieprzemakalna folia polietylenowa o grubości 33 µm + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m2, z taśmą przylepną wokół owalnego otworu 5x7cm. serweta spełnia wymagania wysokie strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą EN 13795-1:2019 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy 165 cm H₂O w strefie mniej krytycznej. Wytrzymałość na wypychanie na sucho 168kPa. Absorpcja 137ml. Opakowanie jednostkowe posiada cztery samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 150x120 z taśmą samoprzylepną wokół okrągłego otworu o średnicy 7cm o parametrach: laminat 2 warstwowy o gramaturze 56g/m2 z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-3+A1:2013-06 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 250cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 150/150 kPa. Chłonność 570%. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 150x120 z taśmą samoprzylepną wokół otworu o średnicy 7 cm o parametrach: laminat 2 warstwowy o gramaturze 55g/m2 z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-1:2019-05 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 309cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 247/241 kPa. Chłonność 397%, opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego.	640	7,61	4 870,40	8%	5 260,03	Foliodrape Serweta z otworem, samoprzylepna Paul Hartmann AG Op a` 25 szt. 936186 EAN 4052199577616

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

* albo Zamawiający dopuszcza serwetę w rozmiarze 120 x 150 cm z otworem 7 x 10 cm wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m2 (+/- 0,5 g/m2) Odporność na przenikanie cieczy 129 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro 175/185 kPa. Pozostałe parametry zgodne z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety 2 warstwowe o odporności na przenikanie cieczy 196 cm H₂O, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4 kPa, o chłonności 600% Pozostałe parametry zgodne z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m2 (włóknina polipropylenowa 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm) z warstwą folii od strony pacjenta, o odporności na przenikanie płynów > 150 cm H₂O; wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 132 kPa oraz chłonności min. 156 ml/m2 (parametry potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta), pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną oraz 2 samoprzylepnymi etykietami do wklejenia do protokołu medycznego Pozostałe parametry zgodne z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwetę o wymiarach 120x150 cm z przylepnym otworem o średnicy 7 cm, wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 62 g/m2 , odporność na przenikanie cieczy min. 240 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 340/206 kPa, wydajność chłonna 186 ml/m2 . Zapakowane pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG do wklejenia do dokumentacji medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SWZ *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						
---	--	--	--	--	--	--

Pakiet 24

L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	* Sterylna serweta zabiegowa wykonana z włókniny dwuwarstwoej o wymiarach 75 x 90 cm, włóknina o gramaturze 23g/m2 oraz folii PE 40mikronów. Odporność na penetrację płynów 127cmH₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho 69kPa w strefie mniej krytycznej. * Lub Sterylna serweta chirurgiczna o wymiarach 75x90cm 2 lub 3-warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2. Wyrób zgodny z normą PN-EN 13795 lub równoważne wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego.	8600	1,64	14 104,00	8%	15 232,32	Foliodrape Serweta nieprzylepna Paul Hartmann AG Op a’ 35 szt. 277502 EAN 4049500497794

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Minimalne parametry dla serwet: — odporność na przenikanie cieczy > 260 cm H₂O — według PN-EN 20811 lub równoważne — wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa — według PN-EN ISO 13938-1 lub równoważne — Absorpcja > 180 g/m² — według PN-EN ISO 9073-6 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m² (+/- 0,5 g/m²), odporność na przenikanie cieczy 129 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro 175/ 185 kPa, zdolność absorpcji cieczy 200 ml. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 75x90 o parametrach: laminat 2 warstwowy o gramaturze 43g/m² z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-3+A1:2013-06 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 182cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 218/130 kPa. Chłonność 617%. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę w rozmiarze 75x90cm: Materiał dwuwarstwowy Biflex EX, laminowany ekstruzyjnie, o wysokiej chłonności 455ml/m². Odporność na przenikanie cieczy 135cmH₂O, Wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 231kPa/225kPa •Gramatura min.60g/m² (PP Spunbond Hydrofilowy 30g/m² + Folia PE 30g/m²) •Bez przylepca •Opakowanie papier-folia •Trzy naklejki typu TAG •Zgodność z normą PN-EN 13795 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 75x90 o parametrach: laminat 2 warstwowy o gramaturze 47g/m² z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-1:2019-05 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 277cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 189/186 kPa. Chłonność 286%, opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwety 2 warstwowe o odporności na przenikanie cieczy 196 cm H₂O, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4 kPa, o chłonności 600%. Pozostałe parametry zgodne z SWZ *albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m² (włókna polipropylenowa 30 g/m²- folia polietylenowa o grubości 60µm) z warstwą folii od strony pacjenta, o odporności na przenikanie płynów > 150 cm H₂O; wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 132 kPa oraz chłonności min. 156 ml/m² (parametry potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta), pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną oraz 2 samoprzylepnymi etykietami do wklejenia do protokołu medycznego Pozostałe parametry zgodne					
--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety o wymiarach 75x90 cm, wykonana z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 62 g/m², odporność na przenikanie cieczy min. 240 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 340/206 kPa, wydajność chłonna 186 ml/m². Zapakowane pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG do wklejenia do dokumentacji medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SWZ *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ					
--	--	--	--	--	--

Pakiet 25							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	* Serweta z regulowanym otworem dwuczęściowa o wymiarach 75x90-100cm wykonana z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 23g/m² oraz folii PE 40mikronów. Odporność na przenikanie cieczy 127cmH₂O. * Lub Sterylna serweta chirurgiczna z regulowanym otworem o wymiarach 75x90cm 2 lub 3 warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 54 g/m². Opakowanie jednostkowe posiada minimum jedną samoprzylepną etykietę do wklejenia do protokołu medycznego * albo Zamawiający dopuszcza serwetę wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m² (+/- 0,5 g/m²) Odporność na przenikanie cieczy 129 cm H₂O. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety 2-warstwowe o odporności na przenikanie cieczy 196 cm H₂O, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4 kPa, o chłonności 600% Pozostałe parametry zgodnie z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m² (włóknina polipropylenowa 30 g/m²- folia polietylenowa o grubości 60µm) z warstwą folii od strony pacjenta, o odporności na przenikanie płynów > 150 cm H₂O; wytrzymałości na rozierwanie na sucho/mokro min. 132 kPa oraz chłonności min. 156 ml/m² (parametry potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta), pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną oraz 2 samoprzylepnymi etykietami do wklejenia do protokołu medycznego Pozostałe parametry zgodnie z SWZ *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ	680	2,89	1 965,20	8%	2 122,42	Foliodrape Serweta z otworem, samoprzylepna; możliwość dostosowania średnicy otworu Paul Hartmann AG Op a' 40 szt. 277510 EAN 4052199533339

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 26							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylna serweta o wymiarach 75x90cm z taśmą lepną wokół owalnego otworu o średnicy min 6x8 cm lub średnicy 7cm o gramaturze 23g/m2 oraz folii PE 40 mikronów. Odporność na penetrację płynów 127cmH2O 2. wytrzymałość na rozerwanie na sucho 69kPa w strefie mniej krytycznej. lub 11. Sterylna serweta chirurgiczna o wymiarach 75x90cm z samoprzylepnym otworem o średnicy 8cm, 2 lub 3 warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2Wyrób zgodny z normą PN-EN 13795 lub równoważne wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. Minimalne parametry dla serwet, potwierdzone kartą techniczną gotowego wyrobu, oraz nazwą laboratorium w którym zostały przeprowadzone badania: — odporność na przenikanie cieczy >260 cm H2O według PN-EN 20811 lub równoważne — wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa według PN-EN ISO 13938-1 lub równoważne — Absorpcja > 180 g/m2 według PN-EN ISO 9073-6 lub równoważne * Sterylna serweta o wymiarach 75x90cm z taśmą lepną wokół owalnego otworu o średnicy min 6x8 cm lub średnicy 7cm o gramaturze 23g/m2 oraz folii PE 40 mikronów. Odporność na penetrację płynów 127cmH2O 2. wytrzymałość na rozerwanie na sucho 69kPa w strefie mniej krytycznej. * lub 11. Sterylna serweta chirurgiczna o wymiarach 75x90cm z samoprzylepnym otworem o średnicy 8cm, 2 lub 3 warstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2Wyrób zgodny z normą PN-EN 13795 lub równoważne wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. Minimalne parametry dla serwet, potwierdzone kartą techniczną gotowego wyrobu, oraz nazwą laboratorium w którym zostały przeprowadzone badania: — odporność na przenikanie cieczy >260 cm H2O według PN-EN 20811 lub równoważne — wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa według PN-EN ISO 13938-1 lub równoważne — Absorpcja > 180 g/m2 według PN-EN ISO 9073-6 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza sterylną serwetę o wymiarach 75x90cm wykonaną z laminatu dwuwarstwowego (nieprzemakalna folia polietylenowa o grubości 33 µm + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m2, z taśmą przylepną wokół owalnego otworu 6x8cm. serweta spełnia wymagania wysokie strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą EN 13795-1:2019 lub równoważne . Odporność na przenikanie cieczy 165 cm H2O w strefie mniej krytycznej. Wytrzymałość na wypychanie na sucho 168kPa. Absorpcja 137ml. Opakowanie jednostkowe posiada cztery samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o odporności na przenikanie cieczy 129 cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro 175/ 185 kPa, zdolność absorpcji cieczy 200 ml. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 75x90 z taśmą samoprzylepną wokół otworu o średnicy 8 cm o parametrach: laminat 2 warstwowy o gramaturze 43g/m2 z włókniny foliowanej polipropylenowo polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-3+A1:2013-06 lub	12500	1,93	24 125,00	8%	26 055,00	Foliodrape Serweta z otworem, samoprzylepna Paul Hartmann AG Op a’ 40 szt. 277517 EAN 4049500586405

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

równoważne . Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 182cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 218/130 kPa. Chłonność 617%, opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwetę w rozmiarze 75x90cm, otwór 6x8cm: Materiał dwuwarstwowy Biflex EX, laminowany ekstruzyjnie, o wysokiej chłonności 455ml/m² Odporność na przenikanie cieczy 135cmH₂O, Wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro min. 231kPa/225kPa •Gramatura min.60g/m² (PP Spunbond Hydrofilowy 30g/m² + Folia PE 30g/m²) •Bez przylepea •Opakowanie papier-folia •Trzy naklejki typu TAG •Zgodność z normą PN-EN 13795 lub równoważne * albo Zamawiający dopuszcza serwetę sterylną 75x90 z taśmą samoprzylepną wokół otworu o średnicy 8 cm o parametrach: laminat 2 warstwowy o gramaturze 47g/m² z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej. Na całej powierzchni spełnia wymagania normy PN-EN13795-1:2019-05 lub równoważne . Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 277cm H₂O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 189/186 kPa. Chłonność 286%, opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego. * albo Zamawiający dopuszcza serwety 2-warstwowe o odporności na przenikanie cieczy 196 cm H₂O, wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4 kPa, o chłonności 600%Pozostałe parametry zgodnie z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety wykonane z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m² (włóknina polipropylenowa 30 g/m²- folia polietylenowa o grubości 60µm) z warstwą folii od strony pacjenta, o odporności na przenikanie płynów > 150 cm H₂O; wytrzymałości na rozierwanie na sucho/mokro min. 132 kPa oraz chłonności min. 156 ml/m² (parametry potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta), pakowanych w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną oraz 2 samoprzylepnymi etykietami do wklejenia do protokołu medycznego Pozostałe parametry zgodne z SWZ * albo Zamawiający dopuszcza serwety o wymiarach 75x90 cm z przylepnym owalnym otworem o wymiarach 6x8 cm, wykonana z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 62 g/m² , odporność na przenikanie cieczy min. 240 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 340/206 kPa, wydajność chłonna 186 ml/m² . Zapakowane pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG do wklejenia do dokumentacji medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SWZ *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						
---	--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 31							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Zestaw do laparotomii 1-x serweta na stolik instrumentariuszki 150x190cm (owinięcie zestawu) wykonana z laminatu 2-warstwowego składającego się z ciemnozielonej hydrofilowej włókniny polipropylenowej i niebiesko-zielono/białej folii polietylenowej. Poszczególne warstwy są połączone równomiernie przy użyciu techniki współwytłaczania. Gramatura materiału w polu krytycznym min.76 g/m² 1-x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m². Fartuch z zakładanymi polami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu bookfolded), wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar fartucha w centymetrach oznaczających jego długość 130 cm (+/- 5 cm); 3-x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m². Fartuch z zakładanymi polami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu bookfolded), wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar fartucha w centymetrach oznaczających jego długość 150 cm (+/- 5 cm) 1-x serweta na stolik Mayo Standard 80x145cm w kształcie worka, złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację ,wykonana z zielonej folii polietylenowej. Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym min.83 g/m². Wielkość wzmocnienia 75 cm x 90 cm 2-x osłona na uchwyt lampy operacyjnej 1-x kieszeń 2 komorowa 2-x torby do zbiórki płynów — trójkątne, przylepne z kranikiem 1-x elektroda czynna monopolarna z końcówka nożowa dł. kabla 3,2m 1-x skalpel nr 18 1-x czyszcik do koagulacji 5 x 5 cm 1-x dren 200 cm 25CH lejek/lejek 1-x końcówka Yankauer z kontrolą ssania 24 CH 40 kompresy gazowe z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12W 17N 20 kompresy gazowe z nitką RTG 10 x 10 cm, 12W 17N 4 chusty z gazy 40 x 40 cm, białe 4W 10 tupfery z nitką RTG zbite/preparacyjne nr. 4 1-x miseczka niebieska 500 ml okrągła 1-x opatrunek na ranę 10 x 30 cm 2-x opatrunek na ranę 8 x 10 cm 2-x serweta przylepna 75x90cm 2-warstwowa 1-x serweta przylepna 175x180 cm 2-warstwowa 1-x serweta przylepna 150x240cm 2-warstwowa	80	198,67	15 893,60	8%	17 165,09	CombiSet Laparotomia Konin 2025 Paul Hartmann AG Op a’ 3 szt. JakubZurowski2025-003-01 EAN nadawany na etapie produkcji

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Serwety główne wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego na całej powierzchni 55 g/m² (+/- 0,5g/m²). Wytrzymałość na wypychanie na mokro min 185 kPa, odporność na przenikanie cieczy min. 125 cm H₂O. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji : tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Na opakowaniu łącznie 4 etykiety samoprzylepne, zawierające: nazwę zestawu, REF, nr serii LOT i datę ważności, 2 z nich dodatkowo posiadają kod kresowy oraz 2 etykiety posiadają kod QR. Opakowanie jednostkowe zestawu z wyraźnie zaznaczonym kierunkiem otwierania.

* albo Zamawiający dopuszcza zestaw wykonany z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m² (+/- 0,5 g/m²) Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

* albo Zamawiający dopuszcza zestaw do operacji laparotomii wykonanego z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m², o odporności na przenikanie płynów min. 150 cm H₂O, wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 134 kPa i następującym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy extra wzmocniona 190 x 150 cm laminat 2-warstwowo (PP-PE) o min. gramaturze min. 80g/m² (wzmocnienie 75 x 190 cm) kolor aqua
- 1 fartuch chirurgiczny L (Fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m², nieprzemakalność min. 33 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho/ mokro 143/152 kPa, zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. długość 127 cm)
- 3 fartuch chirurgiczny XL (Fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m², nieprzemakalność min. 33 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho/ mokro 143/152 kPa, zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. długość 147 cm)
- 1 Miseczka 500 ml - przezroczysta
- 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm) laminat

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

2- warstwowy (włóknina polipropylenowa 27 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm) o min. gramaturze min. 87g/m2, kolor aqua ➤ 1 dren do ssaka 30/10,00 CH/mm z uchwytem Yankauer 24/8,00 CH/mm 200 cm <u>z</u> V.C. ➤ 1 elektroda czynna 16,5 cm, długość 3,2m ➤ 2 Osłona na uchwyt lampy ➤ 1 Czyścik do koagracji 5 x 5 cm ➤ 1 kieszeń przylepna 2 sekcje 43 x 38 cm ➤ 1 ostrze do skalpela nr 18 ➤ 40 kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12W, 17N ➤ 20 kompres z gazy z nitką RTG 10 x 10 cm 12W, 17N ➤ 4 serwety z gazy z chipem RTG 45 x 45 cm, 4W ➤ 10 tupfer z gazy z nitką RTG nr 4 (wielkość jajka) ➤ 2 opatrunki pooperacyjne 10 cm x 8 cm ➤ 1 opatrunek pooperacyjny 35 x 10 cm ➤ 2 serwety przylepne 75 cm x 90 cm ➤ 1 serweta przylepna 175 x 200 cm ➤ 1 serweta przylepna 240 x 150 cm ➤ 2 worek do zbiórki płynów 70 x 47 cm, trójkątny, przylepny z kranikiem Każdy zestaw posiada kartę informacją umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton. *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ					
--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 37							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylny zestaw do operacji kraniotomii. Zapakowany w zbiorczym opakowaniu typu TYVEC, poszczególne elementy składowe bez opakowań dodatkowych, za wyjątkiem wymagań określonych w opisie, w opakowaniu zawarta etykieta z opisem zestawu, 3 naklejkami z kodem kreskowym, nr lot oraz datą przydatności, zestaw posiada oznaczenie kolorystyczne: 1. Serweta operacyjna 3-warstwowa z taśmą samoprzylepną o wymiarach 50 x 50cm, wykonana z włókniny o gramaturze 23 g/m2, PE-film 40 mikronów, oraz warstwy komfortowej o gramaturze 12g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 203cm H2O —4szt 2. Serweta chirurgiczna o wymiarze 230 x 300 cm z oknem w kształcie owalu wypełnionym folią chirurgiczną o wymiarze 30 x 20 cm, wokół otworu wzmocnienie o wymiarach 90x85cm/60x54cm oraz gramaturze 23g/m2 oraz folii PE 40mikronów, warstwagłówna o gramaturze 12g/m2 oraz folii PE 50 mikronów. Nad owalem umieszczony mocny worek na przechwytywanie płynów w kształcie stożka ze sztywnikiem i możliwością podłączenia drenu o wymiarach 75x50cm i gramaturze 100mikronów, odporność na przenikanie cieczy w miejscu krytycznym min. 200cmH2O —1szt. 3. Organizator przewodów przyklejany, regulowany na rzep o wymiarach 2,5 x 30cm —1szt. 4. Kieszon foliowa z taśmą samoprzylepną o wymiarach 40x35cm —1szt. 5. Dren łączący do ssaka PVC 30ch 3m F/F —1szt. 6. Nóż elektrochirurgiczny (elektroda czynna) kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego, długość przewodu min 320cm —1 szt. 7. Kompres gazowy 7,5x7,5cm, 17N, 12W, znacznik RTG —30szt. 8. Kompres gazowy 10x10cm, 17N, 16W, znacznik RTG —20szt. 9. Miska niebieska 500 ml z podziałką —1 szt. 10. Czyściak do elektrody o wymiarach 5x5cm —1szt. 11. Wosk kostny biały o wielkości 2.5g —1szt. 12. Strzykawka 20ml L/S, 2-częściowa —2szt. 13. Ostrze chirurgiczne nr 11, grawer producenta na pojedynczym ostrzu —1 szt. 14. Ostrze chirurgiczne nr 23, grawer producenta na pojedynczym ostrzu —1 szt. 15. Igła 18G 40mm, różowa —1szt. 16. Pokrowiec na stół Mayo wzmocniony z mocnej folii o grubości min 60 mikronów z dodatkową zewnętrzną warstwą chłonną w górnej części (pod narzędzia) o wym. 65x 85 cm, wymiar całkowity 79cm x 145cm —1 szt. 17. Ręcznik chłonny do rąk 18x25cm —2szt. 18. Serweta na stół instrumentariuszki wzmocniona na całej powierzchni, służąca jako zawinięcie zestawu, o wymiarze 150x240 cm i gramaturze 30g/m2 oraz folii PE 50 mikronów —1 szt. 19. Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; Rozmiar XXL —2 szt. 20. Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha	280	188,81	52 866,80	8%	57 096,14	CombiSet Kraniotomia - Konin Paul Hartmann AG Op a’ 3 szt. JakubZurowski2025-007-00 EAN nadawany na etapie produkcji + Wosk Bone WAX 2,5 g, SMI AG Op a’ 1 szt. Z046 EAN 5404020013258

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski,
Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; Rozmiar L—1 szt

* albo Zamawiający dopuszcza zestaw do kraniotomii wykonanego z laminatu 2-warstwowego (włóknina polipropylenowa 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm) o gramaturze 55 g/m2, z dodatkowym padem chłonnym w strefie krytycznej o łącznej gramaturze 110 g/m2 o odporności na przenikanie płynów min. 150 cm H2O (min. 200 cm H2O strefa krytyczna), wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 134 kPa (min. 339 kPa strefa krytyczna) i następującym składzie:

- 4 Serwety samoprzylepne 50 cm x 50 cm bez wzmocnienia
- 1 serweta neurochirurgiczna wzmocniona 245 x 320 cm, z otworem owalny 30 x 19 cm wypełnionym folią, z workiem do zbiórki płynów
- 2 uchwyt typu rzep 2,5 cm x 14 cm
- 1 kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm
- 1 dren do ssaka 300 cm 30/10,00 CH/mm
- 1 elektroda czynna 320 cm, 16,5 cm
- 30 kompresów z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12W, 17N
- 20 kompresów z gazy z nitką RTG 10 x 10 cm, 16W, 17N
- 1 pojemnik plastikowy niebieski 500 ml
- 1 Czyścik do koagracji 5 x 5 cm
- 2 strzykawka Luer 20 ml, 2- częściowa
- 1 skalpel jednorazowy nr 11 z grawerem na ostrzu
- 1 skalpel jednorazowy nr 24 z grawerem na ostrzu
- 1 igła iniekccyjna 18G,1,20 x 40 mm różowa
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm) laminat 2-warstwowy (włóknina polipropylenowa 27 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm) o min. gramaturze min. 87g/m2, kolor aqua
- 2 Ręcznik chłonny 33 cm x 30 cm
- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 240 x 150 cm laminat 2-warstwowy (PP-PE) o min. gramaturze min. 80g/m2 kolor aqua
- 1 fartuch chirurgiczny L (Fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2, nieprzemakalność min. 33 cm H2O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 143/152 kPa, zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszaru na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwycy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Długość 127 cm

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

➤ 2 fartuch chirurgiczny XXL (Fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2, nieprzemakalność min. 33 cm H2O, wytrzymałość na rozerwanie na suchu/ mokro 143/152 kPa, zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszaru na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Długość 155 cm ➤ воск костный белый 2,5 грамма (г) (в osobnym opakowaniu, niezależnie od zestawu) Każdy zestaw posiada kartę informacyjną umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Zestaw posiada oznaczenie kolorystyczne. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton. *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						
---	--	--	--	--	--	--

Na cenę zestawu składają się ceny następujących produktów:

CombiSet Kraniotomia - Konin JakubZurowski2025-007-00- 179,31 zł netto/szt.

Wosk Bone WAX 2,5 g, Z046- 9,50 zł netto/szt.

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 39							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylny zestaw do operacji kręgosłupa szyjnego. Zapakowany w zbiorczym opakowaniu typu TYVEC, poszczególne elementy składowe bez opakowań dodatkowych, za wyjątkiem wymagań określonych w opisie, w opakowaniu zawarta etykieta z opisem zestawu, 3 naklejkami z kodem kreskowym, nr lot oraz datą przydatności, zestaw posiada oznaczenie kolorystyczne: 1. 1. Serweta 3-warstwowa z taśmą lepną na ekran anestezyjologiczny o wymiarach 150 x 240cm wykonana z włókniyny o gramaturze 23 g/m2, PE-film 40-mikronów, oraz warstwy komfortowej o gramaturze 12g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 203cm H2O — 1 szt. 2. Serweta 3-warstwowa z taśmą lepną 90x75 cm, wykonana z włókniyny o gramaturze 23 g/m2, PE-film 40-mikronów, oraz warstwy komfortowej o gramaturze 12g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 203cm H2O — 3 szt. 3. Serweta 3-warstwowa z taśmą lepną 175x175cm, wykonana z włókniyny o gramaturze 23 g/m2, PE-film 40-mikronów, oraz warstwy komfortowej o gramaturze 12g/m2. Odporność na przenikanie płynów min. 203cm H2O — 1szt. 4. Osłona na stół narzędziowy o wymiarze 150x210cm z warstwą chłonną 75x210cm, serweta o gramaturze 23g/m2 oraz folia PE 55mikronów — 1szt. 5. Taśma lepną 9x49cm, wykonany z włókniyny poliestrowej 40g/m2 oraz folii PE 27,5 mikronów adhezyjność skóra: 1,5N/25mm. — 2 szt. 6. Kieszeń foliowa jednokomorowa z taśmą lepną 40x35cm — 1 szt. 7. Osłona foliowa na uchwyt do lampy — 2 szt. 8. Opatrunek chłonny włókninowy 9x10cm — 1szt. 9. Kompres gazowy 7,5x7,5cm, 17N, 12W, znacznik RTG — 20szt. 10. Kompres gazowy 10x10cm, 17N, 16W, znacznik RTG — 10szt. 11. Tupferki z nitką RTG, 24N, umieszczone w papierowym pudełku z przegrodami ułatwiającymi wyjmowanie — 10szt 12. Dren łączący do ssaka PVC 30Ch 3m F/F — 1 szt. 13. Ostrze 11 — 1 szt. 14. Ostrze 23 — 1 szt. 15. Strzykawka 20 ml 2 częściowa — 2 szt. 16. Wosk kostny — 1szt. 17. Igła 18G 40mm, różowa — 1szt. 18. Osłona na stolik Mayo wzmocniony z mocnej folii o grubości min 60 mikronów z dodatkową zewnętrzną warstwą chłonną w górnej części (pod narzędzia) o wym. 65x 85 cm, wymiar całkowity 79cm x 145cm — 1 szt. 19. Ręcznik chłonny do rąk 18x25cm — 2szt. 20. Serweta na stolik instrumentariuszki wzmocniona na całej powierzchni, służąca jako zawinięcie zestawu, o wymiarze 150x240 cm i gramaturze 30g/m2 oraz folii PE 50 mikronów — 1 szt. 21. Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniyny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski,	200	152,72	30 544,00	8%	32 987,52	CombiSet Operacja kręgosłupa - Konin Paul Hartmann AG Op a’ 4 szt. JakubZurowski2025-004-00 EAN nadawany na etapie produkcji + Wosk Bone WAX 2,5 g, SMI AG Op a’ 1 szt. Z046 EAN 5404020013258

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; Rozmiar XXL – 2 szt. 22. Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy zakończone elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; Rozmiar L – 1 szt * albo Zamawiający dopuszcza zestaw do operacji kręgosłupa szyjnego wykonanego z laminatu 2-warstwowego o gramaturze 55 g/m2 (włóknina polipropylenowa 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm), o odporności na przenikanie płynów min. 150 cm H2O, wytrzymałości na rozerwanie na suchy/mokro min. 134 kPa i następującym składzie: ➤ 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 240 x 150 cm (wzmocnienie 75 x 240 cm) laminat 2-warstwowy (włóknina polipropylenowa min. 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości min. 50µm) o min. gramaturze 80g/m2 kolor aqua ➤ 1 fartuch chirurgiczny standard L (Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy zakończone elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze 40 g/m2) ➤ 2 Ręcznik chłonny 33 cm x 30 cm ➤ 2 fartuch chirurgicznym Standard XL (Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy zakończone elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze 40 g/m2) ➤ 1 serweta na stół Mayo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm) laminat 2-warstwowy (PP-PE) o min. gramaturze min. 87g/m2, kolor aqua ➤ 1 ostrze do skalpela nr 23 ➤ 1 ostrze do skalpela nr 11 ➤ 1 igła tępą 18G, 1,20 x 40 mm różowa ➤ 2 strzykawka Luer 20 ml, 2- częściowa ➤ 1 dren do ssaka 300 cm, 30/10,00 CH/mm ➤ 2 taśmy przylepna 10 x 50 cm z włókniny poliestrowej						
---	--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

➤ 1 opatrunek pooperacyjny 10 x 8 cm ➤ 2 osłona na uchwyt lampy ➤ 1 serweta nieprzylepna 2- warstwowa 200 x 150 cm ➤ 1 serweta 2- warstwowa przylepna 175 x 170 cm ➤ 1 serweta 2- warstwowa przylepna 240 x 150 cm ➤ 1 kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm ➤ 20 kompresów z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12W 17N ➤ 10 kompresów z gazy z nitką RTG 10 x 10 cm, 16W 17N ➤ 10 tupferów z gazy z nitką RTG, 20N, umieszczone w papierowej torebce ➤ 3 serwety 2- warstwowe przylepne 75 x 90 cm ➤ воск kostny biały 2,5 grama (g) (w osobnym opakowaniu, niezależnie od zestawu) Każdy zestaw posiada kartę informacją umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Zestaw posiada oznakowanie kolorystyczne. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton. *Nieoferowany opis proszę skreślić						
--	--	--	--	--	--	--

Na cenę zestawu składają się ceny następujących produktów:

CombiSet Operacja kręgosłupa - Konin JakubZurowski2025-004-00- 143,22 zł netto/szt.

Wosk Bone WAX 2,5 g, Z046- 9,50 zł netto/szt.

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Pakiet 43							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Sterylny zestaw do operacji endoskopia urologiczna TUR – zapakowany w zbiorczym opakowaniu zestaw zapakowany w opakowanie typu folia folia z klapką TYVEC: poszczególne elementy składowe bez opakowań dodatkowych, za wyjątkiem wymagań określonych w opisie 1. Osłona na stół narzędziowy 150x190 obszar chłonny 75x190 cm służący jako owinięcie zestawu – 1 szt 2. Osłona foliowa na kamerę 18x250 cm o elastyczną końcówką i taśmą mocującą – 1 szt. 3. Organizator przewodów na rzep typu velero – 2,5 cm x30 cm – 1 szt. 4. Serweta o wymiarach min. 150x164-240cm, zintegrowana z nogawicami, posiadająca otwór na prącie min. 5cm x 7cm, dookoła, otworów warstwa chłonna min. 30 x 40cm jak też osłonę na palec do badania per rectum z zamocowaną torbą z sitem oraz możliwością podłączenia drenu. Obłożenie chirurgiczne zestawu oraz serwety powinny być wykonane z laminatu min. dwuwarstwowego włóknina hydrofilowa PP typu spunbond / folia polietylenowa) o gramaturze 63 g/m2 i spełniać wymagania wysokiej strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z normą PN-EN13795-3+A1:2010 lub równoważne. Odporność na przenikanie cieczy – min 160 cm H2O: Wytrzymałość na wypychanie na mokro/sucho min 150/180 kPa Absorpcja włókniny – min 650 %. Współczynnik układalności min 75% 5. Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep, rękawy wykonane elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak aby umożliwić sterylne założenie – sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski; Włóknina 3-warstwowa typu SMS o gramaturze max 35g/m2; nieprzemakalność w strefie krytycznej min 50,47cmH2O; Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)149/125 Kpa w strefie krytycznej. Wytrzymałość na wypychanie – na sucho : obszar krytyczny > 115 kPa Wytrzymałość na wypychanie – na mokro : dla strefy krytycznej > 115 kPa Rozmiar L – 1 szt. 6. Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, endoskopowy – wykonany w części przedniej i w rękawach z całkowicie nieprzemakalnego laminatu, w części tylnej z włókniny typu SMS, obszerny i szeroki umożliwiający zabezpieczenie kończyn dolnych operatora przed przemożeniem, także w pozycji siedzącej. Tylne poły całkowicie zabezpieczają plecy operującego, wykonany jest z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35 g/m2 w strefie mniej krytycznej oraz włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35 g/m2 i laminatu (folia PE / włóknina PES) o gramaturze 40 g/m2 w strefie krytycznej wyrobu Rozmiar – XL – 1 szt. 7. Dren do ssaka silikonowy 6.0x10.0mm długość 30 cm PT/PT – 1 szt. 8. Zestaw do irygacji do cystoskopii (podwójny, silikonowa końcówka) 1 szt. 9. strzykawka 20 ml 10. miska 150 ml 11. gaziki 7,5x7,5– 10 szt. 12. kleszczyki blokowane do materiałów opatrunkowych 24 cm 13. worek do zbiórki moczu 2000ml, T90 cm, z zaworem 14. kleszczyki blokowane do materiałów opatrunkowych 19 cm	900	150,18	135 162,00	8%	145 974,96	CombiSet Endoskopia Urologiczna Konin Paul Hartmann AG Op a’ 5 szt. JakubZurowski2025-006-00 EAN nadawany na etapie produkcji

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

Wymagania: Pozycje: –w strefie krytycznej laminat zewnętrzny o gramaturze wyściółki chłonnej – min 23 g/m2 oraz grubości folii PE min 40 mikronów – oraz serweta właściwa na całej powierzchni obłożenia – folia PE min 40 mikronów oraz warstwa chłonna – min 22 g/m2 –laminat trójwarstwowy –: warstwa górna – gramatura min 23 g/m2 absorpcja min 2,1ml / dm 2 folia PE – min 40 mikronów warstwa dolna – gramatura min 20 g/m2 warstwa chłonna – min 23 g/m2 , folia PE min 55 mikronów absorpcja min 2,1 ml/dm2 * albo Zamawiający dopuszcza zestawu do operacji endoskopii urologicznej wykonanego z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m2 (włókna polipropylenowa 30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm), o odporności na przenikanie płynów min. 150 cm H2O, wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 134 kPa i następującym składzie: ➤ 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm) ➤ 1 Miseczka 150 ml - przezroczysta ➤ 1 Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 19 cm ➤ 1 Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 24 cm ➤ 1 zestaw irygacyjny 200 cm ➤ 1 worek na mocz 2000 ml ➤ 1 osłona na kable video 18 x 244 cm ➤ 1 dren do ssaka 300 cm, 30/10,00 CH/mm ➤ 1 strzykawka Luer 20 ml ➤ 10 kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm ➤ 1 serweta urologiczna 2- warstwowa 200/280 x 185 cm, z 2 otworami 7 x 10 cm i 7 cm, zintegrowana z nogawicami, posiadająca osłonę na palec do badania per rectum oraz worek na płyny z sitem i możliwością podłączenia drenu ➤ 2 uchwyt Velcro 2,5 cm 14 cm ➤ 1 fartuch chirurgiczny urologiczny Spunlaced XL ➤ 1 fartuch chirurgiczny wzmocniony L (Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókna typu SMS o gramaturze min. 40 g/m2, z nieprzemakalnymi wstawkami w przedniej części i w głównej części rękawów chroniącymi operatora przed przenikaniem płynów o min. gramaturze 42 g/m2, u góry zapinany na taśmę wielokrotnego użytku umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy wykonane elastycznym, mankietem o dł min 6 cm, troki łączone						
--	--	--	--	--	--	--

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

	kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski, o nieprzemakalności w strefie krytycznej min 55cmH₂O. Wytrzymałość na rozerwanie min.(sucho/mokro)139/138 Kpa) Każdy zestaw posiada kartę informację umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton. *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						
--	---	--	--	--	--	--	--

Pakiet 53							
L.p.	Nazwa towaru-asortyment	Ilość -szt.	Cena jednostkowa netto w zł za szt.	Wartość netto w zł	Podatek VAT	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/producent/wielkość opakowania handlowego/kod katalogowy/kod GTIN lub inny kod jednoznacznie identyfikujący produkt jeśli dotyczy
1	Zestaw do ginekologii / cystoskopii.1 serweta na stolik instrumentariuszki 120 cm x 140 cm (+/- 2 cm) 2 długie osłony na kończyny dolne 75x120cm (+/- 2 cm) 1 serweta do ginekologii/cystoskopii 90 cm x 175 cm (+/- 2 cm) z otworem na krocz 9 cm x 15 cm otoczonym taśmą lepłą, umieszczonym centralnie Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Odporność na przenikanie cieczy min. 125 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie — na sucho / na sucho min 175/185 kPa. Zdolność absorpcji cieczy min. 200 ml/m². Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN-EN 13795 lub równoważne. Zestaw posiada min.2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwecie operacyjnej pokryta klejem (umożliwiającym swobodne odklejanie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału), wyposażona w marginesy ułatwiające odklejanie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji : tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny. * albo Zamawiający dopuszcza zestaw do ginekologii/cystosokpii wykonanego z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 55 g/m² (włóknina polipropylenowa	1200	27,01	32 412,00	8%	35 004,96	Foliodrape Protect Zestaw ginekologiczny III Paul Hartmann AG Op a' 5 szt. 938727 EAN 4052199213781

Formularz asortymentowo-cenowy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

30 g/m2- folia polietylenowa o grubości 60µm), o odporności na przenikanie płynów min. 150 cm H2O, wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min. 134 kPa i następującym składzie: 1 serweta na stolik narzędziowy 100 x 150 cm 1 samoprzylepna serweta ginekologiczna 200 x 100 cm z otworem przylepnym 7 x 10 cm (klej nierepozycjonowany) 1 serweta nieprzylepna 75 x 90 cm 2 osłony na kończynę długie 75 x 140 cm 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm Zestawy pakowane w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną z 2 wklejkami do dokumentacji medycznej. Zestawy pakowane w 2 kartony: wewnętrzny- dyspenser i zewnętrzny- transportowy. *NIEOFEROWANY OPIS SKREŚLIĆ						
--	--	--	--	--	--	--

Wymagania :

* zespolenia serwet wchodzących w skład obłożeń wykonanych, w skład których wchodzi folia PE powinno zapewniać ciągłość barierowości na całej powierzchni obłożenia ,w związku z tym wyklucza się możliwość zespalania serwet przy pomocy np. zgrzewu termicznego

*na opakowaniach zewnętrznych sterylnych obłożeń i zestawów sterylnych obłożeń i serwet powinny znajdować się min.2 samoprzylepne kontrolki umożliwiające powtórne wklejenie do protokołu operacyjnego i identyfikacja danego wyboru.

2. Podane wynagrodzenie obejmuje wszystkie koszty wykonania przedmiotu zamówienia.

Pabianice, dnia 30.04.2025r.

(Miejscowość)

.....
Formularz podpisany elektronicznie

Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

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

Informacje na temat publikacji

Numer ogłoszenia w Dz.U. S:

2024/S 250-791916

Krajowy dziennik urzędowy

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

Tożsamość zamawiającego

Oficjalna nazwa:

Wojewódzki Szpital Zespolony im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie

Państwo:

Polska

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Rodzaj procedury

Nie określono

Tytuł:

Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej

Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej. Przedmiot zamówienia został szczegółowo opisany w Załączniku nr 2 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy), w którym podano ilość przedmiotu zamówienia i opis przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Przedmiot zamówienia został podzielony na części

(pakiety). Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na jedną, kilka lub wszystkie części.

Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):

WSZ-EP-63/2024

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

Nazwa:

Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.

Ulica i numer:

Żeromskiego 17

Kod pocztowy:

95-200

Miejscowość:

Pabianice

Państwo:

Polska

Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):

www.hartmann.pl

E-mail:

agnieszka.sakrajda@hartmann.info

Telefon:

734181191

Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:

Agnieszka Sakrajda

Numer VAT (jeżeli dotyczy):

PL 731 000 49 93

Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.

-

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?

☐ Tak

☒ Nie

Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?

☐Tak

☒Nie

W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?

☐Tak

☒Nie

- Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku, WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w danym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia

e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?

☒Tak

☐Nie

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

-

Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?

☐Tak

☒Nie

W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:

6, 7, 8, 10, 13, 19, 20, 21, 22, 24, 25, 26, 31, 37, 39, 43, 53

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1

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

Imię

Agnieszka

Nazwisko

Sakrajda

Data urodzenia

-

Miejsce urodzenia

-

Ulica i numer:

Żeromskiego 17

Kod pocztowy:

95-200

Miejscowość:

Pabianice

Państwo:

Polska

E-mail:

agnieszka.sakrajda@hartmann.info

Telefon:

734181191

Stanowisko/Działający(-a) jako:

Starszy Specjalista ds. zamówień publicznych i wyceny

W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):

Pełnomocnictwo do jednoosobowego reprezentowania Spółki w postępowaniach w przedmiocie udzielenia zamówienia publicznego, wykonywania w imieniu Spółki wszelkich czynności związanych z toczącym się postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, w szczególności do podpisywania i składania ofert i odwołań, poświadczania dokumentów za zgodność z oryginałem oraz do składania wszelkich oświadczeń, których konieczność złożenia powstała w

związku z toczącym się postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego – w tym do dokonywania czynności, o którym mowa powyżej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. Pełnomocnictwo udzielane jest na czas zatrudnienia Pełnomocnika w Spółce na stanowisku wskazanym w niniejszym pełnomocnictwie. Pełnomocnictwo nie upoważnia do udzielania dalszych pełnomocnictw oraz upoważnień. Pełnomocnictwo nie obejmuje prawa do zawierania w imieniu Spółki umów, realizowanych na gruncie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 1710).

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?

☐Tak

☒Nie

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

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

Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

☐Tak

☒Nie

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

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

udział w organizacji przestępczej

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

korupcja

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

nadużycie finansowe

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne

W art. 57 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

płatność podatków

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności podatków, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

płatność składek na ubezpieczenie społeczne

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi

W art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa pracy? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

upadłość

Czy wykonawca znajduje się w stanie upadłości?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

niewypłacalność

Czy wykonawca jest objęty postępowaniem upadłościowym lub likwidacyjnym?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

układ z wierzycielami

Czy wykonawca zawarł układ z wierzycielami?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

inna sytuacja podobna do upadłości wynikająca z prawa krajowego

Czy wykonawca znajduje się w innej sytuacji podobnej do upadłości wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

aktywami zarządza likwidator

Czy aktywami wykonawcy zarządza likwidator lub sąd?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

działalność gospodarcza jest zawieszona

Czy działalność gospodarcza wykonawcy jest zawieszona?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

porozumienia z innymi wykonawcami mające na celu zakłócenie konkurencji

Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

bezpośrednie lub pośrednie zaangażowanie w przygotowanie przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia

Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

D: Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego.

Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

Część IV: Kryteria kwalifikacji

a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

**W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że
Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.**

Proszę podać odpowiedź

☒Tak

☐Nie

Zakończ

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca oświadcza, że:

**W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria
lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby
kandydatów:**

**W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne
rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego
z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:**

Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów
są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy
danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

Część VI: Oświadczenia końcowe

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II-
V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością
konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim (pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność; w razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu), lub
- b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y):

data

30-04-2025

Miejsce

Pabianice

Podpis

Numer referencyjny postępowania:
WSZ-EP-63/2024

Załącznik nr 7 do SWZ

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia
DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ
ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE
PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE
BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**
składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy pzp

Wykonawca Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.
adres. Ul. Żeromskiego 17, 95-200 Pabianice

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „**Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej**” prowadzonego przez Wojewódzki Szpital Zespolony im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.¹
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego* (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 507 z późn. zm.).²

¹ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

² Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego*, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

Oświadczenie wykonawcy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

INFORMACJA DOTYCZĄCA POLEGANIA NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY W ZAKRESIE ODPOWIADAJĄCYM PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w

(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby:

.....

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),

w następującym zakresie:

(określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu),

co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: (podać pełną nazwę/firmę,

adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz.U. z 2022 r. poz. 593 z późn. zm.) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz.U. z 2023 r. poz. 120 i 295), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

Oświadczenie wykonawcy

Przetarg nieograniczony, którego wartość jest równa lub przekracza progi unijne, na zadanie pod nazwą:
„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1) <https://wyszukiwarka-krs.ms.gov.pl/>- odpis KRS

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

2)

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

30.04.2025

Data; kwalifikowany podpis elektroniczny

Numer referencyjny postępowania:
WSZ-EP-63/2024

Załącznik nr 9 do SWZ

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O DOPUSZCZENIU PRODUKTÓW DO OBROTU I UŻYWANIA

Wykonawca Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.

adres. ul. Żeromskiego 17, 95-200 Pabianice

województwo łódzkie kraj Polska

adres email (*do kontaktów z Zamawiającym*) agnieszka.sakrajda@hartmann.info

KRS 0000151009 NIP 731 000 49 93 REGON 471042226

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie Zamówienia na zadanie pod nazwą:

„Dostawa obłożeń i bielizny operacyjnej”

oświadczam, że oferowany w niniejszym postępowaniu asortyment, spełnia wszelkie wynikające z obowiązujących przepisów prawa wymagania, w tym w szczególności wszelkie normy, wymagania wprowadzania do obrotu, udostępniania na rynku, wprowadzania do używania oraz posiada wszelkie wymagane obowiązującymi przepisami prawa ważne dokumenty, w tym w szczególności asortyment, będący wyrobem medycznym stosowanym u ludzi lub wyposażeniem takiego wyrobu jest zgodny z przepisami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz.Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.) (dalej: "Rozporządzenie 2017/745") a także ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 1620 z późn. zm.).

Wykonawca oświadcza, że w przypadku zawarcia z nim przez Zamawiającego umowy w wyniku przeprowadzenia niniejszego postępowania, wszelkie dostarczane przez Wykonawcę na podstawie tej umowy wyroby medyczne stosowane u ludzi i wyposażenie takich wyrobów będą zgodne z przepisami Rozporządzenia 2017/745 oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego do okazania dokumentów potwierdzających spełnianie powyższych wymagań.

Powyższe oświadczenia mają zastosowanie również do asortymentu należącego do grupy produktów niemających przewidzianego zastosowania medycznego, o których mowa w art. 1 ust. 2 Rozporządzenia 2017/745.

Pabianice , dnia 30.04.2025

Formularz podpisany elektronicznie

"PAUL HARTMANN POLSKA" sp. z o.o.

z siedzibą w Pabianicach
ul. Stefana Żeromskiego 17
95-200 Pabianice
Polska

Telefon: +48 (42) 225 22 60
Fax: +48 (42) 209 46 41
E-mail: ph.polska@hartmann.info
www.hartmann.pl



Pomaga. Pielęguje. Chroni.

Oświadczenie w sprawie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa

Działając na podstawie art. 11 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji oraz art. 18 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 – Prawo zamówień publicznych, w imieniu PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o. oświadczam, iż następujące dokumenty zostały objęte przez Spółkę klauzulą tajemnicy przedsiębiorstwa:

Karta Danych Technicznych:

- Fartuch Foliodress® Protect, sterylne
- Fartuch Foliodress® Comfort, sterylne
- Foliodrape Protect – obłożenia pojedyncze (materiał bazowy),
- Foliodrape Protect Plus – obłożenia (materiał bazowy),
- Nakrycie stolika narzędziowego Foliodrape (Mayo)
- Serweta Foliodrape® na stół narzędziowy, wzmocniona

Wskazać należy, iż w/w opinie eksperckiej, ekspertyzy, wyniki i sprawozdania z badań dotyczące zaoferowanych produktów w postaci karty danych technicznych, które zawarte zostały w zastrzeżonej części oferty, spełniają przesłanki warunkujące uznanie, że stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (u.z.n.k.). Zgodnie z tym przepisem aby dana informacja podlegała ochronie na podstawie art. 11 u.z.n.k., musi spełniać następujące warunki: poufności, braku ujawnienia i zabezpieczenia informacji. Tym samym informację można uznać za chronioną na podstawie ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji tylko wówczas, jeśli jest ona poufna. Pozostałe przesłanki w postaci braku ujawnienia informacji i podjęcia działań zabezpieczających są jedynie konsekwencją przesłanki poufności. W rezultacie, interpretując art. 11 u.z.n.k., można powiedzieć, że tajemnicę przedsiębiorstwa stanowi poufna informacja posiadająca wartość gospodarczą, a w szczególności informacja techniczna, technologiczna lub organizacyjna. Tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być informacje o źródłach zaopatrzenia i zbytu (zob. postanowienie Sądu Antymonopolowego z dnia 15 maja 1996 r., XVII Amz 1/96, Wokanda 1997, nr 10, s. 55), gdyż wypływają z nich podstawowe działania związane z prowadzeniem przedsiębiorstwa, a w określonych sytuacjach upowszechnienie tych danych mogłoby szkodzić interesom przedsiębiorców. Informacje technologiczne dotyczą sposobów (metod) wytwarzania wyrobów. Informacja nieujawniona do wiadomości publicznej to taka, która jest jeszcze nieznana ogółowi lub osobom, które ze względu na swój zawód byłyby zainteresowane jej posiadaniem. Informacja nieujawniona do wiadomości publicznej będzie uznana za tajemnicę, jeżeli przedsiębiorca okaże wyraźną lub chociażby dorozumianą wolę, aby informacja taka pozostała tajemnicą dla określonych odbiorców.

Odnosząc wymienione powyżej przesłanki do informacji zawartych w dokumentach zastrzeżonych przez nas do wiadomości Zamawiającego, wskazać po pierwsze należy, że mają one bez wątpienia charakter informacji technicznych i technologicznych, odnoszą się bowiem do opisu rodzaju i zakresu badań oraz metodyki badań przeprowadzonych dla produktów gazowych i włókninowych, w stosunku do których Spółka podjęła działania zmierzające do zachowania powyższych informacji w poufności. Dane i informacje zawarte w tych dokumentach mają wartość gospodarczą, bowiem ich rozpowszechnienie może zagrażać konkurencyjnej pozycji wykonawcy w segmencie rynku tych wyrobów.

"PAUL HARTMANN POLSKA" sp. z o.o.

z siedzibą w Pabianicach
ul. Stefana Żeromskiego 17
95-200 Pabianice
Polska

Telefon: +48 (42) 225 22 60
Fax: +48 (42) 209 46 41
E-mail: ph.polska@hartmann.info
www.hartmann.pl



Pomaga. Pielęgnuje. Chroni.

Po drugie informacje te stanowią dane poufne, dysponuje nimi Paul Hartmann Polska Sp. z o.o. jako dystrybutor wyrobów, których dotyczą przedmiotowe dokumenty. Paul Hartmann Polska Sp. z o.o. otrzymał ww. dokumenty bezpośrednio od producenta Paul Hartmann AG. Zdaniem Sądu Najwyższego, informacja nieujawniona do wiadomości publicznej traci ochronę prawną, gdy każdy przedsiębiorca (konkurent) może się o niej dowiedzieć drogą zwykłą i dozwoloną, a więc np. gdy pewna wiadomość jest przedstawiona w pismach fachowych (wyr. SN z 03.10.2000r.I CKN 304/00, OSNC 2001 nr 4. Str. 1). Poufny charakter danych zawartych w dokumentach przez nas zastrzeżonych, ustałby zatem dopiero wówczas, gdy zostałyby ujawnione w taki sposób, że każdy zainteresowany mógłby się z nimi zapoznać bez uzyskania zgody Paul Hartmann Polska Sp. z o.o., a więc np. poprzez publikację czy publiczne wykłady. Wykonawca nie podejmował żadnych czynności, których skutkiem byłoby ujawnienie informacji zawartych w dokumentach zastrzeżonych co w konsekwencji oznacza, że są one objęte tajemnicą, mają charakter poufny.

Po trzecie obowiązkiem przedsiębiorcy jest podjęcie działań zmierzających do określenia granic obowiązku zachowania tajemnicy przedsiębiorstwa. Tym samym przedsiębiorca powinien poinformować swoich pracowników i współpracowników jakie informacje należy traktować jako poufne oraz powinien podejmować działania organizacyjne i techniczne w celu utrzymania ich w tajemnicy przed nieupoważnionymi osobami. Zgodnie z poglądem Sądu Najwyższego, wyrażonym w przywoływanym wyżej wyroku, na przedsiębiorcy spoczywa dodatkowy ciężar podjęcia odpowiednich działań organizacyjnych i porządkowych w celu utrzymania danej wiadomości w tajemnicy. Powinien on ponadto poinformować pracownika o poufnym charakterze wiedzy, techniki, urządzenia itp. Mając ten obowiązek na względzie, dla wykazania, że Wykonawca spełnił trzecią przesłankę uznania informacji za tajemnicę przedsiębiorstwa, wskazać należy, iż w Paul Hartmann Polska Sp. z o.o. obowiązuje zarządzenie w sprawie instrukcji dotyczącej zachowania tajemnicy przedsiębiorstwa, które zawiera zakres informacji objętych tajemnicą przedsiębiorstwa, reguluje obowiązek pracowników i oraz osób świadczących pracę na podstawie innego stosunku prawnego do zachowania w tajemnicy wskazanych instrukcją informacji oraz podejmowania odpowiednich czynności w celu ich ochrony, sposób i zakres korzystania przez te osoby z informacji poufnych, a także sposób utrwalania, przechowywania i udostępniania tych informacji. Każdy z pracowników i współpracowników Paul Hartmann Polska Sp. z o.o. jest obowiązany do zapoznania się z treścią instrukcji i stosowania się do jej postanowień. Należy także dodać, że Paul Hartmann Polska Sp. z o.o. w celu ochrony informacji poufnych posługuje się zawsze wszelkimi adekwatnymi do okoliczności instrumentami ochrony, m.in. wprowadza do umów klauzule poufności czy, jak w przedmiotowej sytuacji, zastrzega w ofertach informacje stanowiące tajemnicę jego przedsiębiorstwa.

Wobec wskazania jakiego rodzaju informacje zawierają objęte tajemnicą przedsiębiorstwa dokumenty oraz fakt podjęcia działań przez Spółkę mających na celu zapewnienie ich poufności tj. ograniczenie podmiotów, które mogą się zapoznać z treścią tych informacji, wprowadzenie szczegółowych instrukcji wewnętrznych określających zasady postępowania z informacjami objętymi tą klauzulą oznacza, że Spółka w sposób wystarczający uprawdopodobniła, że utajniane dokumenty zawierają informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności (zgodnie z definicją z art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji).

Z poważaniem

PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o. Telefon: +48 (42) 225 22 60
ul. Stefana Żeromskiego 17 Fax: +48 (42) 209 46 41
95-200 Pabianice E-mail: ph.polska@hartmann.info
Polska www.hartmann.pl



Pomaga. Pielęgnuje. Chroni.

Paul Hartmann Polska Sp. z o.o. Informuje, iż złożone w przedmiotowym postępowaniu ulotki produktowe stanowią materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

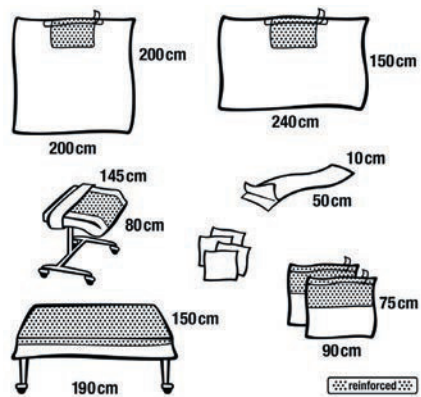
Z poważaniem

PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o.

Foliodress®

Ubiory chirurgiczne

Nazwa produktu		Rozmiar	Jednostka miary	Numer artykułu	Opakowanie zbiorcze	
Fartuchy chirurgiczne Foliodress® Protect						
	Foliodress® Protect Basic „open back”	Basic	L	36 szt.	992 801	36 szt.
		Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny. Rękaw zakończony mankietem. Fartuch typu „open back” – tylne części fartucha nie zachodzą na siebie i są związane na troki. Przeznaczony do krótkich zabiegów chirurgicznych. Fartuch pakowany dodatkowo we włókninę SMS. Wewnątrz opakowania dwa ręczniki. *	XL	36 szt.	992 802	36 szt.
	Foliodress® Protect Standard	Standard Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny. Rękaw zakończony mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego – zachowujemy pełną sterylność tylnej części fartucha. Przeznaczenie fartucha – standardowe zabiegi chirurgiczne z małą i średnią ilością płynów. Fartuch pakowany dodatkowo we włókninę SMS. Wewnątrz opakowania dwa ręczniki. *	M	36 szt.	992 808	36 szt.
			L	32 szt.	992 809	32 szt.
			XL	32 szt.	992 810	32 szt.
			XXL	32 szt.	992 811	32 szt.
	Foliodress® Protect Wzmocniony	Wzmocniony Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny posiadający w części przedniej i w rękawach dodatkowe wzmocnienie o podwyższonej odporności na przenikanie płynów. Rękaw zakończony mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego – zachowujemy pełną sterylność tylnej części fartucha. Przeznaczenie fartucha – dłuższe zabiegi chirurgiczne z większą ilością płynów. Fartuch pakowany dodatkowo we włókninę SMS. Wewnątrz opakowania dwa ręczniki. *	M	36 szt.	992 816	36 szt.
			L	32 szt.	992 817	32 szt.
			XL	28 szt.	992 818	28 szt.
			XXL	28 szt.	992 819	28 szt.



Nazwa produktu

Rozmiar
cm

Jednostka
miary

Numer
artykułu

Opakowanie
zbiorcze

Zestaw uniwersalny III wzmacniony

7
zestawów

938712

1

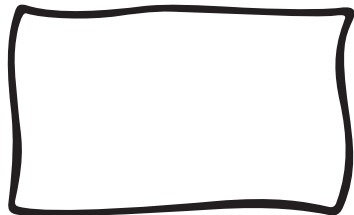
Skład zestawu:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmacniona	150 x 190
1 serweta na stolik Mayo wzmacniona	80 x 145
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	150 x 240
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	200 x 200
2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym	75 x 90
1 taśma samoprzylepna	10 x 50
4 ręczniki celulozowe	30 x 33

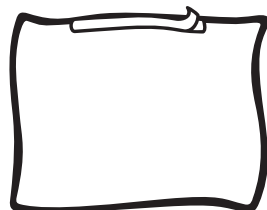
SERWETY NA STOLIK MAYO

	Nazwa produktu	Rozmiar cm	Jednostka miary	Numer artykułu	Opakowanie zbiorcze
	Foliodrape® Serweta na stolik Mayo	80 x 145	25 szt.	258300	2

SERWETY PROTECT NIEPRZYLEPNE

Nazwa produktu		Rozmiar cm	Jednostka miary	Numer artykułu	Opakowanie zbiorcze
	Foliodrape® Serweta nieprzylepna	37,5 x 45	125 szt.	277516	4
		45 x 75	65 szt.	277500	4
		50 x 50	100 szt.	277547	4
		75 x 75	50 szt.	936155	4
		75 x 90	35 szt.	277502	4
		90 x 100	25 szt.	277504	4
		95 x 120	25 szt.	277505	4
		90 x 150	20 szt.	277506	4
		150 x 240	16 szt.	938810	2
		150 x 175	25 szt.	277548	2
		*120 x 150	30	936152	2

SERWETY PROTECT PRZYLEPNE

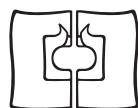


Nazwa produktu	Rozmiar cm	Jednostka miary	Numer artykułu	Opakowanie zbiorcze
Foliodrape® Serweta przylepna				
	45 x 75	60 szt.	277507	4
	50 x 50	90 szt.	277546	4
*Wąski pasek kleju	75 x 75	45 szt.	936277	4
	75 x 90	40 szt.	277508	4
*Wąski pasek kleju	90 x 75	40 szt.	936275	4
	90 x 100	25 szt.	277542	4
Opakowanie dodatkowe - papier krepowany	150 x 175	19 szt.	277543	2
Opakowanie dodatkowe - papier krepowany	170 x 175	15 szt.	277544	2
	150 x 240	15 szt.	277551	2
	200 x 175	17 szt.	938812	2
Opakowanie dodatkowe - papier krepowany	170 x 300	11 szt.	277538	2
*Opakowanie dodatkowe - papier krepowany	200 x 240	11 szt.	936280	2



Foliodrape® Serweta
z otworem, samoprzylepna

50 x 60; Ø 7	70 szt.	277537	4
75 x 90; Ø 7	40 szt.	277517	4
120 x 150; Ø 7	25 szt.	936186	2
75 x 90; Ø 10	35 szt.	277555	4
*150 x 170; Ø 12	22 szt.	936176	2
*100 x 150; Ø 10	26 szt.	936177	1
200 x 280; Ø 15 Papier krepowany	15 szt.	936185	1
*150 x 180; otwór 5 x 15 cm (owal) Papier krepowany	17 szt.	936183	
*170 x 260 otwór 4 x 6 cm (folia na brzegach)	17 szt.	936579	
*50 x 60 cm otwór Ø 7 cm pasek kleju 2,5 cm	80 szt.	936184	



Foliodrape® Serweta z otworem, samoprzylepna;
możliwość dostosowania średnicy otworu

45 x 75

65 szt.

277509

4

75 x 90

40 szt.

277510

4



PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o.
ul. Żeromskiego 17
95-200 Pabianice
Bezpłatna infolinia: 0 800 26 96 36 (8.00 - 16.00)

Odwiedź nas w Internecie:

www.hartmann.pl
www.hartmann24.pl

CombiSet®

Nazwa zestawu: **Laparotomia Konin 2025**

Nr katalogowy: JakubZurowski2025-003-01

Skład zestawu:

- 1 serweta na stół narzędziowy extra wzmocniona 190 x 150 cm
- 1 fartuch chirurgiczny L (zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. długość 127 cm)
- 3 fartuch chirurgiczny XL (zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. długość 147 cm)
- 1 Miseczka 500 ml - przezroczysta
- 1 serweta na stół Mayo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)
- 1 dren do ssaka 30/10,00 CH/mm z uchwytem Yankauer 24/8,00 CH/mm 200 cm z V.C.
- 1 elektroda czynna 16,5 cm, długość 3,2m
- 2 Osłona na uchwyt lampy
- 1 Czyścik do koagracji 5 x 5 cm
- 1 kieszeń przylepna 2 sekcje 43 x 38 cm
- 1 ostrze do skalpela nr 18
- 40 kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12W, 17N
- 20 kompres z gazy z nitką RTG 10 x 10 cm 12W, 17N
- 4 serwety z gazy z chipem RTG 45 x 45 cm, 4W
- 10 tupfer z gazy z nitką RTG nr 4 (wielkość jajka)
- 2 opatrunki pooperacyjne 10 cm x 8 cm
- 1 opatrunek pooperacyjny 35 x 10 cm
- 2 serwety przylepne 75 cm x 90 cm
- 1 serweta przylepna 175 x 200 cm
- 1 serweta przylepna 240 x 150 cm
- 2 worek do zbiórki płynów 70 x 47 cm, trójkątny, przylepny z kranikiem

Każdy zestaw posiada kartę informacją umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton.

Opakowanie handlowe zawiera 3 zestawy



PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o.
ul. Żeromskiego 17
95-200 Pabianice
Bezpłatna infolinia: 0 800 26 96 36 (8.00 - 16.00)

Odwiedź nas w Internecie:

www.hartmann.pl
www.hartmann24.pl

CombiSet®

Nazwa zestawu: **Kraniotomie – Konin**

Numer katalogowy: JakubZurowski2025-007-00

Skład zestawu:

- 4 Serwety samoprzylepne 50 cm x 50 cm bez wzmocnienia
- 1 serweta neurochirurgiczna wzmocniona 245 x 320 cm, z otworem owalny 30 x 19 cm wypełnionym folią, z workiem do zbiórki płynów
- 2 uchwyt typu rzep 2,5 cm x 14 cm
- 1 kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm
- 1 dren do ssaka 300 cm 30/10,00 CH/mm
- 1 elektroda czynna 320 cm, 16,5 cm
- 30 kompresów z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12W, 17N
- 20 kompresów z gazy z nitką RTG 10 x 10 cm, 16W, 17N
- 1 pojemnik plastikowy niebieski 500 ml
- 1 Czyścik do koagracji 5 x 5 cm
- 2 strzykawka Luer 20 ml, 2- częściowa
- 1 skalpel jednorazowy nr 11 z grawerem na ostrzu
- 1 skalpel jednorazowy nr 24 z grawerem na ostrzu
- 1 igła iniekcyjna 18G,1,20 x 40 mm różowa
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)
- 2 Ręcznik chłonny 33 cm x 30 cm
- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 240 x 150 cm laminat 2- warstwowy (PP-PE)
- 1 fartuch chirurgiczny L (Fartuch z włókniny SMS, zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Długość 127 cm
- 2 fartuch chirurgiczny XXL (Fartuch z włókniny SMS, zapinany przy szyi na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Długość 155 cm

Dodatkowo pakowany oddzielnie:

- 1 x воск kostny biały 2,5 g

Każdy zestaw posiada kartę informację umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Zestaw posiada oznaczenie kolorystyczne. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton. Opakowanie handlowe zawiera 3 zestawy



PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o.
ul. Żeromskiego 17
95-200 Pabianice
Bezpłatna infolinia: 0 800 26 96 36 (8.00 - 16.00)

Odwiedź nas w Internecie:

www.hartmann.pl
www.hartmann24.pl

CombiSet®

Nazwa zestawu: **Operacja kręgosłupa - Konin**

Numer katalogowy: **JakubZurowski2025-004-00**

Skład zestawu:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 240 x 150 cm (wzmocnienie 75 x 240 cm)
- 1 fartuch chirurgiczny standard L (Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy zakończone elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski)
- 2 Ręcznik chłonny 33 cm x 30 cm
- 2 fartuch chirurgicznym Standard XL (Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy zakończone elastycznym, mankietem, dł. min 6 cm troki łączone kartonikiem tak, aby umożliwić sterylne założenie, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski)
- 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 145 cm)
- 1 ostrze do skalpela nr 23
- 1 ostrze do skalpela nr 11
- 1 igła tępą 18G, 1,20 x 40 mm różowa
- 2 strzykawka Luer 20 ml, 2- częściowa
- 1 dren do ssaka 300 cm, 30/10,00 CH/mm
- 2 taśmy przylepna 10 x 50 cm z włókniny poliestrowej
- 1 opatrunek pooperacyjny 10 x 8 cm
- 2 osłona na uchwyt lampy
- 1 serweta nieprzylepna 2- warstwowa 200 x 150 cm
- 1 serweta 2- warstwowa przylepna 175 x 170 cm
- 1 serweta 2- warstwowa przylepna 240 x 150 cm
- 1 kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm
- 20 kompresów z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12W 17N
- 10 kompresów z gazy z nitką RTG 10 x 10 cm, 16W 17N
- 10 tupferów z gazy z nitką RTG, 20N, umieszczone w papierowej torebce
- 3 serwety 2- warstwowe przylepne 75 x 90 cm

Dodatkowo, pakowany oddzielnie:

- 1 x wosk kostny – op. 2,5 g

Każdy zestaw posiada kartę informacją umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Zestaw posiada oznakowanie kolorystyczne. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton.

Opakowanie handlowe zawiera 4 zestawy



PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o.
ul. Żeromskiego 17
95-200 Pabianice
Bezpłatna infolinia: 0 800 26 96 36 (8.00 - 16.00)

Odwiedź nas w Internecie:

www.hartmann.pl
www.hartmann24.pl

CombiSet®

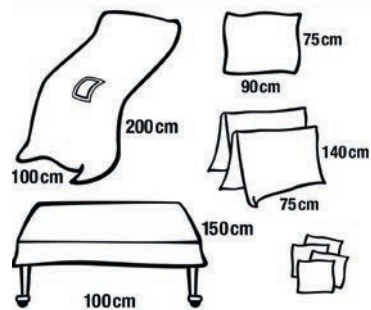
Nazwa zestawu: **Endoskopia Urologiczna Konin**
Numer katalogowy: JakubZurowski2025-006-00

Skład zestawu

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm)
- 1 Miseczka 150 ml - przezroczysta
- 1 Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 19 cm
- 1 Kleszczyki do mycia pola operacyjnego proste, 24 cm
- 1 zestaw irygacyjny 200 cm
- 1 worek na mocz 2000 ml
- 1 osłona na kable video 18 x 244 cm
- 1 dren do ssaka 300 cm, 30/10,00 CH/mm
- 1 strzykawka Luer 20 ml
- 10 kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm
- 1 serweta urologiczna 2- warstwowa 200/280 x 185 cm, z 2 otworami 7 x 10 cm i 7 cm, zintegrowana z nogawicami, posiadająca osłonę na palec do badania per rectum oraz worek na płyny z sitem i możliwością podłączenia drenu
- 2 uchwyt Velcro 2,5 cm 14 cm
- 1 fartuch chirurgiczny urologiczny Spunlaced XL
- 1 fartuch chirurgiczny wzmocniony L (Sterylny pełnoochronny fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMS, z nieprzemakalnymi wstawkami w przedniej części i w głównej części rękawów chroniącymi operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na taśmę wielokrotnego użytku umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu na wysokości barków, rękawy zakończone elastycznym, mankietem o dł min 6 cm, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski)

Każdy zestaw posiada kartę informację umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego ze spisem komponentów i min. 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające datę ważności i nr serii. Opakowanie: opakowanie jednostkowe foliowe z dwiema papierowymi wstawkami z widocznym miejscem rozerwania ułatwiającym otwieranie, zachowując zasady aseptyki na sali operacyjnej. Opakowanie transportowe: worek foliowy zabezpieczający + karton.

Opakowanie handlowe zawiera 5 zestawów.



Zestaw ginekologiczny III

5 zestawów 938727

2

Skład zestawu:

1 serweta na stół narzędziowy Protect	100 x 150
1 samoprzylepna serweta ginekolo- giczna z otworem (7 x 10 cm)	200 x 100
1 serweta nieprzylepna	75 x 90
2 osłony na kończyne długie	75 x 140
4 ręczniki celulozowe	30 x 33

PAUL HARTMANN AG Paul- Tel.: +49 (0) 7321 36-0
Hartmann-Strasse 12 89522 Faks: +49 (0) 7321 36-3636
Heidenheim www.hartmann.info
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Niemcy



Helps. Cares. Protects.

Zbiorcza deklaracja zgodności UE dla wyrobów medycznych klasy Is

Heidenheim, 2024-06-18

Na własną wyłączną odpowiedzialność niniejszym oświadczamy, że niżej wymienione jałowe wyroby medyczne klasy I po raz pierwszy wprowadzane do obrotu przez spółkę PAUL HARTMANN AG, niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta DE-MF-000005861, spełniają wymogi obowiązujących przepisów, w szczególności ogólne wymogi dotyczące bezpieczeństwa i działania oraz wymogi rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych.

Przeprowadzono procedury oceny zgodności w kwestii sterylności zgodnie z przepisami art. 52 ust. 7 i części A załącznika XI, przy czym odpowiednia dokumentacja techniczna jest dostępna.

Procesy sterylizacji podlegają nadzorowi jednostki notyfikowanej TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 Monachium, Niemcy, nr identyfikacyjny 0123. Nr certyfikatu: G21 011858 0069 Wer. 03.

PAUL HARTMANN AG

w zastępstwie

[podpis]

François Georgelin

Członek Zarządu

[podpis]

Jens Hahn

Dyrektor ds. doskonałości w kwestiach regulacyjnych

Ważne do: 30 czerwca 2025 r.

GLN 404 9500 00000 0

Zarząd: Britta Fünfstück (Dyrektor generalny), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Przewodniczący Rady Nadzorczej:
Fritz-Jürgen Heckmann

Siedziba rejestrowa w Heidenheim
Nr akt w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla
Ulm HRB 661090

Sterylny wyroby medyczne klasy I w związku z certyfikatem zapewniania jakości UE (MDR) nr G21 11858 69 Wer. 03

Grupa wyrobów	T0399 - WYROBY OCHRONNE (Z WYŁĄCZENIEM ŚRODKÓW OCHRONY INDYWIDUALNEJ ŚOI) – INNE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Akcesoria Foliodrape – jałowe osłony na podłokietniki Protect	1895	1	40495001895LL
Akcesoria Foliodrape – jałowe wyroby do mocowania	1883	1	40495001883LD
Akcesoria Foliodrape – jałowe legginsy	1889	1	40495001889LR
Akcesoria Foliodrape – jałowe stokinety	1881	1	40495001881L9
Akcesoria Foliodrape – jałowe worki do odsysania	1891	1	40495001891LC
Jałowe serwety do artroskopii Foliodrape Protect	1999	1	40495001999LZ
Jałowe serwety do chirurgii laryngologicznej/szczękowo-twarzowej Foliodrape Protect Plus	2033	1	40495002033JV
Jałowe serwety do znieczulenia zewnątrzoponowego Foliodrape Protect	2143	1	40495002143K5
Jałowe serwety do osłaniania kończyn Foliodrape Protect Plus	2018	1	40495002018JZ
Samoprzylepne jałowe serwety z otworem Foliodrape Protect	2141	1	40495002141JZ
Samoprzylepne jałowe serwety z otworem Foliodrape Protect	2029	1	40495002029K6
Jałowe serwety z otworem Foliodrape Protect	2142	1	40495002142K3
Inne jałowe akcesoria Foliodrape	1892	1	40495001892LE
Samoprzylepne jałowe serwety chirurgiczne Foliodrape Protect	2005	1	40495002005JQ
Samoprzylepne jałowe serwety chirurgiczne Foliodrape Protect Plus	2034	1	40495002034JX
Jałowe serwety chirurgiczne Foliodrape Protect	2140	1	40495002140JX

GLN 404 9500 00000 0

PAUL HARTMANN AG Paul- Tel.: +49 (0) 7321 36-0
Hartmann-Strasse 12 89522 Faks: +49 (0) 7321 36-3636
Heidenheim **www.hartmann.info**
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Niemcy



Uniwersalne jałowe serwety z rozcięciem Foliodrape Protect	2144	1	40495002144K7
Uniwersalne jałowe serwety z rozcięciem Foliodrape Protect Plus	2021	1	40495002021JN

Grupa wyrobów	M040101 - OPATRUNKI SAMOPRZYLEPNE Z WKŁADEM CHŁONNYM		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Cosmopor	1438	4(1)	40495001438KL
Cosmopor Advance	1455	4(1)	40495001455KL
Cosmopor E	1439	4(1)	40495001439KN
Cosmopor Entry	3561	4(1)	40495003561L2
Cosmopor Skin Color	2838	4(1)	40495002838LF
Cosmopor Silicone	3523	4(1)	40495003523KS
Cosmopor Waterproof	1465	4(1)	40495001465KP
Jałowy opatrunek DermaPlast MEDICAL z wkładem chłonnym – oddychający	3547	4(1)	40495003547 L8
Chłonny opatrunek samoprzylepny DermaPlast MEDICAL skin+ z silikonową warstwą przylegającą do rany	3888	4(1)	40495003888M5
M-plast steriler Wundverband	3556	4(1)	40495003556L9

Grupa wyrobów	M040102 - OPATRUNKI MOCUJĄCE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Cosmopor I.V.	3555	4(1)	40495003555L7
Cosmopor I.V. transparent	1448	4(1)	40495001448KP
Pasek żelowy VivanoMed	3968	1	40495003968M4

GLN 404 9500 00000 0

Zarząd: Britta Fünfstück (Dyrektor Generalny), François Georgelin, Siedziba rejestrowa w Heidenheim
Stefan Grote, Oliver Neubrand Nr akt w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla
Przewodniczący Rady Nadzorczej: Ulm HRB 661090
Fritz-Jürgen Heckmann

Grupa wyrobów	M040301 - OPATRUNKI NA OCZY, Z BAWĘŁNY LUB MATERIAŁÓW Z WŁÓKNINY		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Jałowy opatrunek na oko Eycopad	1364	4(1)	40495001364KG
Kompresy okulistyczne Sterilux	3570	4(1)	40495003570L3

Grupa wyrobów	T030102 - OSŁONY, NARZĘDZIA I URZĄDZENIA		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Jałowe serwety na stół instrumentariuszki Foliodrape	2038	1	40495002038K7
Inne jałowe osłony na urządzenia Foliodrape	1887	1	40495001887LM
Jałowe serwety na stół Foliodrape Protect	2139	1	40495002139KE
Jałowe serwety na stół Foliodrape Protect Plus	2106	1	40495002106JX
Jałowe wzmacniane serwety na stół Foliodrape	2037	1	40495002037K5

Grupa wyrobów	T0202 - ZESTAWY DO ZABIEGÓW CHIRURGICZNYCH (Z WYŁĄCZENIEM ZESTAWÓW NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH)		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Jałowe zestawy do angiografii Foliodrape Protect Plus	2013	1	40495002013JP
Jałowe zestawy do cesarskiego cięcia Foliodrape Protect Plus	2024	1	40495002024JU

GLN 404 9500 00000 0

Jałowe zestawy do chirurgii laryngologicznej/szczękowo-twarzowej Foliodrape z włókniny SMS	3419	1	40495003419KW
Jałowe zestawy do zabiegów w obrębie kończyn Foliodrape Protect	2337	1	40495002337KL
Jałowe zestawy do zabiegów w obrębie kończyn Foliodrape Protect Plus	1684	1	40495001684L5
Jałowe zestawy do chirurgii ogólnej Foliodrape Protect	2232	1	40495002232K5
Jałowe zestawy do chirurgii ogólnej Foliodrape Protect Plus	1507	1	40495001507KE
Jałowe zestawy do zabiegów ginekologicznych/położniczych Foliodrape Protect	2548	1	40495002548L3
Jałowe zestawy do zabiegów ginekologicznych/położniczych Foliodrape Protect Plus	2023	1	40495002023JS
Jałowe zestawy do zabiegów w obrębie rąk/stóp Foliodrape Protect	1995	1	40495001995LR
Jałowe zestawy do zabiegów w obrębie rąk/stóp Foliodrape Protect Plus	1875	1	40495001875LE
Jałowe zestawy do zabiegów w obrębie serca/klatki piersiowej/naczyń krwionośnych Foliodrape Protect Plus	2022	1	40495002022JQ
Jałowe zestawy do zabiegów w obrębie serca/klatki piersiowej/naczyń krwionośnych Foliodrape Protect Plus z wiskozy	2212	1	40495002212JX
Jałowe zestawy do zabiegów w obrębie stawu biodrowego Foliodrape Protect Plus	2570	1	40495002570KU
Jałowe zestawy do chirurgii szczękowo-twarzowej Foliodrape Protect	2014	1	40495002014JR
Jałowe zestawy do chirurgii szczękowo-twarzowej Foliodrape Protect Plus	2032	1	40495002032JT
Jałowe zestawy do zabiegów neurochirurgicznych Foliodrape Protect Plus	1873	1	40495001873LA
Jałowe zestawy do zabiegów okulistycznych Foliodrape Protect	2008	1	40495002008JW
Jałowe zestawy do zabiegów okulistycznych Foliodrape z włókniny SMS	2214	1	40495002214K3
Jałowe zestawy do zabiegów ortopedycznych Foliodrape z polietylenu	3527	1	40495003527L2
Jałowe zestawy do artroskopii barku Foliodrape Protect	2233	1	40495002233K7
Jałowe zestawy do artroskopii barku Foliodrape Protect Plus z wiskozy	2568	1	40495002568L9
Jałowe zestawy do zabiegów urologicznych Foliodrape Protect	1993	1	40495001993LM

GLN 404 9500 00000 0

Zarząd: Britta Fünfstück (Dyrektor Generalny), François Georgelin, Siedziba rejestrowa w Heidenheim

Stefan Grote, Oliver Neubrand

Przewodniczący Rady Nadzorczej:

Fritz-Jürgen Heckmann

Nr akt w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla
Ulm HRB 661090

Grupa wyrobów	TO299 - SERWETY OCHRONNE I ODLIŻ OCHRONNA – INNE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Fartuch Foliodress Comfort Basic	1251	1	40495001251K2
Fartuch Foliodress Comfort Standard	1253	1	40495001253K6
Fartuch Foliodress Comfort wzmacniony	1254	1	40495001254K8
Fartuch Foliodress Protect Standard	1258	1	40495001258KG
Fartuch Foliodress Comfort Standard P&G	3347	1	40495003347KW
Fartuch Foliodress Comfort dodatkowo wzmacniony	3348	1	40495003348KY
Fartuch Foliodress Comfort dodatkowo wzmacniony P&G	3349	1	40495003349L2
Fartuch Foliodress Comfort dodatkowo wzmacniony, model B	3350	1	40495003350KK
Fartuch urologiczny Foliodress Comfort dodatkowo wzmacniony	3351	1	40495003351KM
Fartuch Foliodress Protect Basic	3344	1	40495003344KQ.
Fartuch Foliodress Protect Standard	3345	1	40495003345KS
Fartuch Foliodress Protect wzmacniony	3346	1	40495003346KU
Foliodress Comfort dodatkowo wzmacniony	3356	1	40495003356KX
Jałowa osłona na ramię Foliodress	3395	1	40495003395L9
Jałowy nieprzepuszczalny fartuch izolacyjny Foliodress S	3343	1	40495003343KN
Jałowy fartuch izolacyjny Foliodress S	1264	1	40495001264KB

Grupa wyrobów	Z129080 - RÓŻNE NARZĘDZIA DO BADAŃ CZYNNOŚCIOWYCH I INTERWENCJI LECZNICZYCH – NARZĘDZIA		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Jałowe nożyczki opatrunkowe Peha-instrument	1637	1	40495001637KU
Jałowe rozwieracze do powiek Peha-instrument	4127	5(1)	40495004127KM

GLN 404 9500 00000 0

Jałowe nożyczki tępo-tępe MediSet	3788	1	40495003788LY
Jałowe nożyczki ostro-tępe MediSet	3789	1	40495003789M2
Jałowe nożyczki ostro-ostre MediSet	3790	1	40495003790LK
Kleszczyki MediSet z cienkimi szczękami	3793	5	40495003793LR
Jałowe kleszczyki do opatrunków MediSet	3794	5	40495003794LT
Jałowe kleszczyki do przytrzymywania MediSet	3795	1	40495003795LV
Jałowe kleszczyki typu Kocher MediSet	3796	5	40495003796LX

Grupa wyrobów	Z120190 - RÓŻNE NARZĘDZIA DO OGÓLNYCH I WIELOSPECJALISTYCZNYCH ZABIEGÓW CHIRURGICZNYCH		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Jałowe nieząbkowane zaciski do drenów Peha-instrument	1654	1	40495001654KU

Grupa wyrobów	T010202 - SYNTETYCZNE RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNE/ZABIEGOWE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.2 - Sterylizacja przez napromienianie		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Rękawice Peha-soft nitrylowe jałowe	1946	5(1)	40495001946LC

Grupa wyrobów	M020102 - GAZY BAWELNIANE SKŁADANE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Kompres DermaPlast	1424	4(1)	40495001424K9
Peha Schlitzkompressen	1398	4(1)	40495001398KZ

GLN 404 9500 00000 0

Grupa wyrobów	M020101 - GAZY BAWELNIANE CIĘTE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Gaza jałowa cięta	1015	4(1)	40495001015JL
Gaza jałowa	1143	4(1)	40495001143JW

Grupa wyrobów	M020101 - GAZY BAWELNIANE CIĘTE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.3 Sterylizacja ciepłem wilgotnym		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Gaza jałowa cięta	1015	4(1)	40495001015JL
Gaza jałowa	1143	4(1)	40495001143JW

Grupa wyrobów	M020107 - GAZY BAWELNIANE W ROLKACH		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.3 Sterylizacja ciepłem wilgotnym		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Bandaże gazowe jałowe	1236	4(1)	40495001236K6

Grupa wyrobów	M020201 - GAZY Z WŁÓKNINY SKŁADANE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.3 Sterylizacja ciepłem wilgotnym		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Medicomp drain	1383	4(1)	40495001383KL

GLN 404 9500 00000 0

Grupa wyrobów	M040201 - OPATRUNKI CHŁONNE Z WKŁADEM CELULOZOWYM I PASKAMI Z WŁÓKNINY		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.3 Sterylizacja ciepłem wilgotnym		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Pansement Absorbant Sterile	1404	4(1)	40495001404K3
Zetuvit (wyrób jałowy)	1401	4(1)	40495001401JV
Zetuvit E (wyrób jałowy)	1409	4(1)	40495001409KD

Grupa wyrobów	M040299 - NIEPRZYLEPNE OPATRUNKI CHŁONNE – INNE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.3 Sterylizacja ciepłem wilgotnym		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Samu (jałowy)	1940	1	40495001940KY

Grupa wyrobów	A0699 - WYROBY DO DRENAŻU I ZBIERANIA PŁYNÓW – INNE		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Zbiornik na wydzielinę VivanoTec	1012	1	40495001012JE
Port VivanoTec	1804	1	40495001804KP
Złącze Y Vivano®Tec	1805	1	40495001805KR

GLN 404 9500 00000 0

PAUL HARTMANN AG Paul- Tel.: +49 (0) 7321 36-0
Hartmann-Strasse 12 89522 Faks: +49 (0) 7321 36-3636
Heidenheim **www.hartmann.info**
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Niemcy



Grupa wyrobów	H02010106 - PRZYRZĄDY DO USUWANIA METALOWYCH ZSZYWEK CHIRURGICZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU		
Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 Sterylizacja tlenkiem etylenu.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Przyrząd do usuwania zszywek Mediset	3786	1	40495003786LU

Sterylny wyroby medyczne klasy I z funkcją pomiarową w związku z certyfikatem zapewniania jakości UE (MDR) nr G21 011858 0069 Wer. 03

Grupa wyrobów	T0202 - ZESTAWY DO ZABIEGÓW CHIRURGICZNYCH (Z WYŁĄCZENIEM ZESTAWÓW NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH)		
Właściwości wyrobu	MDS 1010 - Wyroby z funkcją pomiarową		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Standardowe zestawy Foliodrape z woreczkiem z miarką, wyrób jałowy	4034	1	40495004034KD

Grupa wyrobów	T0399 - WYROBY OCHRONNE (Z WYŁĄCZENIEM ŚRODKÓW OCHRONY INDYWIDUALNEJ ŚOI) – INNE		
Właściwości wyrobu	MDS 1010 - Wyroby z funkcją pomiarową		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Obłożenia pacjenta Foliodrape z woreczkiem z miarką, wyrób jałowy	4035	1	40495004035KF
Obłożenia pacjenta HARTMANN z woreczkiem z miarką	4036	1	40495004036KH

GLN 404 9500 00000 0

Zarząd: Britta Fünfstück (Dyrektor Generalny), François Georgelin, Siedziba rejestrowa w Heidenheim
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Przewodniczący Rady Nadzorczej: Fritz-Jürgen Heckmann

Nr akt w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla
Ulm HRB 661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Consolidated EU Declaration of Conformity for Medical Devices in Class Is

Heidenheim, 2024-06-18

We herewith declare under our sole responsibility that the Class I sterile medical devices listed below, first placed on the market by PAUL HARTMANN AG, Single Registration Number of Manufacturer DE-MF-000005861, satisfy the applicable provisions, in particular, the General Safety and Performance Requirements, of the Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5. April 2017 on medical devices.

The conformity assessment procedures according to Article 52 (7) and Annex XI part A with respect to sterility have been performed and the Technical Documentation is kept available.

The sterilization processes are under the supervision of the Notified Body TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 München, Germany, ID-Nr. 0123. Certificate No.: G21 011858 0069 Rev. 03.

PAUL HARTMANN AG

François Georgelin
Member of the Management Board

i.V.

Jens Hahn
Director Regulatory Affairs Excellence

Valid until: 2025-06-30

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Helps. Cares. Protects.

Class I sterile medical devices in conjunction with the EU Quality Assurance Certificate (MDR) No. G21 011858 0069 Rev. 03

Device Group		T0399 - PROTECTION DEVICES (EXCLUDING PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT PPE) - OTHER	
Device Properties		MDS 1005.1 Ethylene Oxide Sterilization	
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Foliodrape Accessories Armrest covers protect sterile	1895	1	40495001895LL
Foliodrape Accessories Fixation sterile	1883	1	40495001883LD
Foliodrape Accessories Leggings sterile	1889	1	40495001889LR
Foliodrape Accessories Stockinettes sterile	1881	1	40495001881L9
Foliodrape Accessories Suction bags sterile	1891	1	40495001891LC
Foliodrape Arthroscopy drapes protect sterile	1999	1	40495001999LZ
Foliodrape ENT/Maxillofacial Surgery drapes protect plus sterile	2033	1	40495002033JV
Foliodrape Epidural drapes protect sterile	2143	1	40495002143K5
Foliodrape Extremity drapes protect plus sterile	2018	1	40495002018JZ
Foliodrape Fenestrated drapes adhesive protect sterile	2141	1	40495002141JZ
Foliodrape Fenestrated drapes adhesive protect sterile	2029	1	40495002029K6
Foliodrape Fenestrated drapes protect sterile	2142	1	40495002142K3
Foliodrape Other accessories sterile	1892	1	40495001892LE
Foliodrape Surgical drapes adhesive protect sterile	2005	1	40495002005JQ
Foliodrape Surgical drapes adhesive protect plus sterile	2034	1	40495002034JX
Foliodrape Surgical drapes protect sterile	2140	1	40495002140JX

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Helps. Cares. Protects.

Foliodrape Universal Split drape protect sterile	2144	1	40495002144K7
Foliodrape Universal Split drapes protect plus sterile	2021	1	40495002021JN

Device Group	M040101 - ADHESIVE DRESSINGS, WITH ABSORBENT PAD		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Cosmopor	1438	4 (1)	40495001438KL
Cosmopor Advance	1455	4 (1)	40495001455KL
Cosmopor E	1439	4 (1)	40495001439KN
Cosmopor Entry	3561	4 (1)	40495003561L2
Cosmopor Skin Color	2838	4 (1)	40495002838LF
Cosmopor Silicone	3523	4 (1)	40495003523KS
Cosmopor Waterproof	1465	4 (1)	40495001465KP
DermaPlast MEDICAL Sterile dressing with wound pad - breathable	3547	4 (1)	40495003547L8
DermaPlast MEDICAL skin+ Absorbent adhesive dressing with silicone contact layer	3888	4 (1)	40495003888M5
M-plast steriler Wundverband	3556	4 (1)	40495003556L9

Device Group	M040102 - FIXING DRESSINGS		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Cosmopor I.V.	3555	4 (1)	40495003555L7
Cosmopor I.V. transparent	1448	4 (1)	40495001448KP
VivanoMed Gel Strip	3968	1	40495003968M4

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Helps. Cares. Protects.

Device Group	M040301 – EYE PADS, COTTON OR NON-WOVEN MATERIALS		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Eycopad sterile	1364	4 (1)	40495001364KG
Sterilux Compresses ophtalmiques	3570	4 (1)	40495003570L3

Device Group	T030102 – COVER SHEATHS, INSTRUMENTS AND EQUIPMENTS		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Foliodrape Instruments table covers sterile	2038	1	40495002038K7
Foliodrape Other equipment covers sterile	1887	1	40495001887LM
Foliodrape Table covers protect sterile	2139	1	40495002139KE
Foliodrape Table covers protect plus sterile	2106	1	40495002106JX
Foliodrape Table covers reinforced sterile	2037	1	40495002037K5

Device Group	T0202 – SURGICAL PROCEDURALS KITS (EXCLUDING SURGICAL INSTRUMENTS KITS)		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Foliodrape Sets Angiography protect plus sterile	2013	1	40495002013JP
Foliodrape Sets Caesarean sections protect plus sterile	2024	1	40495002024JU

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany



Helps. Cares. Protects.

Foliodrape Sets ENT/Maxilofacial surgery sms sterile	3419	1	40495003419KW
Foliodrape Sets Extremity protect sterile	2337	1	40495002337KL
Foliodrape Sets Extremity protect plus sterile	1684	1	40495001684L5
Foliodrape Sets General Surgery protect sterile	2232	1	40495002232K5
Foliodrape Sets General Surgery protect plus sterile	1507	1	40495001507KE
Foliodrape Sets Gynecology / Obstetrics protect sterile	2548	1	40495002548L3
Foliodrape Sets Gynecology / Obstetrics protect plus sterile	2023	1	40495002023JS
Foliodrape Sets Hand / Foot protect sterile	1995	1	40495001995LR
Foliodrape Sets Hand / Foot protect plus sterile	1875	1	40495001875LE
Foliodrape Sets Heart / Thorax / Vascular protect plus sterile	2022	1	40495002022JQ
Foliodrape Sets Heart / Thorax / Vascular protect plus viscose sterile	2212	1	40495002212JX
Foliodrape Sets Hip protect plus sterile	2570	1	40495002570KU
Foliodrape Sets Maxillofacial Surgery protect sterile	2014	1	40495002014JR
Foliodrape Sets Maxillofacial Surgery protect plus sterile	2032	1	40495002032JT
Foliodrape Sets Neurosurgery protect plus sterile	1873	1	40495001873LA
Foliodrape Sets Ophtalmology protect sterile	2008	1	40495002008JW
Foliodrape Sets Ophtalmology SMS sterile	2214	1	40495002214K3
Foliodrape sets Orthopedy PE sterile	3527	1	40495003527L2
Foliodrape Sets Shoulder Arthroscopy protect sterile	2233	1	40495002233K7
Foliodrape Sets Shoulder Arthroscopy protect plus viscose sterile	2568	1	40495002568L9
Foliodrape Sets Urology protect sterile	1993	1	40495001993LM

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

Device Group		T0299 – PROTECTION DRAPES AND GARMENTS – OTHER	
Device Properties		MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization	
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Foliodress gown Comfort Basic	1251	1	40495001251K2
Foliodress gown Comfort Standard	1253	1	40495001253K6
Foliodress gown Comfort Reinforced	1254	1	40495001254K8
Foliodress gown Protect Standard	1258	1	40495001258KG
Foliodress gown Comfort Standard P&G	3347	1	40495003347KW
Foliodress gown Comfort Extra Reinforced	3348	1	40495003348KY
Foliodress gown Comfort Extra Reinforced P&G	3349	1	40495003349L2
Foliodress gown Comfort Extra Reinforced Model B	3350	1	40495003350KK
Foliodress gown Comfort Extra Urology	3351	1	40495003351KM
Foliodress gown Protect Basic	3344	1	40495003344KQ
Foliodress gown Protect Standard	3345	1	40495003345KS
Foliodress gown Protect Reinforced	3346	1	40495003346KU
Foliodress Comfort Extra Reinforced	3356	1	40495003356KX
Foliodress arm cover sterile	3395	1	40495003395L9
Foliodress S isolation gown impervious sterile	3343	1	40495003343KN
Foliodress S isolation gown sterile	1264	1	40495001264KB

Device Group		Z129080 – VARIOUS INSTRUMENTS FOR FUNCTIONAL EXPLORATION AND THERAPEUTIC INTERVENTIONS – HARDWARE ACCESSORIES	
Device Properties		MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization	
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Peha-instrument bandage scissors sterile	1637	1	40495001637KU
Peha-instrument Eye Specula sterile	4127	5 (1)	40495004127KM

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

MediSet Scissors blunt/blunt sterile	3788	1	40495003788LY
MediSet Scissors sharp/blunt sterile	3789	1	40495003789M2
MediSet Scissors sharp/sharp sterile	3790	1	40495003790LK
MediSet Forceps with thin jaws	3793	5	40495003793LR
MediSet Dressing forceps sterile	3794	5	40495003794LT
MediSet Stick holder forceps sterile	3795	1	40495003795LV
MediSet Kocher forceps sterile	3796	5	40495003796LX

Device Group	Z120190 – VARIOUS INSTRUMENTS FOR GENERAL AND MULTIDISCIPLINARY SURGERY		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Peha-instrument tubing clamps without serrations sterile	1654	1	40495001654KU

Device Group	T010202 – SYNTHETIC EXAMINATION / TREATMENT GLOVES		
Device Properties	MDS 1005.2 – Sterilization by irradiation		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Peha-soft nitrile sterile	1946	5 (1)	40495001946LC

Device Group	M020102 – COTTON GAUZES, FOLDED		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
DermaPlast Compress	1424	4 (1)	40495001424K9
Peha Schlitzkompressen	1398	4 (1)	40495001398KZ

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Device Group	M020101 – COTTON GAUZES, CUT		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Cut Gauze sterile	1015	4 (1)	40495001015JL
Gauze sterile	1143	4 (1)	40495001143JW

Device Group	M020101 – COTTON GAUZES, CUT		
Device Properties	MDS 1005.3 Sterilization by moist heat		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Cut Gauze sterile	1015	4 (1)	40495001015JL
Gauze sterile	1143	4 (1)	40495001143JW

Device Group	M020107 – COTTON GAUZES IN ROLLS		
Device Properties	MDS 1005.3 Sterilization by moist heat		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Gauze bandages sterile	1236	4 (1)	40495001236K6

Device Group	M020201 – NON-WOVEN FOLDED GAUZES		
Device Properties	MDS 1005.3 Sterilization by moist heat		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Medicomp drain	1383	4 (1)	40495001383KL

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Helps. Cares. Protects.

Device Group	M040201 – ABSORBENT DRESSINGS WITH CELLULOSE PAD AND NON-WOVEN WRAPS		
Device Properties	MDS 1005.3 Sterilization by moist heat		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Pansement Absorbant Stérile	1404	4 (1)	40495001404K3
Zetuvit (sterile)	1401	4 (1)	40495001401JV
Zetuvit E (sterile)	1409	4 (1)	40495001409KD

Device Group	M040299 – NON-ADHESIVE ABSORBENT DRESSINGS – OTHER		
Device Properties	MDS 1005.3 Sterilization by moist heat		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Samu (steril)	1940	1	40495001940KY

Device Group	A0699 – DRAINAGE AND FLUID COLLECTION DEVICES – OTHER		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
VivanoTec Exudate Canister	1012	1	40495001012JE
VivanoTec Port	1804	1	40495001804KP
VivanoTec Y-Connector	1805	1	40495001805KR

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand

Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090

Registered Office Heidenheim

Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Helps. Cares. Protects.

Device Group	H02010106 - METAL SURGICAL STAPLE REMOVERS, SINGLE-USE		
Device Properties	MDS 1005.1 Ethylene Oxide sterilization		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Mediset Staple remover	3786	1	40495003786LU

Class I medical devices with measuring function in conjunction with the EU Quality Assurance Certificate (MDR) No. G21 011858 0069 Rev. 03

Device Group	T0202 – SURGICAL PROCEDURAL KITS (EXCLUDING SURGICAL INSTRUMENT KITS)		
Device Properties	MDS 1010 – Devices with a measuring function		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Foliodrape standard sets with pouch with scale, sterile	4034	1	40495004034KD

Device Group	T0399 – PROTECTION DEVICES (EXCLUDING PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT PPE) - OTHER		
Device Properties	MDS 1010 – Devices with a measuring function		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Foliodrape patient drapes with pouch with scale, sterile	4035	1	40495004035KF
HARTMANN patient drapes with pouch with scale	4036	1	40495004036KH

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
BS-MDR-099



Product Service

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik XI, część A
(wyroby klasy I w stanie sterylnym, z funkcją pomiarową lub narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku)
Nr G21 011858 0069 Wer. 03

Producent:

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Str. 12
89522 Heidenheim
NIEMCY

Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta - DE-MF-000005861

Jednostka certyfikująca TÜV SÜD Product Service GmbH poświadczają, że producent określił, udokumentował i wdrożył system zarządzania jakością opisany w art. 10 ust. 9 rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych. Szczegółowe informacje dotyczące kategorii wyrobów objętych systemem zarządzania jakością opisano na kolejnych stronach.

W niżej wymienionym sprawozdaniu zestawiono wyniki oceny i uwzględniono odniesienia do odpowiednich wspólnych specyfikacji, norm zharmonizowanych i sprawozdań z badań. Ocenę zgodności przeprowadzono zgodnie z częścią A załącznika XI do tego rozporządzenia i uzyskano wynik pozytywny.

Stosownie do okoliczności zakres udziału jednostki notyfikowanej jest ograniczony do aspektów związanych z:

- uzyskaniem, zapewnieniem i utrzymywaniem stanu sterylnego,
- zgodnością wyrobów z wymogami metrologicznymi,
- ponownym użyciem wyrobu, w szczególności czyszczenia, dezynfekcji, sterylizacji, konserwacji, testowania funkcjonalnego i odpowiednich instrukcji używania.

Certyfikowany system zapewnienia jakości podlega okresowemu nadzorowi ze strony TÜV SÜD Product Service GmbH. Należy przestrzegać wszystkich wymagań przepisów grupy TÜV SÜD dotyczących badań, certyfikacji, walidacji i weryfikacji. Informacje szczegółowe i informacje na temat ważności certyfikatu można znaleźć pod adresem: www.TUVsud.com/ps-cert?q=cert:G210118580069Wer.03

Sprawozdanie nr: 713334121
Nr poprzedniego certyfikatu: G21 011858 0069 Wer. 02
Ważne od: 18 czerwca 2024 r.
Ważne do: 29 listopada 2025 r.
Data pierwotnego wydania: 30 listopada 2020 r.

Data wydania: 18 czerwca 2024 r.

Christoph Dicks
Dyrektor ds.
certyfikacji/Jednostka
notyfikowana



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
BS-MDR-099



Product Service

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik XI, część A
(wyroby klasy I w stanie sterylnym, z funkcją pomiarową lub narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku)

Nr G21 011858 0069 Wer. 03

Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	T0399 - WYROBY OCHRONNE (Z WYŁĄCZENIEM ŚRODKÓW OCHRONY INDYWIDUALNEJ ŚOI) – INNE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu MDS 1010 - Wyroby z funkcją pomiarową
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M040101 - OPATRUNKI SAMOPRZYLEPNE Z WKŁADEM CHŁONNYM
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M040102 - OPATRUNKI MOCUJĄCE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu MDS 1005.2 - Sterylizacja przez napromienianie
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M040301 - OPATRUNKI NA OCZY, Z BAWĘŁNY LUB MATERIAŁÓW Z WŁÓKNINY
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	T030102 - OSŁONY, NARZĘDZIA I URZĄDZENIA
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	T0202 - ZESTAWY DO ZABIEGÓW CHIRURGICZNYCH (Z WYŁĄCZENIEM ZESTAWÓW NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH)
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu MDS 1010 - Wyroby z funkcją pomiarową
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	T0299 - SERWETY OCHRONNE I ODZIEŻ OCHRONNA – INNE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	Z129080 - RÓŻNE NARZĘDZIA DO BADAŃ CZYNNOŚCIOWYCH I INTERWENCJI LECZNICZYCH – NARZĘDZIA
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu



Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik XI, część A
(wyroby klasy I w stanie sterylnym, z funkcją pomiarową lub narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku)

Nr G21 011858 0069 Wer. 03

Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	Z120190 - RÓŻNE NARZĘDZIA DO OGÓLNYCH I WIELOSPECJALISTYCZNYCH ZABIEGÓW CHIRURGICZNYCH
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	T010202 - SYNTETYCZNE RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNE/ZABIEGOWE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.2 - Sterylizacja przez napromienianie
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M020102 - GAZY BAWĘLNIANE SKŁADANE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M020101 - GAZY BAWĘLNIANE CIĘTE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu MDS 1005.3 - Sterylizacja ciepłem wilgotnym
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M020107 - GAZY BAWĘLNIANE W ROLKACH
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.3 - Sterylizacja ciepłem wilgotnym
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M020201 - GAZY Z WŁÓKNINY SKŁADANE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu MDS 1005.3 - Sterylizacja ciepłem wilgotnym
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M040201 - OPATRUNKI CHŁONNE Z WKŁADEM CELULOZOWYMI PASKAMI Z WŁÓKNINY
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu MDS 1005.3 - Sterylizacja ciepłem wilgotnym
Klasyfikacja:	Klasa I
Grupa wyrobów:	M040299 - NIEPRZYLEPNE OPATRUNKI CHŁONNE – INNE
Właściwości wyrobu:	MDS 1005.3 - Sterylizacja ciepłem wilgotnym



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
BS-MDR-099



Product Service

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik XI, część A
(wyroby klasy I w stanie sterylnym, z funkcją pomiarową lub narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku)

Nr G21 011858 0069 Wer. 03

Klasyfikacja:

Klasa I

Grupa wyrobów:

A0699 - WYROBY DO DRENAŻU I ZBIERANIA PŁYNÓW – INNE

Właściwości wyrobu:

MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu

Klasyfikacja:

Klasa I

Grupa wyrobów:

H02010106 - PRZYRZĄDY DO USUWANIA METALOWYCH ZSZYWEK
CHIRURGICZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

Właściwości wyrobu:

MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu

Ważność niniejszego certyfikatu zależy od ./.
warunków lub jest ograniczona do
następującego zakresu:

Historia zmian:

Wer.	Data	Sprawozdanie	Opis
00	30 listopada 2020 r.	713191741	-
01	8 grudnia 2021 r.	713213658	-
02	20 lipca 2022 r.	713214126	-
03	18 czerwca 2024 r.	713334121	Uzupełniono: Dodano wyroby/grupy wyrobów



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Class I Devices in sterile condition, with measuring function or reusable surgical instruments)

No. G21 011858 0069 Rev. 03

Manufacturer:

PAUL HARTMANN AG

Paul-Hartmann-Str. 12
89522 Heidenheim
GERMANY

SRN Manufacturer - DE-MF-000005861

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the manufacturer has established, documented and implemented a quality management system as described in Article 10 (9) of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. Details on device categories covered by the quality management system are described on the following page(s).

The Report referenced below summarises the result of the assessment and includes reference to relevant CS, harmonized standards and test reports. The conformity assessment has been carried out according to Annex XI Part A of this regulation with a positive result.

As applicable the involvement of the notified body is limited to the aspects relating to:

- establishing, securing and maintaining sterile conditions,
- conformity of the devices with the metrological requirements,
- reuse of the device, in particular cleaning, disinfection, sterilization, maintenance and functional testing and the related instructions for use.

The certified quality assurance system is subject to periodical surveillance by TÜV SÜD Product Service GmbH. All applicable requirements of the Testing, Certification, Validation and Verification Regulations TÜV SÜD Group have to be complied with. For details and certificate validity see:

[www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G21 011858 0069 Rev. 03](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G21_011858_0069_Rev._03)

Report No.: 713334121

Preceding Certificate No.: G21 011858 0069 Rev. 02

Valid from: 2024-06-18

Valid until: 2025-11-29

Date of Initial Issuance: 2020-11-30

Issue date: 2024-06-18

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified
Body



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Class I Devices in sterile condition, with measuring function or reusable surgical instruments)

No. G21 011858 0069 Rev. 03

Classification:	Class I
Device Group:	T0399 - PROTECTION DEVICES (EXCLUDING PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT PPE) - OTHER
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization MDS 1010 - Devices with a measuring function
Classification:	Class I
Device Group:	M040101 - ADHESIVE DRESSINGS, WITH ABSORBENT PAD
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Classification:	Class I
Device Group:	M040102 - FIXING DRESSINGS
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization MDS 1005.2 - Sterilisation by irradiation
Classification:	Class I
Device Group:	M040301 - EYE PADS, COTTON OR NON-WOVEN MATERIALS
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Classification:	Class I
Device Group:	T030102 - COVER SHEATHS, INSTRUMENTS AND EQUIPMENTS
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Classification:	Class I
Device Group:	T0202 - SURGICAL PROCEDURAL KITS (EXCLUDING SURGICAL INSTRUMENT KITS)
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization MDS 1010 - Devices with a measuring function
Classification:	Class I
Device Group:	T0299 - PROTECTION DRAPES AND GARMENTS - OTHER
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Classification:	Class I
Device Group:	Z129080 - VARIOUS INSTRUMENTS FOR FUNCTIONAL EXPLORATION AND THERAPEUTIC INTERVENTIONS - HARDWARE ACCESSORIES
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Class I Devices in sterile condition, with measuring function or reusable surgical instruments)

No. G21 011858 0069 Rev. 03

Classification:	Class I
Device Group:	Z120190 - VARIOUS INSTRUMENTS FOR GENERAL AND MULTIDISCIPLINARY SURGERY
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Classification:	Class I
Device Group:	T010202 - SYNTHETIC EXAMINATION / TREATMENT GLOVES
Device Properties:	MDS 1005.2 - Sterilisation by irradiation
Classification:	Class I
Device Group:	M020102 - COTTON GAUZES, FOLDED
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Classification:	Class I
Device Group:	M020101 - COTTON GAUZES, CUT
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization MDS 1005.3 - Sterilization by moist heat
Classification:	Class I
Device Group:	M020107 - COTTON GAUZES IN ROLLS
Device Properties:	MDS 1005.3 - Sterilization by moist heat
Classification:	Class I
Device Group:	M020201 - NON-WOVEN FOLDED GAUZES
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization MDS 1005.3 - Sterilization by moist heat
Classification:	Class I
Device Group:	M040201 - ABSORBENT DRESSINGS WITH CELLULOSE PAD AND NON-WOVEN WRAPS
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization MDS 1005.3 - Sterilization by moist heat
Classification:	Class I
Device Group:	M040299 - NON-ADHESIVE ABSORBENT DRESSINGS - OTHER
Device Properties:	MDS 1005.3 - Sterilization by moist heat



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Class I Devices in sterile condition, with measuring function or reusable surgical instruments)

No. G21 011858 0069 Rev. 03

Classification: Class I
Device Group: A0699 - DRAINAGE AND FLUID COLLECTION DEVICES - OTHER
Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization

Classification: Class I
Device Group: H02010106 - METAL SURGICAL STAPLE REMOVERS, SINGLE-USE
Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization

The validity of this certificate depends on conditions and/or is limited to the following: ./.

Revision History:

Rev.	Dated	Report	Description
00	2020-11-30	713191741	-
01	2021-12-08	713213658	-
02	2022-07-20	713214126	-
03	2024-06-18	713334121	Supplemented: Device(s)/group of device(s) added

PAUL HARTMANN AG Paul- Tel.: +49 (0) 7321 36-0
Hartmann-Strasse 12 89522 Faks: +49 (0) 7321 36-3636
Heidenheim www.hartmann.info
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Niemcy



Oświadczenie producenta systemów i zestawów zabiegowych dotyczące MDR

Heidenheim, 18 czerwca 2024 r.

Na własną wyłączną odpowiedzialność niniejszym oświadczamy, że niżej wymienione systemy i zestawy zabiegowe po raz pierwszy wprowadzane do obrotu przez spółkę PAUL HARTMANN AG, niepowtarzalny numer rejestracyjny DE-PR-000019925, spełniają wymogi obowiązujących przepisów opisanych w art. 22 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych.

Zweryfikowaliśmy wzajemną kompatybilność wyrobów oraz – w stosownych przypadkach – innych produktów zgodnie z instrukcjami producentów oraz przeprowadziliśmy nasze działania zgodnie z tymi instrukcjami.

Pakujemy system albo zestaw zabiegowy i przekazujemy odpowiednie informacje dla użytkowników, w tym informacje przekazywane przez producentów wyrobów lub innych produktów, które zestawiono razem.

Działanie polegające na zestawieniu wyrobów i – w stosownych przypadkach – innych produktów podlega odpowiednim metodom wewnętrznego monitoringu, weryfikacji i walidacji.

W stosowanych przypadkach sterylizację wykonuje się zgodnie z instrukcją producenta.

Proces sterylizacji podlega nadzorowi jednostki notyfikowanej:

TÜV SÜD Product Service, Numer identyfikacyjny 0123, Nr certyfikatu G24 011858 0072 Wer.

1.

PAUL HARTMANN AG

w zastępstwie

[podpis]

François Georgelin

Członek Zarządu

[podpis]

Jens Hahn

Dyrektor ds. doskonałości w kwestiach regulacyjnych

GLN 404 9500 00000 0

Zarząd: Britta Fünfstück (Dyrektor Generalny), François Georgelin, Siedziba rejestrowa w Heidenheim

Stefan Grote, Oliver Neubrand

Przewodniczący Rady Nadzorczej:

Fritz-Jürgen Heckmann

Nr akt w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla

Ulm HRB 661090

Zestaw zabiegowy, artykuł 22 (UE) rozporządzenia 2017/745 w związku z certyfikatem zapewniania jakości UE (MDR) nr G24 011858 0072 Wer. 01

Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu		
Przewidziane zastosowanie	CombiSet cechuje się dostosowanym zestawieniem określonych elementów stosowanych w leczeniu. Są to produkty jednorazowego użytku przeznaczone do stosowania podczas zabiegów chirurgicznych.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
CombiSet – neurochirurgia	3141	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003141K8
CombiSet – chirurgia ogólna	3142	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003142KA
CombiSet – chirurgia plastyczna	3143	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003143KC
CombiSet – urologia	3144	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003144KE
CombiSet – angiografia	3145	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003145KG
CombiSet – radiologia	3146	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003146KJ
CombiSet – ginekologia i położnictwo	3147	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003147KL
CombiSet – chirurgia naczyniowa	3148	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003148KN
CombiSet – ortopedia	3149	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003149KQ
CombiSet – kardiochirurgia/torakochirurgia/chirurgia hybrydowa	3150	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003150K9
CombiSet – okulistyka	3151	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003151KB
CombiSet – chirurgia laryngologiczna (w obrębie ucha/nosa/gardła)	3152	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003152KC
CombiSet – chirurgia szczękowo-twarzowa	3153	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003153KF
CombiSet – znieczulanie	3154	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003154KH

GLN 404 9500 00000 0

PAUL HARTMANN AG Paul- Tel.: +49 (0) 7321 36-0
Hartmann-Strasse 12 89522 Faks: +49 (0) 7321 36-3636
Heidenheim **www.hartmann.info**
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Niemcy



Właściwości wyrobu	MDS 1005.1 - Sterylizacja tlenkiem etylenu		
Przewidziane zastosowanie	MediSet to połączenie określonych elementów stosowanych w ramach opieki medycznej. Do elementów należą produkty jednorazowego użytku stosowane łącznie w ramach opieki medycznej.		
Nazwa wyrobu	Numer grupy produktów	Reguła klasyfikacji (zgodnie z załącznikiem VIII rozporządzenia (UE) 2017/745)	Kod Basic UDI-DI
Zestaw anestezjologiczny MediSet	3302	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003302K8
MediSet – badanie stomatologiczne	3303	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003303KA
MediSet – wstrzyknięcia/wlewy	3304	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003304KC
MediSet – pielęgnacja jamy ustnej	3305	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003305KE
MediSet – położnictwo	3306	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003306KG
MediSet – przygotowanie do zabiegu	3307	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003307KJ
MediSet – drobny zabieg chirurgiczny	3308	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003308KL
MediSet – usuwanie szwów/gwintów	3310	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003310K7
MediSet – cewnikowania pęcherza moczowego	3311	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003311K9
MediSet – pielęgnacja ran	3312	Zestaw zabiegowy art. 22	40495003312KB

GLN 404 9500 00000 0

Zarząd: Britta Fünfstück (Dyrektor Generalny), François Georgelin, Siedziba rejestrowa w Heidenheim
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Przewodniczący Rady Nadzorczej: Nr akt w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla
Fritz-Jürgen Heckmann Ulm HRB 661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



MDR Statement of System and Procedure Pack Producer

Heidenheim, 2024-06-18

We herewith declare under sole responsibility that the System and Procedure Packs listed below, first placed on the market by PAUL HARTMANN AG (Registration Number DE-PR-000019925), satisfy the applicable provisions described in Article 22 of the Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5. April 2017 on medical devices.

We have verified the mutual compatibility of the devices and, if applicable other products, in accordance with their manufacturers' instructions and have carried out our activities in accordance with those instructions.

We package the System or Procedure Pack and supply relevant information to users incorporating the information supplied by the manufacturers of the devices or other products that are put together.

The activity of combining devices and, if applicable, other products, is subject to appropriate methods of internal monitoring, verification and validation.

Sterilization, if applicable, is carried out in accordance with the manufacturer's instructions. The sterilization process is under the supervision of the Notified Body:
TÜV Süd Product Service, Identification No. 0123, Certificate No. G24 011858 0072 Rev. 01.

PAUL HARTMANN AG

i.V.

François Georgelin
Member of the Management Board

Jens Hahn
Director Regulatory Affairs Excellence

Valid until: 2025-06-30

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

Procedure Pack Article 22 (EU) 2017/745 in conjunction with the EU Quality Assurance Certificate (MDR) No. G24 011858 0072 Rev. 01

Device Properties	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide Sterilization		
Intended Purpose	A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures.		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
CombiSet Neuro surgery	3141	Procedure Pack Article 22	40495003141K8
CombiSet General surgery	3142	Procedure Pack Article 22	40495003142KA
CombiSet Plastic surgery	3143	Procedure Pack Article 22	40495003143KC
CombiSet Urology	3144	Procedure Pack Article 22	40495003144KE
CombiSet Angiography	3145	Procedure Pack Article 22	40495003145KG
CombiSet Radiology	3146	Procedure Pack Article 22	40495003146KJ
CombiSet Gynecology and Obstetrics	3147	Procedure Pack Article 22	40495003147KL
CombiSet Vascular surgery	3148	Procedure Pack Article 22	40495003148KN
CombiSet Orthopedics	3149	Procedure Pack Article 22	40495003149KQ
CombiSet Cardiac / Thoracic / Hybrid surgery	3150	Procedure Pack Article 22	40495003150K9
CombiSet Ophthalmology	3151	Procedure Pack Article 22	40495003151KB
CombiSet ENT (ear/nose/throat) surgery	3152	Procedure Pack Article 22	40495003152KC
CombiSet Maxillofacial surgery	3153	Procedure Pack Article 22	40495003153KF
CombiSet Anesthesia	3154	Procedure Pack Article 22	40495003154KH

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim

P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Germany

Phone: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Helps. Cares. Protects.

Device Properties	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide Sterilization		
Intended Purpose	A MediSet is the compilation of defined components used to perform a medical care. The components are single-used products and are used together to perform a medical care.		
Product Name	Product Group Number	Classification Rule (according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
MediSet Anesthesia	3302	Procedure Pack Article 22	40495003302K8
MediSet Dental examination	3303	Procedure Pack Article 22	40495003303KA
MediSet Injection / infusion	3304	Procedure Pack Article 22	40495003304KC
MediSet Mouth care	3305	Procedure Pack Article 22	40495003305KE
MediSet Obstetrics	3306	Procedure Pack Article 22	40495003306KG
MediSet Pre-op preparation	3307	Procedure Pack Article 22	40495003307KJ
MediSet Small surgery	3308	Procedure Pack Article 22	40495003308KL
MediSet Suture / thread removal	3310	Procedure Pack Article 22	40495003310K7
MediSet Urinary catheterization	3311	Procedure Pack Article 22	40495003311K9
MediSet Wound care	3312	Procedure Pack Article 22	40495003312KB

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Oliver Neubrand
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, Załącznik XI, część A (Opakowania systemów i zestawów zabiegowych, sterylizowanych zgodnie z instrukcjami producent, Artykuł 22(3).

nr G24 011858 0072 wer. 00

Posiadacz certyfikatu:

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Str. 12
89522 Heidenheim
Niemcy

**Niepowtarzalny numer rejestracyjny (SRN -
Single Registration Number) producenta pakietów
systemów i zestawów zabiegowych**

DE-PR-000019925

Jednostka Certyfikacyjna TÜV SÜD Product Service GmbH stwierdza, że ww. posiadacz Certyfikatu ustanowił, udokumentował i wdrożył system zarządzania jakością, zgodnie z opisem w Artykule 10(9) rozporządzenia (UE)2017/745 w sprawie wyrobów medycznych. Szczegółowe dane, dotyczące kategorii wyrobów, objętych ww. systemem zarządzania jakością, są zaprezentowane na kolejnych stronach dokumentu. Wspomniany poniżej raport podaje wyniki przeprowadzonej oceny i zawiera odniesienie do właściwych norm wspólnotowych, norm zharmonizowanych i raportów z badań. Ocena zgodności została przeprowadzona, zgodnie z Załącznikiem XI część A ww. rozporządzenia, uzyskując pozytywny wynik. Zaangażowanie się jednostki notyfikowanej w niniejszą sprawę ogranicza się do aspektów odnoszących się do zapewnienia sterylności, o ile sterylne opakowanie nie zostanie otwarte lub uszkodzone.

Certyfikowany system zapewnienia jakości stanowi przedmiot okresowych audytów, przeprowadzanych przez TÜV SÜD Product Service GmbH. Wszystkie obowiązujące wymagania dla tych audytów oraz dotyczące certyfikacji rozporządzenie Grupy TÜV SÜD muszą być spełniane.

Aby uzyskać bliższe dane i zapoznać się z terminem ważności certyfikatu, należy odwiedzić witrynę www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G24 011858 0072 Rev.00

Raport nr: 713251619

Ważny od: 2023-01-03

Ważny do: 2028-01-02

Data wystawienia: 2023-01-03

Christoph Dicks
Dyrektor Jednostki
Certyfikującej / Notyfikowanej

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, Załącznik XI, część A (Opakowania systemów i zestawów zabiegowych, sterylizowanych zgodnie z instrukcjami producent, Artykuł 22(3).

nr G24 011858 0072 ver. 00

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

404950031142KA

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003143KC

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003144KE

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003145KG

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003146KJ

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003147KL

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003148KN

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, Załącznik XI, część A (Opakowania systemów i zestawów zabiegowych, sterylizowanych zgodnie z instrukcjami producent, Artykuł 22(3).

nr G24 011858 0072 ver. 00

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003150K9

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003151KB

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003152KD

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003153KF

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003154KH

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003302K8

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003303KA

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do op. chirurgicznych

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, Załącznik XI, część A (Opakowania systemów i zestawów zabiegowych, sterylizowanych zgodnie z instrukcjami producent, Artykuł 22(3).

nr G24 011858 0072 ver. 00

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003304KC

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003305KE

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003306KG

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003307KJ

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003308KL

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003310K7

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003311K9

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Certyfikat zapewnienia jakości UE (MDR)

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, Załącznik XI, część A (Opakowania systemów i zestawów zabiegowych, sterylizowanych zgodnie z instrukcjami producent, Artykuł 22(3).

nr G24 011858 0072 ver. 00

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003312KB

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003141K1

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Właściwości wyrobu:

Kod Basic UDI-DI:

Przeznaczenie:

MDS 1005.1 – sterylizacja w tlenku etylenu

40495003149KQ

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych

Ważność niniejszego certyfikatu jest uzależniona od uwarunkowań i/lub jest ograniczona do:

Zestaw CombiSet charakteryzuje się niestandardową kompilacją określonych komponentów stosowanych w procedurach zabiegowych. Są to produkty jednorazowe do operacji chirurgicznych



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Systems and Procedure Packs sterilised in accordance with the manufacturer's instructions,
Article 22(3))

No. G24 011858 0072 Rev. 00

Certificate Holder: **PAUL HARTMANN AG**

Paul-Hartmann-Str. 12
89522 Heidenheim
GERMANY

**SRN System and
Procedure Pack Producer:**

DE-PR-000019925

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the Certificate Holder has established, documented and implemented a quality management system as described in Article 10 (9) of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. Details on device categories covered by the quality management system are described on the following page(s).

The Report referenced below summarises the result of the assessment and includes reference to relevant CS, harmonized standards and test reports. The conformity assessment has been carried out according to Annex XI Part A of this regulation with a positive result. The involvement of the notified body is limited to the aspects relating to ensuring sterility until the sterile packaging is opened or damaged.

The certified quality assurance system is subject to periodical surveillance by TÜV SÜD Product Service GmbH. All applicable requirements of the testing and certification regulation of TÜV SÜD Group have to be complied with.

For details and certificate validity see: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G24 011858 0072 Rev. 00

Report No.: 713251619

Valid from: 2023-01-03

Valid until: 2028-01-02

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

Issue date: 2023-01-03



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Systems and Procedure Packs sterilised in accordance with the manufacturer's instructions,
Article 22(3))

No. G24 011858 0072 Rev. 00

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003142KA
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003143KC
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003144KE
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003145KG
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003146KJ
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003147KL
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003148KN
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Systems and Procedure Packs sterilised in accordance with the manufacturer's instructions,
Article 22(3))

No. G24 011858 0072 Rev. 00

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003150K9
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003151KB
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003152KD
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003153KF
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003154KH
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003302K8
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003303KA
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Systems and Procedure Packs sterilised in accordance with the manufacturer's instructions,
Article 22(3))

No. G24 011858 0072 Rev. 00

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003304KC
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003305KE
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003306KG
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003307KJ
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003308KL
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003310K7
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

Device Properties: MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI: 40495003311K9
Intended Purpose: A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures



EU Quality Assurance Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex XI Part A
(Systems and Procedure Packs sterilised in accordance with the manufacturer's instructions,
Article 22(3))

No. G24 011858 0072 Rev. 00

Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI:	40495003312KB
Intended Purpose:	A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI:	40495003141K1
Intended Purpose:	A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures
Device Properties:	MDS 1005.1 - Ethylene Oxide sterilization
Basic UDI-DI:	40495003149KQ
Intended Purpose:	A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures
The validity of this certificate depends on conditions and/or is limited to the following:	A CombiSet is characterized by the customized compilation of defined components used for medical treatments. These are single-use products for surgical procedures

WYKAZ PRÓBEK

L.p.	Nazwa pakietu	Numer produktu	Nazwa produktu	Ilość próbek
1	pakiet 6	992818	Foliodress Protect Fartuch chirurgiczny wzmocniony	1 szt.
2	pakiet 7	992809	Foliodress Protect Fartuch chirurgiczny standard	1 szt.
3	pakiet 8	992810	Foliodress Protect Fartuch chirurgiczny standard	1 szt.
4	pakiet 10	938712	Foliodrape Protect Plus Zestaw uniwersalny III wzmocniony	1 szt.
5	pakiet 13	258300	Foliodrape Serweta na stolik Mayo	1 szt.
6	pakiet 19	938810	Foliodrape Serweta nieprzylepna	1 szt.
7	pakiet 20	277508	Foliodrape Serweta przylepna	1 szt.
8	pakiet 21	277506	Foliodrape Serweta nieprzylepna	1 szt.
9	pakiet 22	936186	Foliodrape Serweta z otworem, samoprzylepna	1 szt.
10	pakiet 24	277502	Foliodrape Serweta nieprzylepna	1 szt.
11	pakiet 25	277510	Foliodrape Serweta z otworem, samoprzylepna; możliwość dostosowania średnicy otworu	1 szt.
12	pakiet 26	277517	Foliodrape Serweta z otworem, samoprzylepna	1 szt.
13	pakiet 31	JakubZurowski2025-003-01	CombiSet Laparotomia Konin 2025	1 szt.
14	pakiet 37	JakubZurowski2025-007-00 + Z046 (wosk kostny)	CombiSet Krianotomia - Konin + Bone Wax 2,5g	1 szt. + 1 szt.
15	pakiet 39	JakubZurowski2025-004-00 + Z046 (wosk kostny)	CombiSet Operacja kręgosłupa - Konin + Bone Wax 2,5g	1 szt. + 1 szt.
16	pakiet 43	JakubZurowski2025-006-00	CombiSet Endoskopia Urologiczna Konin	1 szt.
17	pakiet 53	938727	Foliodrape Protect Zestaw ginekologiczny III	1 szt.

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 17.04.2025 godz. 10:16:56
Numer KRS: 0000151009

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		18.02.2003		
Ostatni wpis	Numer wpisu	55	Data dokonania wpisu	14.04.2025
	Sygnatura akt	LD.XX NS-REJ.KRS/22260/24/298/ADE		
	Oznaczenie sądu	SYSTEM		

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 471042226, NIP: 7310004993
3.Firma, pod którą spółka działa	"PAUL HARTMANN POLSKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 4188 SĄD REJONOWY DLA ŁÓDZI-ŚRÓDMIEŚCIA W ŁÓDZI, WYDZIAŁ REJESTROWY
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. ŁÓDZKIE, powiat PABIANICKI, gmina PABIANICE, miejsc. PABIANICE
2.Adres	ul. STEFANA ŻEROMSKIEGO, nr 17, lok. ---, miejsc. PABIANICE, kod 95-200, poczta PABIANICE, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----
5. Adres do doręczeń elektronicznych wpisany do Bazy Adresów Elektronicznych	AE:PL-71554-54808-JICDR-34

Rubryka 3 - Oddziały	
Brak wpisów	

Rubryka 4 - Informacje o umowie	

1. Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	UMOWA SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z DNIA 10 WRZEŚNIA 1992 R., - NOTARIUSZ GRZEGORZ SZAFRUGA, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, REP. A NR 1782/92; 25 LISTOPADA 2002 R. - NOTARIUSZ GRAŻYNA RYMDEJKO, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, REP. A NR 3953/2002, ZMIANA: § 1; § 3; § 4 UST. 1, UST. 2; § 7; § 8; § 9; § 10; § 12; § 14; § 15; § 19; § 20; § 21; SKREŚLONO: § 22; § 23; § 24; § 25.
--	---	--

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	PAUL HARTMANN AG
	2. Imiona	*****
	3. Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	---
	4. Numer KRS	-----
	5. Posiadane przez wspólnika udziały	149.999 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 14.999.900,00 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE

Rubryka 8 - Kapitał spółki

1. Wysokość kapitału zakładowego	15 000 000,00 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		JEŻELI ZARZĄD SKŁADA SIĘ Z WIĘCEJ NIŻ JEDNEGO CZŁONKA, WYMAGANE JEST WSPÓŁDZIAŁANIE DWÓCH CZŁONKÓW ZARZĄDU.
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	KOPEĆ
	2.Imiona	JOANNA KATARZYNA
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	75071202086, -----
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru

Brak wpisów

Rubryka 3 - Prokurenci

1	1.Nazwisko	ŁASKI
	2.Imiona	MARIUSZ
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	73100700952, -----
	4.Rodzaj prokury	ŁĄCZNA (ŁĄCZNIE Z CO NAJMNIEJ JEDNYM INNYM PROKURENTEM)
2	1.Nazwisko	WORSOWICZ
	2.Imiona	ARTUR
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	69072900791, -----
	4.Rodzaj prokury	ŁĄCZNA (ŁĄCZNIE Z CO NAJMNIEJ JEDNYM INNYM PROKURENTEM)
3	1.Nazwisko	OLEJARZ
	2.Imiona	SEBASTIAN
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	79062002910, -----

4.Rodzaj prokury	ŁĄCZNA (ŁĄCZNIE Z CO NAJMNIEJ JEDNYM INNYM PROKURENTEM)
------------------	---

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności		
1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	46, 90, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA NIEWYSPECJALIZOWANA
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
	2	32, 50, Z, PRODUKCJA URZĄDZEŃ, INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC DENTYSTYCZNE
	3	46, 45, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA PERFUM I KOSMETYKÓW
	4	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
	5	47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
	6	47, 74, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC ORTOPEDYCZNE, PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
	7	47, 75, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA KOSMETYKÓW I ARTYKUŁÓW TOALETOWYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
	8	85, 59, B, POZOSTAŁE POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
	9	86, 90, E, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ W ZAKRESIE OPIEKI ZDROWOTNEJ, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA

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	16.12.2002	01.01.2001 R. - 31.12.2001 R.
	2	21.07.2003	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	3	23.07.2004	01.01.2003 R.-31.12.2003 R.
	4	16.08.2005	01.01.2004R. - 31.12.2004R.
	5	18.07.2006	01.01.2005 R.-31.12.2005 R.
	6	03.07.2007	01.01.2006 R. - 31.12.2006 R.
	7	08.09.2008	01.01.2007 R. - 31.12.2007 R.
	8	25.08.2009	01.01.2008 R - 31.12.2008 R
	9	09.07.2010	01.01.2009 - 31.12.2009
	10	01.09.2011	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	11	07.09.2012	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	12	09.09.2013	01.01.2012 R. - 31.12.2012 R.
	13	07.07.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	14	05.08.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	15	07.07.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	16	22.12.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	17	14.02.2019	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	18	27.08.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	19	03.06.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019

	20	09.07.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	21	13.06.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	22	12.06.2023	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	23	18.06.2024	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2001 R. - 31.12.2001 R.
	2	*****	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	3	*****	01.01.2003 R.-31.12.2003 R.
	4	*****	01.01.2004R. - 31.12.2004R.
	5	*****	01.01.2005 R.-31.12.2005 R.
	6	*****	01.01.2006 R. - 31.12.2006 R.
	7	*****	01.01.2007 R. - 31.12.2007 R.
	8	*****	01.01.2008 R - 31.12.2008 R
	9	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	10	*****	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	11	*****	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	12	*****	01.01.2012 R. - 31.12.2012 R.
	13	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	14	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	15	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	16	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	17	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	18	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	19	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	20	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	21	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	22	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	23	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2001 R. - 31.12.2001 R.
	2	*****	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	3	*****	01.01.2003 R.-31.12.2003 R.
	4	*****	01.01.2004R. - 31.12.2004R.
	5	*****	01.01.2005 R.-31.12.2005 R.
	6	*****	01.01.2006 R. - 31.12.2006 R.
	7	*****	01.01.2007 R. - 31.12.2007 R.
	8	*****	01.01.2008 R - 31.12.2008 R
	9	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	10	*****	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	11	*****	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	12	*****	01.01.2012 R. - 31.12.2012 R.
	13	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	14	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	15	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015

	16	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	17	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	18	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	19	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	20	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	21	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	22	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	23	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	01.01.2001 R. - 31.12.2001 R.
	2	*****	01.01.2002R. - 31.12.2002R.
	3	*****	01.01.2003 R.-31.12.2003 R.
	4	*****	01.01.2004R. - 31.12.2004R.
	5	*****	01.01.2005 R.-31.12.2005 R.
	6	*****	01.01.2006 R. - 31.12.2006 R.
	7	*****	01.01.2007 R. - 31.12.2007 R.
	8	*****	01.01.2008 R - 31.12.2008 R
	9	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	10	*****	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	11	*****	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	12	*****	01.01.2012 R. - 31.12.2012 R.
	13	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	14	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	15	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	16	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	17	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	18	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	19	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	20	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	21	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	22	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	23	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

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

31.12.2003

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

Rubryka 9 - Informacje o przyjęciu do akt rejestrowych dokumentów dotyczących przekształcenia, połączenia lub podziału transgranicznego

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 17.04.2025

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