

## **Para wielofunkcyjnych standardowych padów,**



Euro Defi Pady: kompletna linia jednorazowych elektrod do defibrylacji, do zewnętrznej stymulacji serca i monitorowania EKG. Łatwe do stosowania, zarówno w nagłych przypadkach oraz dla planowych zastosowań.

Wysokiej jakości stały żel doskonale polepsza lepkość, dodatkowo kształt Euro Defi Padów pozwala doskonale trzymać się skóry pacjenta i rozkłada jednorodnie i jednolicie prąd na całej powierzchni przewodzącej wkładki.

Odpowiedniej długości złącze bezpieczeństwa „antishock” pozwala na bezpośrednie połączenie – bez dodatkowego adaptowania do urządzeń głównych marek defibrylatorów, które obecnie znajdują się na rynku.

Euro Defi Pady są kompatybilne z jednofazowymi i dwufazowymi defibrylatorami (ręczne, półautomatyczne i automatyczne) i są one zgodne z dyrektywami europejskimi i międzynarodowymi standardami (ANSI / AAMI DF-80, IEC / CEI / EN 60601-2-4, 60601-1, ISO10993-1, FDA 510K)



# RURKA USTNO-GARDŁOWA GUEDEL

## sterylna

### TD-40

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie I

data: 2016-06-02

zmiana z dnia: 2021-12-22

**WYTWÓRCA:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa**ADRES:** ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland, tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84**ZASTOSOWANIE:**

- Podczas zabiegów sztucznej wentylacji płuc w celu zapewnienia drożności górnych dróg oddechowych
- Zapewnia ratownikowi komfort prowadzenia zabiegów oraz podnosi skuteczność prowadzonej akcji
- Ułatwia stabilizację rurki intubacyjnej oraz zabezpiecza ją przed przygryzieniem



**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Rurka ustno – gardłowa wykonana z wysokiej jakości polietylenu (PE) pozbawionego PCV oraz ftalanów
- Charakterystyczne anatomiczne wygięcie rurki pozwala na udrożnienie górnych dróg oddechowych i swobodny przepływ gazów anestetycznych, powietrza
- Polipropylenowy (PP) bloker zgryzu, zabezpiecza przez zamknięciem światła rurki
- Rozmiary kodowane kolorami
- Numeryczne oznaczenie rozmiaru na rurce
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia

**ROZMIAR I KOD**

| NUMER KATALOGOWY | ROZMIAR | DŁUGOŚĆ | KOLOR           | OPAKOWANIE HANDLOWE | OPAKOWANIE TRANSPORTOWE |
|------------------|---------|---------|-----------------|---------------------|-------------------------|
| RG-40            | 000     | 40 mm   | różowy          | 50 szt.             | 10 x 50 szt.            |
| RG-50            | 00      | 50 mm   | ciemnoniebieski |                     |                         |
| RG-60            | 0       | 60 mm   | czarny          |                     |                         |
| RG-70            | 1       | 70 mm   | biały           |                     |                         |
| RG-80            | 2       | 80 mm   | zielony         |                     |                         |
| RG-90            | 3       | 90 mm   | żółty           |                     |                         |
| RG-100           | 4       | 100 mm  | czerwony        |                     |                         |
| RG-110           | 5       | 110 mm  | niebieski       |                     |                         |
| RG-120           | 6       | 120 mm  | pomarańczowy    |                     |                         |

# Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków

|                          |   |             |        |  |                         |
|--------------------------|---|-------------|--------|--|-------------------------|
| WYTWÓRCA:                | Conall Health Co., Limited, Room 112, Building 2, No. 561 Hangnan Road, 200137 Shanghai   |             |        |  |                         |
| ZASTOSOWANIE:            | <ul style="list-style-type: none"><li>Igła wykonana jest z wysokiej jakości materiałów przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje jej wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie</li><li>Igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona jest do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem</li><li>Konstrukcja igły w najwyższym stopniu zapobiega niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku gumowymi skrawkami</li><li>Boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczony na szczycie igły umożliwia swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki</li></ul> |             |        |  |                         |
| WŁAŚCIWOŚCI:             | <ul style="list-style-type: none"><li>Igła wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej</li><li>Nasadka igły idealnie dopasowana do końcówki Luer oraz Luer-Lock (zapewnienie pełnej szczelności połączenia ze strzykawkami)</li><li>Igła oznaczona znakiem CE w pełni odpowiada wymaganiom normy PN-EN-ISO 7864</li><li>Dostępna w uniwersalnym rozmiarze 18G (1,2 x 30 mm)</li><li>Jednorazowego użytku;</li><li>Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack</li><li>Sterylizowana tlenkiem etylenu</li><li>Termin ważności: 5 lat</li></ul>  |             |        |  |                         |
| ROZMIAR I KOD:           | KOD   | ROZMIAR     | KOLOR  | OPAKOWANIE HANDLOWE  | OPAKOWANIE TRANSPORTOWE |
|                          | HPP - 1830  | 1,2 x 30 mm | Różowy | 100 sztuk  | 100 x 100 sztuk         |
| OPRACOWANO NA PODSTAWIE: | materiałów marketingowych firmy: Conall Health Co., Limited   |             |        |  |                         |



# dispoFINE

## igła iniekcyjna, sterylna

### TD-42

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie VII

data: 2019-10-16

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

ADRES: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland, tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84

**ZASTOSOWANIE:**

- Wyrób przeznaczony do iniekcji dożylnych, iniekcji domięśniowych, iniekcji podskórnych

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Rurka igły wykonana z gładkiej i wytrzymałej stali nierdzewnej
- Oślonka i nasadka wykonana z polipropylenu
- Cienkie ścianki zapewniają właściwe tempo strumienia
- Końcówka igły ostrzona w trzech płaszczyznach
- Typ szlif igły: LB/BL standard długo ścięte
- Niska siła wkłucia i przesuwu
- Powierzchnia rurek pokryta środkiem poślizgowym (silikon)
- Klejone elementy igły zapobiegające oddzieleniu (klej – żywica epoksydowa)
- Nasadki barwione zgodnie z kodem ISO ułatwiające szybkie rozpoznanie rozmiaru igły
- Bez lateksu, bez ftalanów
- Nietoksyczna, niepirogenna
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Okres ważności 5 lat
- Opakowanie : 1 sztuka/papier/folia

**ROZMIAR I KOD**

| NUMER KATALOGOWY | ROZMIAR       | KOLOR           | G  | OPAKOWANIE HANDLOWE | OPAKOWANIE TRANSPORTOWE |
|------------------|---------------|-----------------|----|---------------------|-------------------------|
| IN-03X12*        | 0,3mm x 12mm  | żółty           | 30 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-03X13         | 0,3mm x 13mm  | żółty           | 30 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-04X19         | 0,4mm x 19mm  | średnioszary    | 27 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-045X12        | 0,45mm x 12mm | brązowy         | 26 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-045X16        | 0,45mm x 16mm | brązowy         | 26 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-045X22        | 0,45mm x 22mm | brązowy         | 26 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-05X16         | 0,5mm x 16mm  | pomarańczowy    | 25 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-05X20*        | 0,5mm x 20mm  | pomarańczowy    | 25 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-05X25         | 0,5mm x 25mm  | pomarańczowy    | 25 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-05X40         | 0,5mm x 40mm  | pomarańczowy    | 25 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-06X25         | 0,6mm x 25mm  | ciemnoniebieski | 23 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-06X30         | 0,6mm x 30mm  | ciemnoniebieski | 23 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-06X40         | 0,6mm x 40mm  | ciemnoniebieski | 23 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-07X30         | 0,7mm x 30mm  | czarny          | 22 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-07X40         | 0,7mm x 40mm  | czarny          | 22 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-07X50*        | 0,7mm x 50mm  | czarny          | 22 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-08X25         | 0,8mm x 25mm  | ciemnozielony   | 21 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-08X40         | 0,8mm x 40mm  | ciemnozielony   | 21 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-08X50*        | 0,8mm x 50mm  | ciemnozielony   | 21 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-09X25         | 0,9mm x 25mm  | żółty           | 20 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-09X40         | 0,9mm x 40mm  | żółty           | 20 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-11X40         | 1,1mm x 40mm  | kremowy         | 19 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-12X40         | 1,2mm x 40mm  | różowy          | 18 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-12X50         | 1,2mm x 50mm  | różowy          | 18 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-16X40         | 1,6mm x 40mm  | biały           | 16 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-18X40         | 1,8mm x 40mm  | niebiesko-szary | 15 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| IN-21X40         | 2,1mm x 40mm  | jasnozielony    | 14 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |

\* - produkt dostępny na zamówienie



dispoSULIN  
igła insulinowa do pena, sterylna  
TD-42

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3  
wydanie I  
data: 2016-04-27  
zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

ADRES: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland, tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84

**ZASTOSOWANIE:**

- Do iniekcji podskórnych
- Dedykowana do stosowania ze wstrzykiwaczami (penami do insuliny)

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonana z polipropylenu, polietylenu oraz stali nierdzewnej
- Ostrze igły o potrójnym ścięciu pozwala na łatwe i atraumatyczne przebicie skóry
- Pokrycie igły smarem silikonowym zmniejsza opór podczas wstrzykiwania
- Cienkie ścianki igły zapewniają łatwy przepływ leku oraz właściwe tempo strumienia
- Barwiona nasadka oraz papierowa nakładka opakowania ułatwiają szybkie rozpoznanie rozmiaru igły
- Dostępna w różnych rozmiarach pozwalając na dopasowanie do indywidualnych potrzeb
- Uniwersalna, kompatybilna z wszystkimi modelami penów
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenna
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie handlowe: 100 sztuk



**ROZMIAR I KOD**

| NUMER KATALOGOWY | ROZMIAR         | KOLOR     | G  | OPAKOWANIE HANDLOWE | OPAKOWANIE TRANSPORTOWE |
|------------------|-----------------|-----------|----|---------------------|-------------------------|
| INP-033X12       | 0,33 mm x 12 mm | różowy    | 29 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| INP-030X08       | 0,30 mm x 8 mm  | żółty     | 30 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| INP-025X06       | 0,25 mm x 6 mm  | fioletowy | 31 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |
| INP-025X08       | 0,25 mm x 8 mm  | niebieski | 31 | 100 szt.            | 50 x 100 szt.           |



# dicoSPIKE / dicoSPIKE Chemo

## Przyrząd do pobierania leków z pojemników wielodawkowych

TD-44

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie III

data: 2021-01-12

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

ADRES: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland, tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84

### ZASTOSOWANIE:

- Przyrząd do bezigłowego rozpuszczania i/lub pobierania leków z opakowań wielodawkowych (butelek, fiolek, itp.) – praca w obu kierunkach
- Model dicoSPIKE Chemo przeznaczony do leków uwalniających niebezpieczne aerozole np. cytostatyków

### WŁAŚCIWOŚCI:

- Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- Korpus z ABS-u (Chemo – kopolimer) z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
- Ostry kolec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności
- Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
- Szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem
- Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynu)
- Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli
- Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem
- Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski
- Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
- Wyrób niepirogenny
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/ papier-folia



### ROZMIAR I KOD

| NUMER KATALOGOWY | KOLOR ZATYCZKI | FILTR POWIETRZA | FILTR PŁYNU | PRZEZNACZENIE    | OPAKOWANIE HANDLOWE | OPAKOWANIE TRANSPORTOWE |
|------------------|----------------|-----------------|-------------|------------------|---------------------|-------------------------|
| PPLZ             | zielony        | 0,1 µm (PTFE)   | -           | leki standardowe | 100 szt.            | 10 x 100 szt.           |
| PPLN             | niebieski      | 0,1 µm (PTFE)   | 5 µm (PET)  | leki standardowe | 100 szt.            | 10 x 100 szt.           |
| PPLC             | czerwony       | 0,1 µm (PTFE)   | 5 µm (PET)  | cytostatyki      | 100 szt.            | 10 x 100 szt.           |

# KACZKA JEDNORAZOWA

**WYTWÓRCA:** Robert Cullen Limited, Szkocja

**DYSTRYBUTOR:** ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

## ZASTOSOWANIE:

- o Jednorazowy wyrób służący do oddawania i zbiórki moczu



## WŁAŚCIWOŚCI:

- o Ergonomiczny kształt kaczki ułatwia dopasowanie się do nóg pacjenta
- o Łatwa do przenoszenia, gdy jest pełna
- o Stabilna, gdy stoi ze względu na płaską, dolną powierzchnię
- o Gładkie wykończenie brzegów zwiększona komfort pacjenta w czasie oddawania moczu
- o Uniwersalny rozmiar
- o Kształt obudowy umożliwia zamocowanie na bieżących zasobnikach i uchwytach
- o Produkt jednorazowego użytku, zmniejszone ryzyko zakażenia krzyżowego
- o Pojemność: 875 ml
- o Materiał: Papier celulozowy
- o Rozmiar produktu: 245 x 105 x 125 mm
- o Waga: 35g ± 4g
- o Czas nasiąkania: > 4 godziny
- o Utylizacja: W drodze maceracji

## ROZMIAR I KOD:

| KOD   | OPAK. ZBIORCZE | ILOŚĆ     |
|-------|----------------|-----------|
| 71787 | karton         | 100 sztuk |



ZARYS International Group Sp. z o.o. sp. k.

ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland  
tel. +48 32 271 69 91 fax. +48 32 274 72 84

[www.zarys.com.pl](http://www.zarys.com.pl)



## Basen głęboki MED – 03

Wymiary +/- 5 mm (dł x szer x wys): 355x285x100 mm

Max pojemność: 2 l

Pojemność użytkowa: 1 – 1,5 l

Odporność na przesiąkanie: 4h

Temperatura odporności: 35 °C

Ilość sztuk w kartonie: 120



- 1. KWALIFIKACJA:** Wyrób Medyczny - Zgodnie z zasadą I, klasyfikacji zawartej w załączniku IX Dyrektywy 93/42/EEC oraz zgodnie z § 4. ust. 2 pkt. 1 z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 05 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych wyrób ten, jako **nieinwazyjny wyrób medyczny**, zakwalifikowany został do **klasy I (REGUŁA 1)**, a procedura zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi została przeprowadzona zgodnie z załącznikiem nr VII do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
- 2. PRZEZNACZENIE:** Naczynie jednorazowego użytku przeznaczone dla osób, które nie mogą samodzielnie odwiedzić toalety. Produkt pozwala na załatwienie potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej lub pół siedzącej. Stosuje się w jednostkach leczniczych oraz w warunkach domowych do obsługi ludzi obłożnie chorych. W przypadku stosowania przez osoby starsze lub unieruchomione potrzebna jest pomoc innych osób.
- 3. UTYLIZACJA:** Utylizacja naczynia sanitarnego wraz z zawartością, odbywa się w maceratorze a następnie nieczystości wprowadzane są do kanalizacji. Dzięki temu unika się zagrożenia epidemiologicznego i ekologicznego.
- 4. MATERIAŁ:** Wyroby produkowane są z masy papierowej z dodatkiem.
- 5. NIEPRZEPUSZCZALNOŚĆ:** Wyroby medyczne nieprzepuszczają substancji płynnych do 4 h.
- 6. ANALIZA RYZYKA:** Na podstawie przeprowadzonej analizy ryzyka stwierdzono, iż przy stosowaniu wyrobów medycznych zgodnie z ich przeznaczeniem nie odnotowuje się jakiegokolwiek ryzyka. Rozwiązania przyjęte przez „Dinopol” Spółkę z ograniczoną odpowiedzialnością zarówno w projekcie jak i konstrukcji wyrobu medycznego odpowiadają zasadę bezpieczeństwa. Nasze wyroby medyczne osiągają parametry działania przewidziane przez wytwórcę oraz są projektowane, wytwarzane i opakowane w sposób odpowiedni do funkcji wyrobu medycznego. Sposób zaprojektowania, wytwarzania oraz opakowania uniemożliwia pogorszenie się parametrów działania podczas używania zgodnego z przeznaczeniem, na skutek transportu i składowania.



7. **WARUNKI PRZECHOWYWANIA:** Opakowania powinny być przechowywane w pomieszczeniach suchych. Należy chronić je przed bezpośrednim kontaktem z wodą oraz przed zanieczyszczeniami i gryzoniami.
8. **CZAS PRZECHOWYWANIA:** Opakowania nie powinny być przechowywane dłużej niż jest to konieczne (maksymalnie 12 miesięcy).
9. **OZNAKOWANIE CE:** oznakowanie CE znajduje się na każdym wyrobie medycznym oraz opakowaniu zbiorczym.
10. **OBOWIĄZEK USTAWOWY:** „Firma „Dinopol” Sp. z o.o. dokonała ustawowego obowiązku zgłoszenia wyrobów medycznych do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
11. Firma „Dinopol” Sp. z o.o. stosuje System Zarządzania Jakością i Środowiskowego EN ISO 9001:2015, EN ISO 14001:2015 na co posiada właściwe Certyfikaty.

## Miska nerkowata MED – 05

Wymiary +/- 5 mm (dł x szer x wys):

245x115x50 mm

Max pojemność: 900 ml

Pojemność użytkowa: 300 ml

Odporność na przesiąkanie: 4h

Temperatura odporności: 35 °C

Ilość sztuk w kartonie: 300



- 1. KWALIFIKACJA:** Wyrób Medyczny - Zgodnie z Regulą 1 Klasyfikacji zawartej w załączniku VIII Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Tekst mający znaczenie dla EOG. ) oraz zgodnie z § 4. ust. 2 pkt. 1 z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 05 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych wyrób ten, jako **nieinwazyjny produkt medyczny**, zakwalifikowany został do **klasy I ( REGUŁA 1)**, a procedura zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi została przeprowadzona zgodnie z załącznikiem 2 nr VII do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
- 2. PRZEZNACZENIE:** Naczynie jednorazowe przeznaczone na zużyte narzędzia, igły iniekcyjne, pomoce do ustnego przebadania pacjenta, na zużyte waciki, tampony, wymiociny lub inne odpady toksyczne z gabinetów lekarskich.
- 3. UTYLIZACJA:** Utylizacja naczynia sanitarnego wraz z zawartością odbywa się w maceratorze, a następnie nieczystości wprowadzane są do kanalizacji. Dzięki temu unika się zagrożenia epidemiologicznego i ekologicznego.
- 4. MATERIAŁ:** Wyroby produkowane są z masy papierowej.
- 5. NIEPRZEPUSZCZALNOŚĆ:** Wyroby medyczne nieprzepuszczają substancji płynnych do 4 h.
- 6. ANALIZA RYZYKA:** Na podstawie przeprowadzonej analizy ryzyka stwierdzono, iż przy stosowaniu wyrobów medycznych zgodnie z ich przeznaczeniem nie odnotowuje się jakiegokolwiek ryzyka. Rozwiązania przyjęte przez „Dinopol” Spółkę z ograniczoną odpowiedzialnością zarówno w projekcie, jak i podczas konstrukcji wyrobu medycznego odpowiadają zasadą bezpieczeństwa. Nasze wyroby medyczne osiągają parametry działania przewidziane przez wytwórcę oraz są projektowane, wytwarzane i

opakowane w sposób odpowiedni do funkcji wyrobu medycznego. Sposób zaprojektowania, wytwarzania oraz opakowania uniemożliwia pogorszenie się parametrów działania podczas używania zgodnego z przeznaczeniem, na skutek transportu i składowania.

7. **WARUNKI PRZECHOWYWANIA:** Opakowania powinny być przechowywane w pomieszczeniach suchych. Należy chronić je przed bezpośrednim kontaktem z wodą oraz przed zanieczyszczeniami i gryzoniami.
8. **CZAS PRZECHOWYWANIA:** Opakowania nie powinny być przechowywane dłużej niż jest to konieczne (maksymalnie 36 miesięcy).
9. **OZNAKOWANIE CE:** oznakowanie CE znajduje się na każdym wyrobie medycznym oraz na opakowaniu zbiorczym.
10. **OBOWIĄZEK USTAWOWY:** „Firma „Dinopol” Sp. z o.o. dokonała ustawowego obowiązku zgłoszenia wyrobów medycznych do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
11. Wytwórca stosuje System Zarządzania Jakością i Środowiskowego PN-EN ISO 9001:2015, PN-EN ISO 14001:2015, co zostało potwierdzone Certyfikatem wydanym przez Jednostkę Certyfikującą TUV NORD oraz Dokumentowany System Kontroli Pochodzenia Produktu FSC CoC, co zostało potwierdzone Certyfikatem wydanym przez Jednostkę Certyfikującą SGS Polska Sp. z o.o.

# PODKŁAD PAPIEROWY LAMINOWANY W ROLCE

WYTWÓRCA: G. Bournas & S. Bourn Co., Grecja



## OPIS PRODUKTU:

- Wykonany z papieru laminowanego termicznie PE
- Perforacja: 38 cm
- Gramatura: 23 gr  $\pm$ 5% (papier) + 14 gr  $\pm$ 5% (PE)
- Ilość odcinków w rolce: 132
- Miękki, wodoodporny, chłonny, wytrzymały
- Kolor: niebieski, biały
- Jednorazowego użytku
- Niesterylny

## ROZMIAR I KOD:

| KOD         | WYMIARY      | KOLOR     | OPAKOWANIE<br>JEDNOSTKOWE | OPAKOWANIE<br>ZBIORCZE |
|-------------|--------------|-----------|---------------------------|------------------------|
| 108.025.ST  | 58 cm x 50 m | biały     | 1 szt.                    | 12 szt.                |
| 108.025.STB | 58 cm x 50 m | niebieski | 1 szt.                    | 12 szt.                |



Górnśląska Centrala Zaopatrzenia Medycznego ZARYS Sp. z  
O.O.

ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland  
tel. +48 32 271 69 91 fax. +48 32 274 72 84

[www.zarys.com.pl](http://www.zarys.com.pl)

# PODKŁAD PAPIEROWY LAMINOWANY W ROLCE

WYTWÓRCA: G. Bournas & S. Bourn Co., Grecja



## OPIS PRODUKTU:

- Wykonany z pulpy laminowanej
- Perforacja: 38 cm
- Gramatura: 23 gr $\pm$ 5% (papier) + 10 gr  $\pm$ 5% (PE)
- Ilość odcinków w rolce: 132
- Miękki, wodoodporny, chłonny, wytrzymały
- Kolor: niebieski, biały
- Jednorazowego użytku
- Niesterylny

## ROZMIAR I KOD:

| KOD        | WYMIARY      | KOLOR     | OPAKOWANIE<br>JEDNOSTKOWE | OPAKOWANIE<br>ZBIORCZE |
|------------|--------------|-----------|---------------------------|------------------------|
| 108.023.SA | 50 cm x 50 m | biały     | 1 szt.                    | 12 szt.                |
| 108.023.SB | 50 cm x 50 m | niebieski | 1 szt.                    | 12 szt.                |



ZARYS International Group Sp. z o.o. Sp.k.  
ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland  
tel. +48 32 376 07 20 fax. +48 32 376 06 91  
[www.zarys.pl](http://www.zarys.pl)