



Zabrze, dn. 22 stycznia 2025 r.

Nr postępowania: IZP.2411.06.2025.MS

## OFERTA

**Dotyczy: „Zakup wraz z dostawą wyrobów medycznych dla Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach”.**

**WYKONAWCA:**

**ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka**

**komandytowa**

**Ul. Pod Borem 18**

**41-808 Zabrze**

**ZAMAWIAJĄCY:**

**Świętokrzyskie Centrum Onkologii w Kielcach**

**25-734 Kielce**

**ul. Artwińskiego 3**



Zabrze, dn. 22 stycznia 2025 r.

## **SPIS ZAWARTOŚCI OFERTY**

1. OFERTA
2. SPIS ZAŁĄCZNIKÓW
3. FORMULARZ OFERTOWY
4. FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY
5. OŚWIADCZENIA WYKONAWCY
6. MATERIAŁY INFORMACYJNE
7. DOKUMENTY DOPUSZCZAJĄCE
8. WNIOSEK WYKONAWCY
9. PEŁNOMOCNICTWO

**SWZ  
DRUK OFERTY**

**Dot. postępowania na „Zakup wraz z dostawą wyrobów medycznych dla Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach”.**

**nr sprawy: IZP.2411.06.2025.MS**

**1. Dane Wykonawcy:**

ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

ul. ... Pod Borem 18.... kod pocztowy 41 -808, miasto .....Zabrze

województwo.....śląskie..... kraj...Polska

REGON ...273295877 NIP ... PL 6481997718

Wpisany do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Gliwicach... Wydział ...X. pod numerem KRS: 0000540772.\*,  
kapitał zakładowy:.....

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

**\* niepotrzebne skreślić**

tel. 32 5550360 e-mail ...przetargi@zarys.pl

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

Robert Żywczyk – Porkurent

*(imię, nazwisko, stanowisko)*

Imię i nazwisko oraz nr tel. kontaktowego do osoby odpowiedzialnej za przygotowanie oferty:

1. Daria Chęć-Domżańska tel 32 555 03 60

**2. Dane Wykonawcy:**

.....

ul. .... kod pocztowy, miasto

województwo.....kraj.....

tel.....e-mail.....

REGON ..... NIP .....

**3. Dane Wykonawcy:**

.....

ul. .... kod pocztowy, miasto .....

województwo.....kraj

tel.....e-mail.....

REGON ..... NIP .....

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją warunków zamówienia za cenę całkowitą ustaloną zgodnie z formularzem cenowym tj.:

**Pakiet nr 1**

Netto 7 520,00 zł. słownie siedem tysięcy pięćset dwadzieścia złotych

+ VAT 601,60 zł

Brutto 8 121,60 zł. , słownie osiem tysięcy sto dwadzieścia jeden złotych sześćdziesiąt groszy

**Termin płatności - przelew do /min. 30 – max 60 dni/ 60 dni od daty wystawienia faktury**

**Pakiet nr 2**

Netto..... zł. słownie.....

+ VAT.....

Brutto ..... zł. , słownie .....

**Termin płatności - przelew do /min. 30 – max 60 dni/ ,..... dni od daty wystawienia faktury**

2. Oświadczamy, że podane w Ofercie ceny są całkowite i zawierają wszelkie koszty, jakie poniesie Zamawiający z tytułu realizacji Umowy.

3. Oświadczamy, że oferujemy stałość cen w trakcie trwania umowy.

4. Oświadczamy, że wszystkie złożone przez nas dokumenty są zgodne z aktualnym stanem prawnym

i faktycznym.

5. Oświadczamy, że:<sup>1</sup>

1) wybór oferty nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego,\*

~~2) wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, w związku~~

~~z czym przedstawiamy informacje dotyczące nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku:\*~~

---

<sup>1</sup> Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oświadczenia w tym zakresie, stosownie do treści art. 91 ust. 3a ustawy Pzp.

Lp.	Nazwa (rodzaj) towaru lub usługi	Wartość netto towaru lub usługi
1.		
2.		

**\* niepotrzebne skreślić**

6. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z dokumentacją dotyczącą niniejszego Postępowania, uzyskaliśmy wszelkie informacje niezbędne do przygotowania oferty i właściwego wykonania zamówienia publicznego oraz przyjmujemy warunki określone w SWZ i nie wnosimy w stosunku do nich żadnych zastrzeżeń. Jednocześnie uznajemy się związanych określonymi w dokumentacji Postępowania wymaganiami i zasadami postępowania i zobowiązujemy się do wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z określonymi warunkami.

7. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres określony w SWZ.

8. Oświadczamy, że Wzór umowy oraz zawarte w nim warunki realizacji, w tym terminy wykonania zamówienia

i warunki płatności zostały przez nas zaakceptowane.

9. Oświadczamy, iż w przypadku uzyskania zamówienia:

- całość prac objętych zamówieniem wykonam siłami własnymi\*,
- ~~zaangażujemy podwykonawców do realizacji przedmiotu zamówienia\*:-~~

.....

(w przypadku korzystania z usług podwykonawcy wskazać dokładne nazwy/firmy podwykonawców oraz zakres powierzonych im zadań)

**\* niepotrzebne skreślić**

10. Wielkość przedsiębiorstwa:

Mikroprzedsiębiorstwo	Małe przedsiębiorstwo	Średnie Przedsiębiorstwo	Duże przedsiębiorstwo
			tak
<b>Należy dokonać wyboru jednego wariantu poprzez wpisanie „TAK” lub umieszczenie symbolu „X”</b>			

11. Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO<sup>2</sup> wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu<sup>3</sup>.

12. Rodzaj podpisu, za pomocą którego podpisano dokumenty ofertowe (wypełnienie nieobowiązkowe):

Kwalifikowany podpis elektroniczny	Podpis zaufany	Podpis osobisty tzn. zaawansowany podpis elektroniczny
tak		
<b>Należy dokonać wyboru jednego wariantu poprzez wpisanie „TAK” lub umieszczenie symbolu „X”</b>		

13. Osobą odpowiedzialną za realizację wykonania zamówienia jest Pani/Pan:

Ewelina Płazak Adres ... ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze

Telefon .32 3760863 fax ...323760756 e-mail.....zamowienia@zarys.pl

---

<sup>2</sup> 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).

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

## Załącznik nr 2

## Pakiet nr 1 – Worki do lewatywy – Działy Medyczne ŚCO

1	2	3	4	5	6	7	8	9
L.p.	Asortyment	producent + nr katalogowy (jeżeli posiada)	jm.	ilość	Cena jedn. netto w zł	Wartość netto zł (kolumna 5x6)	VAT %	Wartość brutto zł (kolumna 7+8)
1	Sterylny worek jednorazowego użytku do lewatywy o pojemności min. 1750ml, max.2000 ml., wykonany z medycznego PVC. Skalowany od 50ml, skala linearna co 100 ml, cyfrowa co 200ml. Worek z dwoma otworami do zawieszenia na stojaku i kołnierzem stabilizującym wlot podczas wypełniania płynem. Dren długości 150 cm z zaciskiem przesuwym umożliwiającym łatwe zamykanie i otwieranie drenu. Końcówka drenu atraumatyczna z minimum jednym otworem bocznym, zabezpieczona zatyczką. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pojedyncze opakowanie foliowe. Opakowanie zbiorcze max. 150 szt.	ZARYS / WLS	szt.	4000	1,88	7520,00	8%	8121,60
<b>RAZEM</b>						<b>7 520,00</b>	<b>8%</b>	<b>8121,60</b>

Data ważności wyrobów sterylnych minimum dwa lata od dostawy dla zamawiającego

Produkty zawierają instrukcje i etykiety w języku polskim, są oznaczone symbolami CE (certyfikat widoczny na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), sterylizowane tlenkiem etylenu, bez lateksu, nie zawiera substancji niebezpiecznych, zakres temperatury, informacja o surowcu z jakiego jest wykonany oraz numer serii, data produkcji i ważności. Informacje te są umieszczone na opakowaniach jednostkowych i zbiorczych.

Zamawiający wymaga dostarczenia próbek po 5 szt dla każdej z pozycji

Wszystkie parametry oferowane należy udokumentować odpowiednimi katalogami lub materiałami źródłowymi producenta, ich brak spowoduje odrzucenie oferty.

**Wykonawca:**

ZARYS International Group Sp. z o.  
o. Sp. k.  
ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze  
NIP 6481997718 KRS 0000540772  
(pełna nazwa/firma, adres,  
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)  
reprezentowany przez:  
Daria Chęć-Domżańska –  
Pełnomocnik  
(imię, nazwisko, stanowisko /  
podstawa do reprezentacji)

**Oświadczenie Wykonawcy**

**uwzględniające przesłanki wykluczenia z 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 z dnia 11 września 2019 r.  
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

**DOTYCZĄCE PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup wraz z dostawą wyrobów medycznych dla Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach” IZP.2411.06.2025.MS, oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 ustawy Pzp.

~~Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. .... ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:~~

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 (Dz. U. poz. 835)<sup>4</sup>

<sup>4</sup> 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, zwanej dalej „ustawą”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:  
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 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim



**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

---

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 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), 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.

## WYKAZ ZAŁĄCZONYCH DO OFERTY PRÓBEK

NAZWA/ADRES WYKONAWCY SKŁADAJĄCEGO PRÓBK

ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

.....

Lp.	Nazwa artykułu	Producent	Ilość	Pakiet nr..... poz. nr.....	Uwagi
1	Worek do lewatywy_1750ml_sterylnej	Zarys	5	Pakiet nr1 poz. Nr1	



# WOREK DO LEWATYWY sterylny

TD-33

zał.nr 3 do p. 2 pp. 2.3

rewizja 3

data: 2018-04-17

zmiana: 2024-10-02

**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:

- Worek umożliwia wprowadzenie przez odbyty płynu do jelita grubego w celu usunięcia mas kałowych i pobudzenia ruchu perystaltycznego jelit

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Worek o pojemności 1750 ml z dwoma otworami do zawieszenia
- Wykonany z medycznego PVC
- Skalowany od 50 ml do 1750 ml
- Skala linearna co 100 ml cyfrowa co 200 ml
- Dren o długości 150 cm z zaciskiem przesuwным zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym
- Końcówka drenu zabezpieczona zatyczką
- Górna część worka wzmocniona dodatkowym kołnierzem stabilizującym wlot podczas wypełniania płynem
- Kołnierz wyposażony w zastawkę antyzwrotną
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/ folia



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
WLS	1 szt.	50 szt.

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

## EC DECLARATION OF CONFORMITY



Wytwórca: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
Manufacturer: spółka komandytowa  
Adres: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland  
Address: tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84, e-mail: zarys@zarys.pl  
SRN: PL-MF-000000410

Oświadczamy na wyłączną odpowiedzialność, że wyrób medyczny:  
*We declare under our sole responsibility that the medical device:*

**worki do lewatywy/  
enema bags  
klasy I sterylnej, reguła 5 / of class I sterile, rule 5**

*(szczegółowy wykaz wyrobów objętych niniejszą deklaracją zgodności znajduje się w TD-33 Punkt 1 pp. 1.1. zał. nr 5 Identyfikacja wyrobu / detailed list of products covered by this declaration is available in technical documentation no. TD-33, point 1, subpoint 1.1, appendix no. 5 Identification of the product)*

zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy 93/42/EWG  
*according to Annex IX of the Directive 93/42/EEC*

zawarty w dokumentacji technicznej TD-33 - certyfikat kontroli partii produkcyjnej DZDO-01, który uważa się za część niniejszej deklaracji  
*covered by the Technical Files TD-33— certificate of analysis of production batch DZDO-01, which is considered as a part of this declaration*

spełnia wszystkie stosowalne wymagania Dyrektywy 93/42/EWG (procedura oceny zgodności załącznik V + VII) oraz Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974).  
*meets all applicable provisions of the Directive 93/42/EEC (assessment of the conformity procedure Annex V + VII) which apply to it as well as of the Act of medical devices of 7 April 2022 (Official of 2022, position 974).*

Wyrób wymieniony w niniejszej deklaracji jest zgodny z wykazem nadzorowanych norm zharmonizowanych wyspecyfikowanym w dokumentacji technicznej wyrobu TD-33.  
*The device covered by this declaration complies with the list of supervised harmonised standards specified in the technical documentation of the device TD-33.*

Jednostka notyfikowana: TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
*Notified Body:* Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, Germany

Certyfikat EC/ EC Certificate: DD 1023663-1



PRODUCT MANAGER  
ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.  
Bożena Smolnik

.....  
(podpis/signature)

imię i nazwisko/name: Bożena Smolnik  
stanowisko/position: Product Manager

Miejsce i data wydania/Place and date of issue:  
**Zabrze, 24.05.2024**

# Certyfikat EC

## Zapewnienie Jakości Produkcji Dyrektywa 93/42/EWG dla Wyrobów Medycznych, Załącznik V

Numer rejestracyjny: DD 1023663-1

Wytwórca: ZARYS International Group  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,  
spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

Wyroby:

- Sterylna i niesterylna gaza opatrunkowa kopertowa
- Niesterylna gaza opatrunkowa
- Sterylne i niesterylne kompresy z gazy (z nitką RTG lub bez nitki)
- Sterylne i niesterylne serwety operacyjne z gazy (z nitką RTG/  
ze znacznikiem RTG)
- Sterylne i niesterylne tufery gazowe (z nitką RTG lub bez nitki)
- Sterylne i niesterylne setony gazowe (z nitką RTG lub bez nitki)
- Sterylne i niesterylne kompresy włókninowe (z nitką RTG lub bez nitki)
- Sterylne opatrunki parafinowe z gazy
- Sterylne kraniki trójdrożne
- Sterylne przyrządy do transfuzji jednorazowego użycia
- Sterylne przyrządy do infuzji jednorazowego użycia
- Sterylne przedłużacze do pomp infuzyjnych
- Sterylne rurki intubacyjne
- Sterylne rurki tracheostomijne
- Sterylne obwody oddechowe

Jednostka Notyfikowana niniejszym deklaruje, że wymagania Załącznika V dyrektywy 93/42/EWG zostały spełnione dla wymienionych wyrobów. Wyżej wymieniony wytwórca ustanowił i stosuje system zapewnienia jakości, który podlega okresowym audytom nadzorującym na podstawie Załącznika V, sekcja 4 wyżej wymienionej dyrektywy. Dla wprowadzenia do obrotu wyrobów klasy IIb i klasy III objętych tym certyfikatem, wymagany jest certyfikat EC badania typu według Załącznika III.

Numer raportu: 84951712-170

Ważny od: 2021-05-14

Ważny do: 2024-05-26

Data wydania: 2021-05-14



Daniel Świątko  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną według Dyrektywy 93/42/EWG dla wyrobów medycznych z numerem identyfikacyjnym 0197.

# Certyfikat EC

## Zapewnienie Jakości Produkcji Dyrektywa 93/42/EWG dla Wyrobów Medycznych, Załącznik V

Numer rejestracyjny: DD 1023663-1

Wytwórca: ZARYS International Group  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,  
spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

- Sterylne łączniki do układów oddechowych
- Niesterylne maski anestetyczne
- Sterylne maski krtaniowe
- Sterylne maski tlenowe
- Sterylne maski tlenowe z dyszą Venturiego
- Sterylne maski tlenowe z workiem
- Sterylne maski tlenowe z nebulizatorem
- Sterylne cewniki do podawania tlenu przez nos
- Sterylne nebulizatory
- Sterylne dreny tlenowe
- Sterylne cewniki do odsysania
- Sterylne dreny brzuszne
- Sterylne cewniki do karmienia
- Sterylne zgłębniki żołądkowe i dwunastnicze
- Sterylne cewniki urologiczne
- Sterylne zestawy do odsysania pola operacyjnego
- Sterylne końcówki do odsysania pola operacyjnego
- Sterylne strzykawki jednorazowego użycia
- Sterylne strzykawki insulinowe
- Sterylne strzykawki tuberkulinowe
- Sterylne igły iniekcyjne
- Sterylne igły do penów

Numer raportu: 84951712-170

Ważny od: 2021-05-14

Ważny do: 2024-05-26

Data wydania: 2021-05-14



Daniel Świątko  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną według Dyrektywy 93/42/EWG dla wyrobów medycznych z numerem identyfikacyjnym 0197.

# Certyfikat EC

## Zapewnienie Jakości Produkcji Dyrektywa 93/42/EWG dla Wyrobów Medycznych, Załącznik V

Numer rejestracyjny: DD 1023663-1

Wytwórca: ZARYS International Group  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,  
spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

- Sterylne nakłuwacze do pobrań krwi
- Sterylne kaniule dożylne
- Sterylne porty bezigłowe
- Sterylne rękawice chirurgiczne
- Sterylne pakiety zabiegowe

Dla następujących wyrobów medycznych zakres obejmuje jedynie aspekty produkcji związane z zapewnieniem i utrzymaniem warunków sterylnych:

- Opaski elastyczne
- Przylepne opatrunki do mocowania kaniul
- Przylepne opatrunki pooperacyjne
- Opatrunki oczne
- Folie operacyjne
- Opatrunki foliowe
- Opatrunki piankowe
- Opatrunki alginianowe
- Opatrunki chłonne
- Fartuchy chirurgiczne
- Obłożenia chirurgiczne
- Zestawy obłożeń chirurgicznych
- Torebki do zbiórki płynów
- Cewniki Nelaton

Numer raportu: 84951712-170

Ważny od: 2021-05-14

Ważny do: 2024-05-26

Data wydania: 2021-05-14



Daniel Świątko  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną według Dyrektywy 93/42/EWG dla wyrobów medycznych z numerem identyfikacyjnym 0197.



# Certyfikat EC

## Zapewnienie Jakości Produkcji Dyrektywa 93/42/EWG dla Wyrobów Medycznych, Załącznik V

Numer rejestracyjny: DD 1023663-1

Wytwórca: ZARYS International Group  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,  
spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

- Wzierniki ginekologiczne
- Szczoteczki do wymazów cytologicznych
- Worki do zbiórki moczu
- Worki do lewatywy
- Szpatułki laryngologiczne
- Rurki ustno-gardłowe
- Prowadnice do intubacji
- Stabilizatory rurek intubacyjnych
- Dreny łączące do odsysania pola operacyjnego
- Przyrządy do pobierania leków
- Koreczki do kaniul
- Zaciskacze do pępowiny

Zastępuje Certyfikat EC, Numer rejestracyjny: DD 60139535 0001

Numer raportu: 84951712-170

Ważny od: 2021-05-14

Ważny do: 2024-05-26

Data wydania: 2021-05-14



Danier Świątko

TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną według Dyrektywy 93/42/EWG dla wyrobów medycznych z numerem identyfikacyjnym 0197.



# Certyfikat EC

## Zapewnienie Jakości Produkcji Dyrektywa 93/42/EWG dla Wyrobów Medycznych, Załącznik V

Numer rejestracyjny: DD 1023663-1

Wytwórca: ZARYS International Group  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,  
spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

Zakres certyfikacji obejmuje następujące lokalizacje wytwarzania:

Nr	Lokalizacja	Wytwarzane grupy wyrobów
/01	ZARYS International Group Spółka z o.o. sp.k. ul. Pod Borem 18 41-808 Zabrze Polska	Działalność: Inspekcja końcowa i zwolnienie.
/02	ZARYS International Group Spółka z o.o. sp.k. ul. Guido Henckela Donnersmarcka 1 41-808 Zabrze Polska	Działalność: Inspekcja końcowa i zwolnienie.

Numer raportu: 84951712-170

Ważny od: 2021-05-14

Ważny do: 2024-05-26

Data wydania: 2021-05-14



Daniel Świątko  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną według Dyrektywy 93/42/EWG dla wyrobów medycznych z numerem identyfikacyjnym 0197.

TÜV Rheinland LGA Products GmbH • 51105 Köln

*ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18,  
41-808 Zabrze,  
Poland*

Contact

Tel. +49 911 655-5225  
Mail: [medical-products@de.tuv.com](mailto:medical-products@de.tuv.com)

Date June 04, 2024

### **Notified Body Confirmation Letter**

Reference. : ZARYS\_PLA0\_HZ\_2024-05-10 replaced by  
ZARYS\_PLA0\_HZ\_2024-05-24/ 84965323

To whom it may concern,

### **Confirmation of the status of a formal application, written agreement, and appropriate surveillance in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices.**

This letter confirms that **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**, a Notified Body (NB) designated against Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and identified by the number **0197** on NANDO, has received a formal application in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII of MDR and has signed a written agreement in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII of MDR with the following manufacturer:

ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18,  
41-808 Zabrze,  
Poland  
SRN Number: PL-MF-000000410

The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are identified in the tables below. Table 1 identifies the devices for which an MDR application has been received, written agreement concluded and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance under the applicable Directive. Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but the NB has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired after May 26, 2021 but before March 20, 2023 without having been withdrawn, this letter also confirms that the manufacturer either signed the written agreement under MDR by the date of MDD/AIMDD certificate expiry; or provided evidence that a competent authority of a Member State had granted a derogation or exemption from the applicable conformity assessment procedure in accordance with Article 59(1) of MDR or Article 97(1) of the MDR respectively, by March 20, 2023 for the relevant devices.

TÜV Rheinland  
LGA Products GmbH

Am Grauen Stein  
51105 Köln  
Germany

Headquarter

Tillystraße 2  
90431 Nuremberg

Phone. +49 911 655 5225  
Fax +49 911 655 5226  
[service@de.tuv.com](mailto:service@de.tuv.com)  
[www.tuv.com/safety](http://www.tuv.com/safety)

Board of Management

Dipl.-Ing.  
Thomas Weigand, Spokesman

Dipl.-Kfm.  
Dr. Jörg Schlösser

Nuremberg HRB 26013  
VAT No.: DE 811835490


Chairman of the  
Supervisory Board

Dr.-Ing. Michael Fübi

The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3c of MDR (as amended by (EU) 2023/607), are shown below:

- May 26, 2026 for Class III custom-made implantable devices
- December 31, 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- December 31, 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function
- December 31, 2028 for devices not requiring the involvement of a notified body under MDD but requiring it under MDR (e.g., class I devices that qualify as re-usable surgical instruments)

On behalf of the Notified Body

 Malgorzata Blazniak  
2024.06.04 15:46:31  
+02'00'

AUDIT\_CERT\_REVIEW  
Certification body

**Table 1: Devices covered by this letter and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:**

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>GAZA lux S Cutting gauze, sterile</b>  Basic UDI-DI: 59079968M02010101-ERR	Class IIa	GAZA lux S Cutting gauze, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>GAZA lux S Cutting gauze, sterile</b>  Basic UDI-DI: 59079968M02010101-SSM	Class IIa	GAZA lux S Cutting gauze, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>GAZA lux Cutting gauze, non-sterile</b>  Basic UDI-DI: 59079968M02010101-NSB	Class IIa	GAZA lux Cutting gauze, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>GAZA lux Dressing gauze, non-sterile</b>  Basic UDI-DI: 59079968M020107DG	Class IIa	GAZA lux Dressing gauze, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>KOMPRI lux S</b>	Class IIa	KOMPRI lux S	DD 1023663-1 NB 0197

<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
<b>Gauze swabs without X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010201-ES4</b>		Gauze swabs without X-ray thread, sterile	
<b>KOMPRI lux S Gauze swabs without X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010201-SSY</b>	Class IIa	KOMPRI lux S Gauze swabs without X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>KOMPRI lux S Gauze swabs with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010202-ES9</b>	Class IIa	KOMPRI lux S Gauze swabs with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>KOMPRI lux S Gauze swabs with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010202-ST5</b>	Class IIa	KOMPRI lux S Gauze swabs with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>KOMPRI lux Gauze swabs without X-ray thread, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010201-NSN</b>	Class IIa	KOMPRI lux Gauze swabs without X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>KOMPRI lux Gauze swabs with X-ray thread, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010202-NST</b>	Class IIa	KOMPRI lux Gauze swabs with X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010302-ESL</b>	Class IIa	SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010302-STG</b>	Class IIa	SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray chip, pre-washed, sterile</b>	Class IIa	SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray chip, pre-washed, sterile	DD 1023663-1 NB 0197

<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
<b>Basic UDI-DI: 59079968M02010302-PE86</b>			
<b>SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray chip, pre-washed, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010302-PS92</b>	Class IIa	SERVI lux S Gauze lap sponges with X-ray chip, pre-washed, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SERVI lux Gauze lap sponges with X-ray thread, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010302-NT6</b>	Class IIa	SERVI lux Gauze lap sponges with X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SERVI lux Gauze lap sponges with X-ray chip, pre-washed, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010302-PN8Q</b>	Class IIa	SERVI lux Gauze lap sponges with X-ray chip, pre-washed, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>TUPFER lux S Gauze balls without X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010501-ET5</b>	Class IIa	TUPFER lux S Gauze balls without X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>TUPFER lux S Gauze balls without X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010501-STZ</b>	Class IIa	TUPFER lux S Gauze balls without X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>TUPFER lux S Gauze balls with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010502-ETA</b>	Class IIa	TUPFER lux S Gauze balls with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>TUPFER lux S Gauze balls with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010502-SU6</b>	Class IIa	TUPFER lux S Gauze balls with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>TUPFER lux Gauze balls without X-ray thread, non-sterile</b>	Class IIa	TUPFER lux Gauze balls without X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197

<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
<b>Basic UDI-DI: 59079968M02010501-NTP</b>			
<b>TUPFER lux Gauze balls with X-ray thread, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010502-NTU</b>	Class IIa	TUPFER lux Gauze balls with X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SETON lux S Gauze rolls without X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010701-SUP</b>	Class IIa	SETON lux S Gauze rolls without X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SETON lux S Gauze rolls with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010702-ETY</b>	Class IIa	SETON lux S Gauze rolls with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SETON lux S Gauze rolls with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010702-SUU</b>	Class IIa	SETON lux S Gauze rolls with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SETON lux Gauze rolls without X-ray thread, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010701-NUD</b>	Class IIa	SETON lux Gauze rolls without X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SETON lux Gauze rolls with X-ray thread, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02010702-NUJ</b>	Class IIa	SETON lux Gauze rolls with X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NONVI lux S Non-woven swab, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02020101-ESA</b>	Class IIa	NONVI lux S Non-woven swabs, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NONVI lux S Non-woven swab, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02020101-ST6</b>	Class IIa	NONVI lux S Non-woven swabs, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NONVI lux S Non-woven swabs with X-ray thread, sterile</b>	Class IIa	NONVI lux S Non-woven swabs with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197

<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
<b>Basic UDI-DI: 59079968M02020102-ESF</b>			
<b>NONVI lux S Non-woven swabs with X-ray thread, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02020102-STB</b>	Class IIa	NONVI lux S Non-woven swabs with X-ray thread, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NONVI lux Non-woven swabs, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02020101-NSU</b>	Class IIa	NONVI lux Non-woven swabs, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NONVI lux Non-woven swabs with X-ray thread, non-sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M02020102-NSZ</b>	Class IIa	NONVI lux Non-woven swabs with X-ray thread, non-sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>paraffiNET Paraffin gauze dressing, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M020302DG</b>	Class IIa	paraffiNET Paraffin gauze dressing, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SANVIflon I.V. cannula SANVIflon S I.V. cannula without injection port SANVIflon premium I.V. cannula SANVIflon safe Safety I.V. cannula</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968C0101017F</b>	Class IIa	SANVIflon I.V. cannula SANVIflon S I.V. cannula without injection port SANVIflon premium I.V. cannula SANVIflon safe Safety I.V. cannula	DD 1023663-1 NB 0197
<b>OXYGEN TUBING</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R03010204LA</b>	Class IIa	OXYGEN TUBING	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NEBULIZER with T F/M adaptor, mouthpiece, corrugated tube and tubing</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R030103-FMV5</b>	Class IIa	NEBULIZER with T F/M adaptor, mouthpiece, corrugated tube and tubing	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NEBULIZER mask with tubing</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R030103-MMN</b>	Class IIa	NEBULIZER with mask and tubing	DD 1023663-1 NB 0197



<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
<b>OXYGEN MASK with tubing</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R03010201L4</b>	Class IIa	OXYGEN MASK with tubing	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NON-REBREATHER MASK with tubing</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R03010206LE</b>	Class IIa	NON-REBREATHER MASK with tubing	DD 1023663-1 NB 0197
<b>VENTURI MASK with adjustable diluter and tubing</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R03010202-AXK</b>	Class IIa	VENTURI MASK with adjustable diluter and tubing	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NASAL OXYGEN CANNULA for adults NASAL OXYGEN CANNULA for children NASAL OXYGEN CANNULA for infants</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R03010203L8</b>	Class IIa	NASAL OXYGEN CANNULA for adults NASAL OXYGEN CANNULA for children NASAL OXYGEN CANNULA for infants	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SUCTION CATHETER SUCTION CATHETER IDEAL SUCTION CATHETER with vacuum control SUCTION CATHETER with vacuum control IDEAL</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968R0501QP</b>	Class IIa	SUCTION CATHETER SUCTION CATHETER IDEAL SUCTION CATHETER with vacuum control SUCTION CATHETER with vacuum control IDEAL	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Two-way Foley catheter with rubber valve (silicone-coated latex)</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U010201-LRXH</b>	Class IIa	TWO-WAY FOLEY CATHETER with rubber valve	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Two-way Foley catheter with plastic valve (silicone-coated latex)</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U010201-LPXD</b>	Class IIa	TWO-WAY FOLEY CATHETER with plastic valve	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Two-way Foley catheter with plastic valve (100% silicone, X-ray contrast)</b>	Class IIa	TWO-WAY FOLEY CATHETER with plastic valve	DD 1023663-1 NB 0197



Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI: 59079968U010201-SP6</b>			
<b>Three-way Foley catheter with plastic valve (silicone-coated latex)</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U010201-3LUV</b>	Class IIa	THREE-WAY FOLEY CATHETER with plastic valve	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Three-way Foley catheter with plastic valve (100% silicone, X-ray contrast)</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U010201-3SVB</b>	Class IIa	THREE-WAY FOLEY CATHETER with plastic valve	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Two-way Foley catheter with plastic valve, Tiemann tip (silicone-coated latex)</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U0102R6</b>	Class IIa	TWO-WAY FOLEY CATHETER with plastic valve, Tiemann tip	DD 1023663-1 NB 0197
<b>TIEMANN CATHETER</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U010106HB</b>	Class IIa	TIEMANN CATHETER	DD 1023663-1 NB 0197
<b>PEZZER CATHETER</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U010107HD</b>	Class IIa	PEZZER CATHETER	DD 1023663-1 NB 0197
<b>FEEDING TUBE</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968G02020101BU</b>	Class IIa	FEEDING TUBE	DD 1023663-1 NB 0197
<b>STOMACH TUBE DUODENAL TUBE</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968G020201A3</b>	Class IIa	STOMACH TUBE DUODENAL TUBE	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SUCTION CANNULA with suction control SUCTION CANNULA without suction control</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A06010184</b>	Class IIa	SUCTION CANNULA with suction control SUCTION CANNULA without suction control	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SUCTION CANNULA with suction control, ball tip SUCTION CANNULA without suction control, ball tip</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A060101-BA2</b>	Class IIa	SUCTION CANNULA with suction control, ball tip SUCTION CANNULA without suction control, ball tip	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>SURGICAL SUCTION SET with suction control, Yankauer tip</b> <b>SURGICAL SUCTION SET without suction control, Yankauer tip</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A060101039F</b>	Class IIa	SURGICAL SUCTION SET with suction control, Yankauer tip SURGICAL SUCTION SET without suction control, Yankauer tip	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SURGICAL SUCTION SET with suction control, funnel-funnel cut-to-fit, Yankauer tip</b> <b>SURGICAL SUCTION SET without suction control, funnel-funnel cut-to-fit, Yankauer tip</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A06010103-FFUC</b>	Class IIa	SURGICAL SUCTION SET with suction control, funnel-funnel cut-to-fit, Yankauer tip SURGICAL SUCTION SET without suction control, funnel-funnel cut-to-fit, Yankauer tip	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SURGICAL SUCTION SET with suction control, funnel-funnel cut-to-fit, ball tip</b> <b>SURGICAL SUCTION SET without suction control, funnel-funnel cut-to-fit, ball tip</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A06010103-FFB6J</b>	Class IIa	SURGICAL SUCTION SET with suction control, funnel-funnel cut-to-fit, ball tip SURGICAL SUCTION SET without suction control, funnel-funnel cut-to-fit, ball tip	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SUCTION TUBE funnel-funnel</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A060304-FFG4</b>	Class IIa	SUCTION TUBE funnel-funnel	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SUCTION TUBE funnel-funnel cut-to-fit</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A060304-FCFW</b>	Class IIa	SUCTION TUBE funnel-funnel cut-to-fit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SUCTION TUBE funnel-Kapkon</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A060304-FKGE</b>	Class IIa	SUCTION TUBE funnel-Kapkon	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyWAY Three-way stopcock</b>	Class IIa	easyWAY Three-way stopcock	DD 1023663-1 NB 0197

<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
<b>Basic UDI-DI: 59079968A0703KA</b>			
<b>easyWAY L Three-way stopcock with extension</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A0703-LA4</b>	Class IIa	easyWAY L Three-way stopcock with extension	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW LINE Extension tube for infusion pump, phthalate-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A03020178</b>	Class IIa	easyFLOW LINE Extension tube for infusion pump, phthalate-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW LINE AMBER Extension tube for infusion pump, amber, phthalate-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A030201-A8Q</b>	Class IIa	easyFLOW LINE AMBER Extension tube for infusion pump, amber, phthalate-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW IS Infusion set easyFLOW IS ECO Infusion set</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A03010103-PHT6H</b>	Class IIa	easyFLOW IS Infusion set easyFLOW IS ECO Infusion set	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW IS Infusion set, phthalate-free easyFLOW IS ECO Infusion set, phthalate-free easyFLOW IS PREMIUM Infusion set, phthalate-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A030101037U</b>	Class IIa	easyFLOW IS Infusion set, phthalate-free easyFLOW IS ECO Infusion set, phthalate-free easyFLOW IS PREMIUM Infusion set, phthalate-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW IS SAFE Safety infusion set, phthalate-free easyFLOW IS SAFE PREMIUM Safety infusion set, phthalate-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A03010103-SG2</b>	Class IIa	easyFLOW IS SAFE Safety infusion set, phthalate-free easyFLOW IS SAFE PREMIUM Safety infusion set, phthalate-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW IS REG Infusion set with precision flow rate regulator, phthalate-free</b>	Class IIa	easyFLOW IS REG Infusion set with precision flow rate	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI:</b> 59079968A03010103-RFY		regulator, phthalate-free	
<b>easyFLOW IS AMBER Infusion set, amber, phthalate-free</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968A03010103-AEW	Class IIa	easyFLOW IS AMBER Infusion set, amber, phthalate-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ENDOTRACHEAL TUBE UNCUFFED</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R010301FQ	Class IIa	ENDOTRACHEAL TUBE UNCUFFED	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ENDOTRACHEAL TUBE CUFFED</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R010302FS	Class IIa	ENDOTRACHEAL TUBE CUFFED	DD 1023663-1 NB 0197
<b>REINFORCED ENDOTRACHEAL TUBE CUFFED WITH PRELOADED STYLET</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R010302-RMF	Class IIa	REINFORCED ENDOTRACHEAL TUBE CUFFED WITH PRELOADED STYLET	DD 1023663-1 NB 0197
<b>BREATHING CIRCUIT FOR CHILDREN with bag, expandable, additional arm</b> <b>BREATHING CIRCUIT FOR ADULTS with bag, expandable, additional arm</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R0201-BGG	Class IIa	BREATHING CIRCUIT FOR CHILDREN with bag, expandable, additional arm BREATHING CIRCUIT FOR ADULTS with bag, expandable, additional arm	DD 1023663-1 NB 0197
<b>BREATHING CIRCUIT FOR CHILDREN</b> <b>BREATHING CIRCUIT FOR ADULTS</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R0201Q8	Class IIa	BREATHING CIRCUIT FOR CHILDREN BREATHING CIRCUIT FOR ADULTS	DD 1023663-1 NB 0197
<b>CATHETER MOUNT with double swivel elbow connector, smooth-bore</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R020202-SMP	Class IIa	CATHETER MOUNT with double swivel elbow connector, smooth-bore	DD 1023663-1 NB 0197
<b>CATHETER MOUNT with double swivel elbow connector, expandable</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with double swivel	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI: 59079968R020202-ELT</b>		elbow connector, expandable	
<b>CATHETER MOUNT with double swivel elbow connector, corrugated</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with double swivel elbow connector, corrugated	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R020202-CLP</b>			
<b>CATHETER MOUNT with straight connector, smooth-bore</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with straight connector, smooth-bore	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R020201-SMJ</b>			
<b>CATHETER MOUNT with straight connector, corrugated</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with straight connector, corrugated	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R020201-CLJ</b>			
<b>CATHETER MOUNT with straight connector, expandable</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with straight connector, expandable	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R020201-ELN</b>			
<b>CATHETER MOUNT with elbow connector, smooth-bore</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with elbow connector, smooth-bore	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R0202-SHP</b>			
<b>CATHETER MOUNT with elbow connector, corrugated</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with elbow connector, corrugated	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R0202-CGP</b>			
<b>CATHETER MOUNT with elbow connector, expandable</b>	Class IIa	CATHETER MOUNT with elbow connector, expandable	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R0202-EGT</b>			
<b>TRACHEOSTOMY TUBE cuffed</b>	Class IIa	TRACHEOSTOMY TUBE cuffed	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Basic UDI-DI: 59079968R010502G4</b>			
<b>TRACHEOSTOMY TUBE uncuffed</b>	Class IIa	TRACHEOSTOMY TUBE uncuffed	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R010501G2			
<b>LARYNGEAL MASK, PVC, disposable</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R0102-PH6	Class IIa	LARYNGEAL MASK, PVC, disposable	DD 1023663-1 NB 0197
<b>LARYNGEAL MASK, silicone, disposable</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R0102-SHC	Class IIa	LARYNGEAL MASK, silicone, disposable	DD 1023663-1 NB 0197
<b>AIR CUSHION ANAESTHETIC MASK</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R030101-CLQ	Class IIa	AIR CUSHION ANAESTHETIC MASK	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ANAESTHETIC MASK with open seal</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968R030101-OMG	Class IIa	ANAESTHETIC MASK with open seal	DD 1023663-1 NB 0197
<b>duoNEX Single use syringe, 2-part</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968A0201020101DK	Class IIa	duoNEX Single use syringe, 2-part	DD 1023663-1 NB 0197
<b>dicoNEX Single use syringe, 3-part (luer)</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968A0201020102DM	Class IIa	dicoNEX Single use syringe, 3-part (luer)	DD 1023663-1 NB 0197
<b>Apteczka ABC Strzykawka 3-częściowa</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968A0201020102DM	Class IIa	Apteczka ABC Strzykawka 3-częściowa	DD 1023663-1 NB 0197
<b>dicoNEX Single use syringe, 3-part (luer lock)</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968A0201020201DQ	Class IIa	dicoNEX Single use syringe, 3-part (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
<b>dicoNEX Single use amber syringe, 3-part (luer lock)</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> 59079968A0201020201-AVY	Class IIa	dicoNEX Single use amber syringe, 3-part (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
<b>dicoNEX</b>	Class IIa	dicoNEX	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p>Single use catheter syringe, 3-part</p> <p>Basic UDI-DI: 59079968A020102037G</p>		Single use catheter syringe, 3-part	
<p>dicoNEX MN Single use syringe, 3-piece with mounted needle (luer)</p> <p>dicoNEX SN Single use syringe, 3-piece, with needle alongside the syringe (luer)</p> <p>Basic UDI-DI: 59079968A0201020102-IWA</p>	Class IIa	dicoNEX MN Single use syringe, 3-piece with mounted needle (luer) dicoNEX SN Single use syringe, 3-piece, with needle alongside the syringe (luer)	DD 1023663-1 NB 0197
<p>dicoNEX MN Single use syringe, 3-piece with mounted needle (luer lock)</p> <p>dicoNEX SN Single use syringe, 3-piece, with needle alongside the syringe (luer lock)</p> <p>Basic UDI-DI: 59079968A0201020201-IWG</p>	Class IIa	dicoNEX MN Single use syringe, 3-piece with mounted needle (luer lock) dicoNEX SN Single use syringe, 3-piece, with needle alongside the syringe (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
<p>dicoNEX MN Single use amber syringe, 3-piece with mounted needle (luer lock)</p> <p>dicoNEX SN Single use amber syringe, 3-piece, with needle alongside the syringe (luer lock)</p> <p>Basic UDI-DI: 59079968A0201020201-IA9D</p>	Class IIa	dicoNEX MN Single use amber syringe, 3-piece with mounted needle (luer lock) dicoNEX SN Single use amber syringe, 3-piece, with needle alongside the syringe (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
<p>dicoSULIN Insulin syringe</p> <p>Basic UDI-DI: 59079968A02010672</p>	Class IIa	dicoSULIN Insulin syringe	DD 1023663-1 NB 0197
<p>dicoTUBER Tuberculin syringe</p> <p>Basic UDI-DI: 59079968A02010978</p>	Class IIa	dicoTUBER Tuberculin syringe	DD 1023663-1 NB 0197
<p>dispoFINE Injection needle</p>	Class IIa	dispoFINE Injection needle	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A01010102CK</b>			
<b>dispoGUARD</b> <b>Safety injection needle</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A01010101CH</b>	Class IIa	dispoGUARD Safety injection needle	DD 1023663-1 NB 0197
<b>dispoSULIN</b> <b>Insulin pen needle</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A010101026Q</b>	Class IIa	dispoSULIN Insulin pen needle	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW TS</b> <b>Transfusion set</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A03010102-PHT66</b>	Class IIa	easyFLOW TS Transfusion set	DD 1023663-1 NB 0197
<b>easyFLOW TS</b> <b>Transfusion set,</b> <b>phthalate-free</b> <b>easyFLOW TS PREMIUM</b> <b>Transfusion set,</b> <b>phthalate-free</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A030101027S</b>	Class IIa	easyFLOW TS Transfusion set, phthalate-free easyFLOW TS PREMIUM Transfusion set, phthalate-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NEEDLE FREE VALVE</b> <b>blue</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0705KE</b>	Class IIa	NEEDLE FREE VALVE blue	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NEEDLE FREE VALVE</b> <b>transparent</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A07050295</b>	Class IIa	NEEDLE FREE VALVE transparent	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NEEDLE FREE VALVE</b> <b>transparent with</b> <b>extension line, single</b> <b>NEEDLE FREE VALVE</b> <b>transparent with</b> <b>extension line, double</b> <b>NEEDLE FREE VALVE</b> <b>transparent with</b> <b>extension line, triple</b> <b>NEEDLE FREE VALVE</b> <b>transparent with</b> <b>extension line, quadruple</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A070502-LCQ</b>	Class IIa	NEEDLE FREE VALVE transparent with extension line, single NEEDLE FREE VALVE transparent with extension line, double NEEDLE FREE VALVE transparent with extension line, triple NEEDLE FREE VALVE transparent with extension line, quadruple	DD 1023663-1 NB 0197



Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>safeCARE Surgical gloves, latex, powdered</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T01010101-RYM</b>	Class IIa	safeCARE Surgical gloves, latex, powdered	DD 1023663-1 NB 0197
<b>safeCARE PF Surgical gloves powder free, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T01010102-RYS</b>	Class IIa	safeCARE PF Surgical gloves powder free, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>safeCARE basic Surgical gloves latex, powdered</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T01010101-RYM</b>	Class IIa	safeCARE basic Surgical gloves latex, powdered	DD 1023663-1 NB 0197
<b>safeCARE basic PF Surgical gloves latex, powder-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T01010102-RYS</b>	Class IIa	safeCARE basic PF Surgical gloves latex, powder-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>safeCARE premium Surgical gloves latex, powder-free</b> <b>safeCARE UG Surgical gloves latex, powder-free</b> <b>safeCARE micro Surgical gloves latex, powder-free</b> <b>safeCARE ortho Surgical gloves latex, powder-free</b> <b>safeCARE dual Surgical gloves latex, powder-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T01010102-RYS</b>	Class IIa	safeCARE premium Surgical gloves latex, powder-free safeCARE UG Surgical gloves latex, powder-free safeCARE micro Surgical gloves latex, powder-free safeCARE ortho Surgical gloves latex, powder-free safeCARE dual Surgical gloves latex, powder-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>safeCARE synthetic Surgical gloves neoprene, powder-free</b> <b>safeCARE synthetic UG Surgical gloves neoprene, powder-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T010102-NRWL</b>	Class IIa	safeCARE synthetic Surgical gloves neoprene, powder-free safeCARE synthetic UG Surgical gloves neoprene, powder-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>safeCARE fusion Surgical gloves polyisoprene, powder-free</b>	Class IIa	safeCARE fusion Surgical gloves polyisoprene, powder-free	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI: 59079968T010102-PRWS</b>			
<b>safeCARE virtuo Surgical gloves flexylon, powder-free safeCARE virtuo UG Surgical gloves flexylon, powder-free safeCARE pro protect Surgical gloves flexylon, powder-free</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T010102-FRVU</b>	Class IIa	safeCARE virtuo Surgical gloves flexylon, powder-free safeCARE virtuo UG Surgical gloves flexylon, powder-free safeCARE pro protect Surgical gloves flexylon, powder-free	DD 1023663-1 NB 0197
<b>safeLANCE Pressure-activated safety lancet</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0104RM</b>	Class IIa	safeLANCE Pressure-activated safety lancet	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-SETA</b>	Class IIa	deltaset Urinary bladder catheterization kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-SHTG</b>	Class IIa	deltaset Urinary bladder catheterization kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-CERS</b>	Class IIa	deltaset Dialysis kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-CHRY</b>	Class IIa	deltaset Dialysis kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-WETN</b>	Class IIa	deltaset Dressing change kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-WHTU</b>	Class IIa	deltaset Dressing change kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>	Class IIa	deltaset Suture application kit	DD 1023663-1 NB 0197

<b>Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)</b>	<b>MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)</b>	<b>If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device</b>	<b>MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification</b>
<b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-RET7</b>		deltaset Suture removal kit	
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-RHTD</b>	Class IIa	deltaset Suture application kit  deltaset Suture removal kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-IESC</b>	Class IIa	deltaset Anasthesia kit  deltaset Puncture kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit O</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-IHSJ</b>	Class IIa	deltaset Anasthesia kit  deltaset Puncture kit	DD 1023663-1 NB 0197
<b>elastopor STERIL Non-woven dressing with absorbent pad, self-adhesive, sterile</b> <b>elastoKIDS STERIL Non-woven dressing with absorbent pad, self-adhesive, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968T0305RB</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	elastopor STERIL Non-woven dressing with absorbent pad, self-adhesive, sterile  elastoKIDS STERIL Non-woven dressing with absorbent pad, self-adhesive, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>elastoDERM PAD Foil dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M040101-FHU</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	elastoDERM PAD Foil dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>elastoSTRIP Wound closure strips, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M040499FL</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	elastoSTRIP Wound closure strips, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>UMBILICAL CORD CLAMP, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0202RN</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	UMBILICAL CORD CLAMP, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ALPHAtex Procedure gown NORMAL, sterile</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ALPHAtex Surgical gown NORMAL, sterile	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T0205R6</b>			
<b>ALPHAtex Procedure gown NORMAL-P</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T0205R6</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ALPHAtex Surgical gown NORMAL-P, sterile	HD 1023663-1 NB 0197
<b>ALPHAtex Surgical gown STANDARD, sterile</b> <b>ALPHAtex Surgical gown COMFORT sterile</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020401HA</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ALPHAtex Surgical gown STANDARD, sterile ALPHAtex Surgical gown COMFORT sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ALPHAtex Surgical gown CLASSIC-P</b> <b>ALPHAtex Surgical gown STANDARD-P</b> <b>ALPHAtex Surgical gown COMFORT-P</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020401HA</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ALPHAtex Surgical gown CLASSIC-P, sterile ALPHAtex Surgical gown STANDARD-P, sterile ALPHAtex Surgical gown COMFORT-P sterile	HD 1023663-1 NB 0197
<b>ALPHAtex Surgical gown STANDARD PLUS, with impermeable parts, sterile</b> <b>ALPHAtex Surgical gown COMFORT PLUS, with impermeable parts, sterile</b> <b>ALPHAtex Surgical gown EXTRA SAFE, with impermeable parts, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020402HC</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ALPHAtex Surgical gown STANDARD PLUS, with impermeable parts, sterile ALPHAtex Surgical gown COMFORT PLUS, with impermeable parts, sterile ALPHAtex Surgical gown EXTRA SAFE, with impermeable parts, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ALPHAtex Surgical gown STANDARD PLUS-P, with impermeable parts</b> <b>ALPHAtex Surgical gown COMFORT PLUS-P, with impermeable parts</b> <b>ALPHAtex Surgical gown EXTRA SAFE-P, with impermeable parts</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020402HC</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ALPHAtex Surgical gown STANDARD PLUS-P, with impermeable parts, sterile ALPHAtex Surgical gown COMFORT PLUS-P, with impermeable parts, sterile ALPHAtex Surgical gown EXTRA SAFE-P, with impermeable parts, sterile	HD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
		impermeable parts, sterile	
<p><b>ALPHAtex Surgical drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape, with cellulose layer, sterile</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape with adhesive edge, sterile</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central fenestration, sterile</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central adhesive fenestration, sterile</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central, adjustable adhesive fenestration, sterile</b>  <b>ALPHAtex 2-layer epidural surgical drape with adhesive fenestration, sterile</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape with adhesive edge, sterile</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape with central fenestration, sterile</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape with central adhesive fenestration, sterile</b>  <b>ALPHAtex Reinforced surgical drape with adhesive fenestration, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0201QW</b></p>	Class I devices placed on the market in sterile condition	<p>impermeable parts, sterile</p> <p>ALPHAtex Surgical drape, sterile</p> <p>ALPHAtex 2-layer surgical drape, with cellulose layer, sterile</p> <p>ALPHAtex 2-layer surgical drape, sterile</p> <p>ALPHAtex 2-layer surgical drape with adhesive edge, sterile</p> <p>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central fenestration, sterile</p> <p>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central adhesive fenestration, sterile</p> <p>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central, adjustable adhesive fenestration, sterile</p> <p>ALPHAtex 2-layer epidural surgical drape with adhesive fenestration, sterile</p> <p>ALPHAtex 3-layer surgical drape, sterile</p> <p>ALPHAtex 3-layer surgical drape with adhesive edge, sterile</p> <p>ALPHAtex 3-layer surgical drape with central fenestration, sterile</p> <p>ALPHAtex 3-layer surgical drape with central adhesive fenestration, sterile</p> <p>ALPHAtex Reinforced surgical drape with adhesive fenestration, sterile</p>	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p><b>ALPHAtex Surgical drape</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape, with cellulose layer</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape with adhesive edge</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central fenestration</b>  <b>ALPHAtex 2-layer surgical drape with central adhesive fenestration</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape with adhesive edge</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape with central fenestration</b>  <b>ALPHAtex 3-layer surgical drape with central adhesive fenestration</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0201QW</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Surgical drape, sterile  ALPHAtex 2-layer surgical drape, with cellulose layer, sterile  ALPHAtex 2-layer surgical drape, sterile  ALPHAtex 2-layer surgical drape with adhesive edge, sterile  ALPHAtex 2-layer surgical drape with central fenestration, sterile  ALPHAtex 2-layer surgical drape with central adhesive fenestration, sterile  ALPHAtex 3-layer surgical drape with adhesive edge, sterile  ALPHAtex 3-layer surgical drape with central fenestration, sterile  ALPHAtex 3-layer surgical drape with central adhesive fenestration, sterile</p>	<p>HD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Instrument table cover, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T030101-INJ</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Instrument table cover, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Reinforced Mayo stand cover, sterile</b>  <b>ALPHAtex Reinforced Mayo stand cover, red, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T030101-MNS</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Reinforced Mayo stand cover, sterile  ALPHAtex Reinforced Mayo stand cover, red, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p><b>ALPHAtex Armboard cover, sterile</b>  <b>ALPHAtex Surgical pocket for syringes, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T030101-NNU</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Armboard cover, sterile  ALPHAtex Surgical pocket for syringes, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Camera cables cover, sterile</b>  <b>ALPHAtex Circular banded cover for medical devices, sterile</b>  <b>ALPHAtex Square banded cover for medical devices, sterile</b>  <b>ALPHAtex C-arm cover set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Lamp handle cover, sterile</b>  <b>ALPHAtex Ultrasound cover kits, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T030101-FNC</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Camera cables cover, sterile  ALPHAtex Circular banded cover for medical devices, sterile  ALPHAtex Square banded cover for medical devices, sterile  ALPHAtex C-arm cover set, sterile  ALPHAtex Lamp handle cover, sterile  ALPHAtex Ultrasound cover kits, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Absorbent drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Absorbent drape for newborn, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T020199-SRU</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Absorbent drape, sterile  ALPHAtex Absorbent drape for newborn, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Absorbent drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Absorbent drape for newborn, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T020199-SRU</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Absorbent drape, sterile  ALPHAtex Absorbent drape for newborn, sterile</p>	<p>HD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Limb cover, sterile</b>  <b>ALPHAtex Head Turban drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Under buttocks drape, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T020102GV</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Limb cover, sterile  ALPHAtex Head Turban drape, sterile  ALPHAtex Under buttocks drape, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Adhesive pouch, one-chamber, sterile</b></p>	<p>Class I devices placed on the</p>	<p>ALPHAtex Adhesive pouch,</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>



Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p><b>ALPHAtex Adhesive pouch, two-chamber, sterile</b>  <b>ALPHAtex Arthroscopy fluid collection pouch, cone-shaped, with outlet tip, sterile</b>  <b>ALPHAtex Fluid collection pouch, cone-shaped, with outlet tip, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T020199-PRN</b></p>	<p>market in sterile condition</p>	<p>one-chamber, sterile  ALPHAtex Adhesive pouch, two-chamber, sterile  ALPHAtex Arthroscopy fluid collection pouch, cone-shaped, with outlet tip, sterile  ALPHAtex Fluid collection pouch, cone-shaped, with outlet tip, sterile</p>	
<p><b>ALPHAtex Non-woven surgical tape, adhesive, sterile</b>  <b>ALPHAtex Velcro surgical tape, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T020199-TRW</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Non-woven surgical tape, adhesive, sterile  ALPHAtex Velcro surgical tape, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>
<p><b>ALPHAtex Abdominal drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Abdo-Perineal drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Angiography drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Cardiology drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Cardiac drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex C-section drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Delivery drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Extremity drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Gynaecology drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Laparoscopy drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Ophthalmic drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Orthopaedic drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Shoulder drape, sterile</b>  <b>ALPHAtex Vertical isolation drape, sterile</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Abdominal drape, sterile  ALPHAtex Abdo-Perineal drape, sterile  ALPHAtex Angiography drape, sterile  ALPHAtex Cardiology drape, sterile  ALPHAtex Cardiac drape, sterile  ALPHAtex C-section drape, sterile  ALPHAtex Delivery drape, sterile  ALPHAtex Extremity drape, sterile  ALPHAtex Gynaecology drape, sterile  ALPHAtex Laparoscopy drape, sterile  ALPHAtex Ophthalmic drape, sterile  ALPHAtex Orthopaedic drape, sterile  ALPHAtex Shoulder drape, sterile  ALPHAtex Vertical isolation drape, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>



Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p><b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T0202QY</b></p>		<p>ALPHAtex Ophthalmic drape, sterile ALPHAtex Orthopaedic drape, sterile ALPHAtex Shoulder drape, sterile ALPHAtex Vertical isolation drape, sterile</p>	
<p><b>ALPHAtex Abdominal drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Abdo-Perineal drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Angiography drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Cardiology drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Cardiac drape, sterile</b> <b>ALPHAtex C-section drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Delivery drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Extremity drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Gynaecology drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Laparoscopy drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Ophthalmic drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Orthopaedic drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Shoulder drape, sterile</b> <b>ALPHAtex Vertical isolation drape, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T0202QY</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Abdominal drape (from 1 to 100) ALPHAtex Abdo-Perineal drape (from 1 to 100) ALPHAtex Angiography drape (from 1 to 100) ALPHAtex Cardiology drape (from 1 to 100) ALPHAtex Cardiac drape (from 1 to 100) ALPHAtex C-section drape (from 1 to 100) ALPHAtex Delivery drape (from 1 to 100) ALPHAtex Extremity drape (from 1 to 100) ALPHAtex Gynaecology drape (from 1 to 100) ALPHAtex Laparoscopy drape (from 1 to 100) ALPHAtex Ophthalmic drape (from 1 to 100) ALPHAtex Orthopaedic drape (from 1 to 100) ALPHAtex Shoulder drape (from 1 to 100)</p>	<p>HD 1023663-1 NB 0197</p>

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
		ALPHAtex Vertical isolation drape (from 1 to 100)	
<p><b>ALPHAtex Abdominal set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Abdo-Perineal set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Ablation set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Angiography set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Arthroscopy set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Basic set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Cardiology set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Cardiac set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Craniotomy set, sterile</b>  <b>ALPHAtex C-section set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Cystoscopy set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Delivery set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Dental set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Dynamic hip screw set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Extremity set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Gynaecology set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Hip set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Laparoscopy set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Laryngology set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Ophthalmic set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Otolaryngology set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Pediatric set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Percutaneous lithotripsy set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Shoulder set, sterile</b>  <b>ALPHAtex Spine set, sterile</b></p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>ALPHAtex Abdominal set, sterile  ALPHAtex Abdo-Perineal set, sterile  ALPHAtex Ablation set, sterile  ALPHAtex Angiography set, sterile  ALPHAtex Arthroscopy set, sterile  ALPHAtex Cardiology set, sterile  ALPHAtex Basic set, sterile  ALPHAtex Cardiac set, sterile  ALPHAtex Craniotomy set, sterile  ALPHAtex C-section set, sterile  ALPHAtex Cystoscopy set, sterile  ALPHAtex Delivery set, sterile  ALPHAtex Dental set, sterile  ALPHAtex Dynamic hip screw set, sterile  ALPHAtex Extremity set, sterile  ALPHAtex Gynaecology set, sterile  ALPHAtex Hip set, sterile  ALPHAtex Laparoscopy set, sterile  ALPHAtex Laryngology set, sterile</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p>ALPHAtex Thyroid set, sterile  ALPHAtex TUR set, sterile  ALPHAtex Universal set, sterile  ALPHAtex Uro/gynaecology set, sterile  ALPHAtex Varicose vein set, sterile  ALPHAtex Vertical isolation set, sterile</p> <p>Basic UDI-DI:  59079968T0202QY</p>		<p>ALPHAtex Ophthalmic set, sterile  ALPHAtex Otolaryngology set, sterile  ALPHAtex Pediatric set, sterile  ALPHAtex Percutaneous lithotripsy set, sterile  ALPHAtex Shoulder set, sterile  ALPHAtex Spine set, sterile  ALPHAtex Thyroid set, sterile  ALPHAtex TUR set, sterile  ALPHAtex Universal set, sterile  ALPHAtex Uro/gynaecology set, sterile  ALPHAtex Varicose vein set, sterile  ALPHAtex Vertical isolation set, sterile</p>	
<p>ALPHAtex Abdominal set, sterile  ALPHAtex Abdo-Perineal set, sterile  ALPHAtex Ablation set, sterile  ALPHAtex Angiography set, sterile  ALPHAtex Arthroscopy set, sterile  ALPHAtex Basic set, sterile  ALPHAtex Cardiology set, sterile  ALPHAtex Cardiac set, sterile  ALPHAtex Craniotomy set, sterile  ALPHAtex C-section set, sterile</p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>"ALPHAtex Abdominal set (from 1 to 200)  ALPHAtex Abdo-Perineal set (from 1 to 200)  ALPHAtex Ablation set (from 1 to 200)  ALPHAtex Angiography set (from 1 to 200)  ALPHAtex Arthroscopy set (from 1 to 200)  ALPHAtex Basic set (from 1 to 200)  ALPHAtex Cardiology set (from 1 to 200)</p>	<p>HD 1023663-1  NB 0197</p>

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p>ALPHAtex Cystoscopy set, sterile  ALPHAtex Delivery set, sterile  ALPHAtex Dental set, sterile  ALPHAtex Dynamic hip screw set, sterile  ALPHAtex Extremity set, sterile  ALPHAtex Gynaecology set, sterile  ALPHAtex Hip set, sterile  ALPHAtex Laparoscopy set, sterile  ALPHAtex Laryngology set, sterile  ALPHAtex Ophthalmic set, sterile  ALPHAtex Otolaryngology set, sterile  ALPHAtex Pediatric set, sterile  ALPHAtex Percutaneous lithotripsy set, sterile  ALPHAtex Shoulder set, sterile  ALPHAtex Spine set, sterile  ALPHAtex Thyroid set, sterile  ALPHAtex TUR set, sterile  ALPHAtex Universal set, sterile  ALPHAtex Uro/gynaecology set, sterile  ALPHAtex Varicose vein set, sterile  ALPHAtex Vertical isolation set, sterile</p> <p>Basic UDI-DI:  59079968T0202QY</p>		<p>ALPHAtex Cardiac set (from 1 to 200)  ALPHAtex Craniotomy set (from 1 to 200)  ALPHAtex C-section set (from 1 to 200)  ALPHAtex Cystoscopy set (from 1 to 200)  ALPHAtex Delivery set (from 1 to 200)  ALPHAtex Dental set (from 1 to 200)  ALPHAtex Dynamic hip screw set (from 1 to 200)  ALPHAtex Extremity set (from 1 to 200)  ALPHAtex Gynaecology set (from 1 to 200)  ALPHAtex Hip set (from 1 to 200)  ALPHAtex Laparoscopy set (from 1 to 200)  ALPHAtex Laryngology set (from 1 to 200)  ALPHAtex Ophthalmic set (from 1 to 200)  ALPHAtex Otolaryngology set (from 1 to 200)  ALPHAtex Pediatric set (from 1 to 200)  ALPHAtex Percutaneous lithotripsy set (from 1 to 200)  ALPHAtex Shoulder set (from 1 to 200)  ALPHAtex Spine set (from 1 to 200)  ALPHAtex Thyroid set (from 1 to 200)</p>	

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
		ALPHAtex TUR set (from 1 to 200) ALPHAtex Universal set (from 1 to 200) ALPHAtex Uro/gynaecology set (from 1 to 200) ALPHAtex Varicose vein set (from 1 to 200) ALPHAtex Vertical isolation set (from 1 to 200)"	
<b>elastoLUMENAL S Eye pad, superabsorbent, multi-layer, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M040301-SKC</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	elastoLUMENAL S Eye pad, superabsorbent, multi-layer, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>elastopor EYE Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile</b> <b>elastoKIDS EYE Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M0403NX</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	lastopor EYE Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile elastoKIDS EYE Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>COMBI STOPPER</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968C01018085</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	COMBI STOPPER	DD 1023663-1 NB 0197
<b>LUER LOCK STOPPER</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968C01018085</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	LUER LOCK STOPPER	DD 1023663-1 NB 0197
<b>elastopor STERIL D Non-woven dressing with absorbent pad, with incision and O-hole, self-adhesive, sterile</b> <b>elastoKIDS STERIL D Non-woven dressing, with absorbent pad, with</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	elastopor STERIL D Non-woven dressing with absorbent pad, with incision and O-hole, self-adhesive, sterile elastopor STERIL D Non-woven	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<p>incision and X-hole, self-adhesive, sterile</p> <p><b>Basic UDI-DI:</b> 59079968M04010201-DTG</p>		<p>dressing, with absorbent pad, with incision and X-hole, self-adhesive, sterile</p> <p>elastoKIDS STERIL D Non-woven dressing, with absorbent pad, with incision and X-hole, self-adhesive, sterile</p>	
<p><b>NONVI lux S Non-woven swab, with O-incision, sterile</b></p> <p><b>NONVI lux S Non-woven swab, with Y-incision, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b> 59079968M04010201-NU4</p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>NONVI lux S Non-woven swab, with O-incision, sterile</p> <p>NONVI lux S Non-woven swab, with Y-incision, sterile</p>	<p>DD 1023663-1 NB 0197</p>
<p><b>elastopor IV IV cannula dressing, non-woven, selfadhesive, sterile</b></p> <p><b>elastoKIDS IV IV cannula dressing, non-woven, selfadhesive, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b> 59079968M04010201H2</p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>elastopor IV IV cannula dressing, non-woven, selfadhesive, sterile</p> <p>elastoKIDS IV IV cannula dressing, non-woven, selfadhesive, sterile</p>	<p>DD 1023663-1 NB 0197</p>
<p><b>elastoDERM F-IV IV cannula dressing, foil, with frame, with U-incision, self-adhesive, sterile</b></p> <p><b>elastoDERM IV IV cannula dressing, foil, selfadhesive, sterile</b></p> <p><b>elastoDERM Foil dressing, self-adhesive, sterile</b></p> <p><b>elastoDERM F Foil dressing, with frame, selfadhesive, sterile</b></p> <p><b>elastoDERM C Foil dressing with a pocket to secure catheter, sterile</b></p> <p><b>Basic UDI-DI:</b> 59079968M04010202H4</p>	<p>Class I devices placed on the market in sterile condition</p>	<p>elastoDERM F-IV IV cannula dressing, foil, with frame, with U-incision, self-adhesive, sterile</p> <p>elastoDERM IV IV cannula dressing, foil, selfadhesive, sterile</p> <p>elastoDERM Foil dressing, self-adhesive, sterile</p> <p>elastoDERM Foil dressing, self-adhesive, sterile</p> <p>elastoDERM F Foil dressing, with frame, selfadhesive, sterile</p> <p>elastoDERM C Foil dressing with a pocket to secure catheter, sterile</p>	<p>DD 1023663-1 NB 0197</p>

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>MULTIabsorb S ABD pad, non-woven and cellulose, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968M040201-SJZ</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	MULTIabsorb S ABD pad, non-woven and cellulose, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>VAGINAL SPECULUM</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968U089006MJ</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	VAGINAL SPECULUM	DD 1023663-1 NB 0197
<b>URINE BAG</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A0603038J</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	URINE BAG	DD 1023663-1 NB 0197
<b>URINE BAG with sample port, sterile</b> <b>URINE BAG with sample port 2W, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A060303-PBW</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	URINE BAG with sample port, sterile URINE BAG with sample port 2W, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>SAMPLES TAKING URINE BAG for boys, with sponge</b> <b>SAMPLES TAKING URINE BAG for boys, without sponge</b> <b>SAMPLES TAKING URINE BAG for girls, with sponge</b> <b>SAMPLES TAKING URINE BAG for girls, without sponge</b> <b>Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla dla chłopców z gąbką</b> <b>Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla dziewczynek z gąbką</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968A06030301AB</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	<b>SAMPLES TAKING URINE BAG for boys, with sponge</b> <b>SAMPLES TAKING URINE BAG for boys, without sponge</b> <b>SAMPLES TAKING URINE BAG for girls, with sponge</b> <b>SAMPLES TAKING URINE BAG for girls, without sponge</b> <b>Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla dla chłopców z gąbką</b> <b>Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla dziewczynek z gąbką</b>	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ENEMA BAG sterile</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968G020301-SDY</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ENEMA BAG sterile	DD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>WOODEN TONGUE DEPRESSOR</b> Sterile  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V9001-SNM</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	WOODEN TONGUE DEPRESSOR sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>NELATON CATHETER</b> <b>NELATON CATHETER</b> transparent  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010105H9</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	NELATON CATHETER NELATON CATHETER transparent	DD 1023663-1 NB 0197
<b>GUEDEL AIRWAY</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010102FG</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	GUEDEL AIRWAY	DD 1023663-1 NB 0197
<b>ENDOTRACHEAL TUBE HOLDER, vertical fixation</b> <b>ENDOTRACHEAL TUBE HOLDER, horizontal fixation</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010380-SNX</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	ENDOTRACHEAL TUBE HOLDER, vertical fixation ENDOTRACHEAL TUBE HOLDER, horizontal fixation	DD 1023663-1 NB 0197
<b>INTUBATION STYLET TRACHEAL TUBE INTRODUCER CURVED</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010380-PNR</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	INTUBATION STYLET TRACHEAL TUBE INTRODUCER CURVED	DD 1023663-1 NB 0197
<b>dicoSPIKE Withdrawal cannula with bacteria filter</b> <b>dicoSPIKE Withdrawal cannula with bacteria and particle filter</b> <b>dicoSPIKE Chemo Withdrawal cannula with bacteria and particle filter</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0704KC</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	dicoSPIKE Withdrawal cannula with bacteria filter dicoSPIKE Withdrawal cannula with bacteria and particle filter dicoSPIKE Chemo Withdrawal cannula with bacteria and particle filter	DD 1023663-1 NB 0197
<b>elastoBAND BASIC S Knitted supporting bandage, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M030301-SJT</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	elastoBAND BASIC S Knitted supporting bandage, sterile	HD 1023663-1 NB 0197
<b>elastoBAND FLEX S Elastic bandage, sterile</b>	Class I devices placed on the	elastoBAND FLEX S	DD 1023663-1 NB 0197



Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M030402-SKB</b>	market in sterile condition	Elastic bandage, sterile	
<b>elastoFILM Incise film, self-adhesive, sterile</b> <b>elastoFILM M Incise film, self-adhesive, sterile</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020101GT</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	elastoFILM Incise film, self-adhesive, sterile elastoFILM M Incise film, self-adhesive, sterile	DD 1023663-1 NB 0197
<b>CERVICAL BRUSH standard</b> <b>CERVICAL BRUSH special</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U090303L7</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	CERVICAL BRUSH standard CERVICAL BRUSH special	DD 1023663-1 NB 0197
<b>omegapack Surgical set B</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-EP2</b>	Class IIb excluding Class IIb implantable non-WET	omegapack Surgical set B Orthopedic surgery set B Universal set B C-section set B Cardiac surgery set B Neurosurgical set B	HD 1023663-1 NB 0197
<b>omegapack Surgical set B</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-KPE</b>	Class IIb excluding Class IIb implantable non-WET	omegapack Surgical set B Orthopedic surgery set B Universal set B C-section set B Cardiac surgery set B Neurosurgical set B	HD 1023663-1 NB 0197
<b>omegapack Surgical set</b>  <b>Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-ANS</b>	Class IIa	omegapack Surgical set Angiography set C-section set Laparoscopy set Gynecological surgery set Cardiac surgery set Neurosurgical set Orthopedic surgery set Otolaryngologic surgery set Urologic surgery set	HD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
		Delivery set Dressing set Universal set	
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-WQ6	Class IIa	deltaset Central venous access kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-IPA	Class IIa	deltaset Universal kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-CNW	Class IIa	deltaset Dialysis kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-NPL	Class IIa	deltaset Universal kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-OPN	Class IIa	deltaset Universal kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-FP4	Class IIa	deltaset  Urinary bladder catheterization kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-RPU	Class IIa	deltaset  Sewing kit Suture removal kit Dressing change kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-SPW	Class IIa	deltaset Anasthesia kit	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI: 59079968V0599-NIT3	Class I devices placed on the market in sterile condition	deltaset Universal kit I	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Procedure kit  Basic UDI-DI:	Class I devices placed on the market in sterile condition	deltaset Universal kit I	HD 1023663-1 NB 0197

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
<b>59079968V0599-UITQ</b>			
<b>deltaset Procedure kit</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-BIRX</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	deltaset Dialysis kit	HD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-MISY</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	deltaset Universal kit I	HD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-DIS5</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	deltaset Operating field disinfection kit Operating field disinfection kit I	HD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-ZIU7</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	deltaset Suture removal kit I	HD 1023663-1 NB 0197
<b>deltaset Procedure kit</b>  <b>Basic UDI-DI: 59079968V0599-PIT9</b>	Class I devices placed on the market in sterile condition	deltaset Protective kit I Hygiene kit I Neonatal kit I	HD 1023663-1 NB 0197

**Table 2: Devices covered by this letter and for which the NB is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:**

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
none			

**Confirmation Letter Revision History**

Date	NB internal reference traceable to each version of the letter	Action
2024-05-15	ZARYS_CL607_2024-05-15	Initial issue
2024-06-04	ZARYS_CL607_2024-06-04	Update of the device list, minor correction.

## TŁUMACZENIE Z JĘZYKA ANGIELSKIEGO

### Produkty Business Stream

Dział certyfikacji

TÜV Rheinland LGA Products GmbH - 51105 Köln  
*ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa*  
*ul. Pod Borem 18,*  
*41-808 Zabrze,*  
*Polska*

Kontakt  
Tel. +49 911 655-5225  
Mail: [medicalproducts@de.tuv.com](mailto:medicalproducts@de.tuv.com)  
Data: 4 czerwiec 2024

### Pismo potwierdzające jednostki notyfikowanej

Odniesienie : ZARYS\_PLA0\_HZ\_2024-05-10 zastąpiony przez  
ZARYS\_PLA0\_HZ\_2024-05-24/ 84965323

Do wszystkich zainteresowanych,

**Potwierdzenie statusu formalnego wniosku, pisemnej umowy i odpowiedniego nadzoru w ramach rozporządzenia UE 2023/607 zmieniającego rozporządzenia (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.**

Niniejsze pismo potwierdza, że **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**, jednostka notyfikowana (NB) wyznaczona zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 (MDR) i oznaczona numerem **0197** w NANDO, otrzymała formalny wniosek zgodnie z sekcją 4.3 akapit pierwszy załącznika VII do MDR i podpisała pisemną umowę zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII do MDR z następującym producentem:

ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18,  
41-808 Zabrze,  
Polska  
Numer SRN: PL-MF-000000410

TÜV Rheinland  
LGA Products  
GmbH  
  
Am Grauen Stein  
51105 Köln  
Germany  
  
Siedziba główna  
  
Tillystraße 2  
90431 Nuremberg  
  
Phone. +49 911  
655 5225  
Fax +49 911 655  
5226  
[service@de.tuv.com](mailto:service@de.tuv.com)  
[www.tuv.com/safety](http://www.tuv.com/safety)

Wyroby objęte formalnym wnioskiem i pisemnym porozumieniem, o których mowa powyżej, są określone w poniższych tabelach. Tabela 1 określa wyroby, dla których otrzymano wniosek MDR, zawarto pisemne porozumienie i dla których NB jest również odpowiedzialny za odpowiedni nadzór zgodnie z obowiązującą dyrektywą. Tabela 2 określa wyroby, dla których otrzymano wniosek MDR i zawarto pisemne porozumienie, ale NB nie przejął jeszcze odpowiedzialności za właściwy nadzór nad odpowiednimi wyrobami zgodnie z obowiązującą dyrektywą.

W przypadku wyrobów objętych certyfikatami wydanymi na podstawie dyrektywy 90/385/EWG (AIMDD) lub dyrektywy 93/42/EWG (MDD), które wygasły po 26 maja 2021 r., ale przed 20 marca 2023 r. i nie zostały wycofane, niniejsze pismo potwierdza również, że producent podpisał pisemną umowę na podstawie MDR przed datą wycofania certyfikatu MDD/AIMDD; lub dołączył dowód, że właściwy organ państwa członkowskiego przyznał odstępstwo lub zwolnienie z mającej zastosowanie procedury oceny zgodności zgodnie z odpowiednio art. 59 ust. 1 MDR lub art. 97 ust. 1 MDR do dnia 20 marca 2023 r. w odniesieniu do odpowiednich wyrobów.

Zarząd  
  
Dipl.-Ing.  
Thomas Weigand  
  
Rzecznik prasowy  
  
Dipl.-Kfm.  
Dr. Jörg Schlösser  
  
Nuremberg HRB  
26013  
VAT No.: DE  
811835490  
  
Przewodniczący  
Rady Nadzorczej  
  
Dr inż. Michael Fübi

Poniżej przedstawiono terminy przejścia, które mają zastosowanie do wyrobów objętych niniejszym pismem, z zastrzeżeniem ciągłej zgodności producenta z innymi warunkami określonymi w art. 120.3c MDR (zmienionego rozporządzeniem UE 2023/607):

- 26 maja 2026 r. dla wykonanych na zamówienie wyrobów do implantacji klasy III,
- 31 grudnia 2027 r. dla wyrobów klasy III i wyrobów do implantacji klasy IIb z wyłączeniem ugruntowanych technologii (WET - szwy, zszywki, wypełnienia dentystyczne, aparaty ortodontyczne, korony zębów, śruby, kliny, płytki, druty, szpilki, klipsy i łączniki),
- 31 grudnia 2028 r. dla innych wyrobów klasy IIb, klasy IIa, klasy I wprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową,
- 31 grudnia 2028 r. dla wyrobów niewymagających zaangażowania jednostki notyfikowanej zgodnie z MDD, ale wymagających takiego zaangażowania zgodnie z MDR (np. wyroby klasy I, które kwalifikują się jako narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku).

W imieniu jednostki notyfikowanej,

Małgorzata Błażniak

**Tabela 1: Wyroby objęte niniejszym pismem, w przypadku których NB jest również odpowiedzialny za właściwy nadzór nad wyrobami zgodnie z obowiązującą dyrektywą:**

Nazwa wyrobu lub Kod Basic UDI-DI (w ramach wniosku MDR)	Klasyfikacja wyrobu MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana na etapie wstępnym)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiadającego wyrobu MDD/AIMDD	MDD/AIMDD Numer(y) referencyjny(-e) certyfikatu wyrobów objętych wnioskiem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
GAZA lux S Gaza opatrunkowa kopertowa, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M02010101-ERR</b>	Klasa IIa	GAZA lux S Gaza opatrunkowa kopertowa, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
GAZA lux S Gaza opatrunkowa kopertowa, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M02010101-SSM</b>	Klasa IIa	GAZA lux S Gaza opatrunkowa kopertowa, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
GAZA lux Gaza opatrunkowa kopertowa, niejałowa <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M02010101-NSB</b>	Klasa IIa	GAZA lux Gaza opatrunkowa kopertowa, niejałowa	DD 1023663-1 NB 0197
GAZA lux Gaza opatrunkowa, niejałowa <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M020107DG</b>	Klasa IIa	GAZA lux Gaza opatrunkowa, niejałowa	DD 1023663-1 NB 0197
KOMPRI lux S Kompresy z gazy bez nitki RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M02010201-ES4</b>	Klasa IIa	KOMPRI lux S Kompresy z gazy bez nitki RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
KOMPRI lux S Kompresy z gazy bez nitki RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M02010201-SSY</b>	Klasa IIa	KOMPRI lux S Kompresy z gazy bez nitki RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
KOMPRI lux S Kompresy z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M02010202-ES9</b>	Klasa IIa	KOMPRI lux S Kompresy z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
KOMPRI lux S Kompresy z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M02010202-ST5</b>	Klasa IIa	KOMPRI lux S Kompresy z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197

KOMPRI lux Kompresy z gazy bez nitki RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010201-NSN</b>	Klasa IIa	KOMPRI lux Kompresy z gazy bez nitki RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
KOMPRI lux Kompresy z gazy z nitką RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010202-NST</b>	Klasa IIa	KOMPRI lux Kompresy z gazy z nitką RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010302-ESL</b>	Klasa IIa	SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010302-STG</b>	Klasa IIa	SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy ze znacznikiem RTG, wstępnie prane, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010302-PE86</b>	Klasa IIa	SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy ze znacznikiem RTG, wstępnie prane, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy ze znacznikiem RTG, wstępnie prane, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010302-PS92</b>	Klasa IIa	SERVI lux S Serwety operacyjne z gazy ze znacznikiem RTG, wstępnie prane, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SERVI lux Serwety operacyjne z gazy z nitką RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010302-NT6</b>	Klasa IIa	SERVI lux Serwety operacyjne z gazy z nitką RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SERVI lux Serwety operacyjne z gazy ze znacznikiem RTG, wstępnie prane, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010302-PN8Q</b>	Klasa IIa	SERVI lux Serwety operacyjne z gazy ze znacznikiem RTG, wstępnie prane, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
TUPFER lux S Tupfery z gazy bez nitki RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010501-ET5</b>	Klasa IIa	TUPFER lux S Tupfery z gazy bez nitki RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
TUPFER lux S Tupfery z gazy bez nitki RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010501-STZ</b>	Klasa IIa	TUPFER lux S Tupfery z gazy bez nitki RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
TUPFER lux S Tupfery z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010502-ETA</b>	Klasa IIa	TUPFER lux S Tupfery z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
TUPFER lux S Tupfery z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010502-SU6</b>	Klasa IIa	TUPFER lux S Tupfery z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
TUPFER lux Tupfery z gazy bez nitki RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010501-NTP</b>	Klasa IIa	TUPFER lux Tupfery z gazy bez nitki RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
TUPFER lux Tupfery z gazy z nitką RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010502-NTU</b>	Klasa IIa	TUPFER lux Tupfery z gazy z nitką RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SETON lux S Setony z gazy bez nitki RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010701-SUP</b>	Klasa IIa	SETON lux S Setony z gazy bez nitki RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SETON lux S Setony z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b>	Klasa IIa	SETON lux S Setony z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197

<b>59079968M02010702-ETY</b>			
SETON lux S Setony z gazy z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010702-SUU</b>	Klasa IIa	SETON lux S Setony z gazy z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SETON lux Setony z gazy bez nitki RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010701-NUD</b>	Klasa IIa	SETON lux Setony z gazy bez nitki RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
SETON lux Setony z gazy z nitką RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02010702-NUJ</b>	Klasa IIa	SETON lux Setony z gazy z nitką RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
NONVI lux S Kompresy z włókniny, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02020101-ESA</b>	Klasa IIa	NONVI lux S Kompresy z włókniny, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
NONVI lux S Kompresy z włókniny, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02020101-ST6</b>	Klasa IIa	NONVI lux S Kompresy z włókniny, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
NONVI lux S Kompresy z włókniny z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02020102-ESF</b>	Klasa IIa	NONVI lux S Kompresy z włókniny z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
NONVI lux S Kompresy z włókniny z nitką RTG, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02020102-STB</b>	Klasa IIa	NONVI lux S Kompresy z włókniny z nitką RTG, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
NONVI lux Kompresy z włókniny, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02020101-NSU</b>	Klasa IIa	NONVI lux Kompresy z włókniny, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
NONVI lux Kompresy z włókniny z nitką RTG, niejałowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M02020102-NSZ</b>	Klasa IIa	NONVI lux Kompresy z włókniny z nitką RTG, niejałowe	DD 1023663-1 NB 0197
paraffiNET Opatrunek z gazy nasączony parafiną, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M020302DG</b>	Klasa IIa	paraffiNET Opatrunek z gazy nasączony parafiną, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
SANVIflon Kaniuła dożylna SANVIflon S Kaniuła dożylna bez portu SANVIflon premium Kaniuła dożylna SANVIflon safe Kaniuła dożylna bezpieczna <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968C0101017F</b>	Klasa IIa	SANVIflon Kaniuła dożylna SANVIflon S Kaniuła dożylna bez portu SANVIflon premium Kaniuła dożylna SANVIflon safe Kaniuła dożylna bezpieczna	DD 1023663-1 NB 0197
DREN TLENOWY <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R03010204LA</b>	Klasa IIa	DREN TLENOWY	DD 1023663-1 NB 0197
NEBULIZATOR z łącznikiem typu T F/M, ustnikiem, rurką karbowaną i drenem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R030103-FMV5</b>	Klasa IIa	NEBULIZATOR z łącznikiem typu T F/M, ustnikiem, rurką karbowaną i drenem	DD 1023663-1 NB 0197
NEBULIZATOR z maską i drenem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R030103-MMN</b>	Klasa IIa	MASKA TLENOWA z nebulizatorem i drenem	DD 1023663-1 NB 0197
MASKA TLENOWA z drenem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R03010201L4</b>	Klasa IIa	MASKA TLENOWA z drenem	DD 1023663-1 NB 0197

MASKA TLENOWA z workiem i drenem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R03010206LE</b>	Klasa IIa	MASKA TLENOWA z workiem i drenem	DD 1023663-1 NB 0197
MASKA TLENOWA z dyszą Venturiego i drenem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R03010202-AXK</b>	Klasa IIa	MASKA TLENOWA z dyszą Venturiego i drenem	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS dla dorosłych CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS dla dzieci CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS dla noworodków <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R03010203L8</b>	Klasa IIa	CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS dla dorosłych CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS dla dzieci CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS dla noworodków	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK DO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych CEWNIK DO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych IDEAL CEWNIK DO KONTROLOWANEGO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych CEWNIK DO KONTROLOWANEGO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych IDEAL <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0501QP</b>	Klasa IIa	CEWNIK DO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych CEWNIK DO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych IDEAL CEWNIK DO KONTROLOWANEGO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych CEWNIK DO KONTROLOWANEGO ODSYSANIA górnych dróg oddechowych IDEAL	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK FOLEY dwudrożny z gumową zastawką (lateks silikonowany) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010201-LRXH</b>	Klasa IIa	CEWNIK FOLEY dwudrożny z gumową zastawką (lateks silikonowany)	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK FOLEY dwudrożny z plastikową zastawką (lateks silikonowany) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010201-LPXD</b>	Klasa IIa	CEWNIK FOLEY dwudrożny z plastikową zastawką (lateks silikonowany)	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK FOLEY dwudrożny z plastikową zastawką (100% silikon, kontrast RTG) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010201-SP6</b>	Klasa IIa	CEWNIK FOLEY dwudrożny z plastikową zastawką (100% silikon, kontrast RTG)	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK FOLEY trójdrożny z plastikową zastawką (lateks silikonowany) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010201-3LUV</b>	Klasa IIa	CEWNIK FOLEY trójdrożny z plastikową zastawką (lateks silikonowany)	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK FOLEY trójdrożny z plastikową zastawką (100% silikon, kontrast RTG) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010201-3SVB</b>	Klasa IIa	CEWNIK FOLEY trójdrożny z plastikową zastawką (100% silikon, kontrast RTG)	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK FOLEY dwudrożny z plastikową zastawką, końcówką Tiemanna (lateks silikonowany) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U0102R6</b>	Klasa IIa	CEWNIK FOLEY dwudrożny z plastikową zastawką, końcówką Tiemanna (lateks silikonowany)	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK TIEMANNA <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010106HB</b>	Klasa IIa	CEWNIK TIEMANNA	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK PEZZER <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010107HD</b>	Klasa IIa	CEWNIK PEZZER	DD 1023663-1 NB 0197



CEWNIK DO KARMIENTA <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968G02020101BU</b>	Klasa IIa	CEWNIK DO KARMIENTA	DD 1023663-1 NB 0197
ZGŁĘBNIK ŻOŁĄDKOWY ZGŁĘBNIK DWUNASTNICZY <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968G020201A3</b>	Klasa IIa	ZGŁĘBNIK ŻOŁĄDKOWY ZGŁĘBNIK DWUNASTNICZY	DD 1023663-1 NB 0197
KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A06010184</b>	Klasa IIa	KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania	DD 1023663-1 NB 0197
KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, z kulką KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, z kulką <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A060101-BA2</b>	Klasa IIa	KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, z kulką KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, z kulką	DD 1023663-1 NB 0197
ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, końcówka Yankauer ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, końcówka Yankauer <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A060101039F</b>	Klasa IIa	ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, końcówka Yankauer ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, końcówka Yankauer	DD 1023663-1 NB 0197
ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka Yankauer ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka Yankauer <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A06010103-FFUC</b>	Klasa IIa	ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka Yankauer ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka Yankauer	DD 1023663-1 NB 0197
ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka z kulką ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka z kulką <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A06010103-FFB6J</b>	Klasa IIa	ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO z kontrolą siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka z kulką ZESTAW DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO bez kontroli siły ssania, lejek-lejek cut-to-fit, końcówka z kulką	DD 1023663-1 NB 0197
DREN ŁĄCZĄCY DO ODSYSANIA, lejek-lejek <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A060304-FFG4</b>	Klasa IIa	DREN ŁĄCZĄCY DO ODSYSANIA, lejek-lejek	DD 1023663-1 NB 0197
DREN ŁĄCZĄCY DO ODSYSANIA, lejek-lejek cut-to-fit <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A060304-FCFW</b>	Klasa IIa	DREN ŁĄCZĄCY DO ODSYSANIA, lejek-lejek cut-to-fit	DD 1023663-1 NB 0197
DREN ŁĄCZĄCY DO ODSYSANIA, lejek-Kapkon <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A060304-FKGE</b>	Klasa IIa	DREN ŁĄCZĄCY DO ODSYSANIA, lejek-Kapkon	DD 1023663-1 NB 0197
easyWAY Kranik trójdrożny <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0703KA</b>	Klasa IIa	easyWAY Kranik trójdrożny	DD 1023663-1 NB 0197

easyWAY L Kranik trójdrożny z przedłużaczem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0703-LA4</b>	Klasa IIa	easyWAY L Kranik trójdrożny z przedłużaczem	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW LINE Przedłużacz do pompy infuzyjnej, bez ftalanów <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A03020178</b>	Klasa IIa	easyFLOW LINE Przedłużacz do pompy infuzyjnej, bez ftalanów	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW LINE AMBER Przedłużacz do pompy infuzyjnej, bursztynowy, bez ftalanów <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A030201-A8Q</b>	Klasa IIa	easyFLOW LINE AMBER Przedłużacz do pompy infuzyjnej, bursztynowy, bez ftalanów	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW IS Przyrząd do infuzji easyFLOW IS ECO Przyrząd do infuzji <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A03010103-PHT6H</b>	Klasa IIa	easyFLOW IS Przyrząd do infuzji easyFLOW IS ECO Przyrząd do infuzji	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW IS Przyrząd do infuzji, bez ftalanów easyFLOW IS ECO Przyrząd do infuzji, bez ftalanów easyFLOW IS PREMIUM Przyrząd do infuzji, bez ftalanów <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A030101037U</b>	Klasa IIa	easyFLOW IS Przyrząd do infuzji, bez ftalanów easyFLOW IS ECO Przyrząd do infuzji, bez ftalanów easyFLOW IS PREMIUM Przyrząd do infuzji, bez ftalanów	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW IS SAFE Bezpieczny przyrząd do infuzji, bez ftalanów easyFLOW IS SAFE PREMIUM Bezpieczny przyrząd do infuzji, bez ftalanów <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A03010103-SG2</b>	Klasa IIa	easyFLOW IS SAFE Bezpieczny przyrząd do infuzji, bez ftalanów easyFLOW IS SAFE PREMIUM Bezpieczny przyrząd do infuzji, bez ftalanów	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW IS REG Przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu, bez ftalanów <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A03010103-RFY</b>	Klasa IIa	easyFLOW IS REG Przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu, bez ftalanów	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW IS AMBER Przyrząd do infuzji, bursztynowy, bez ftalanów <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A03010103-AEW</b>	Klasa IIa	easyFLOW IS AMBER Przyrząd do infuzji, bursztynowy, bez ftalanów	DD 1023663-1 NB 0197
RURKA INTUBACYJNA BEZ MANKIETU <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010301FQ</b>	Klasa IIa	RURKA INTUBACYJNA BEZ MANKIETU	DD 1023663-1 NB 0197
RURKA INTUBACYJNA Z MANKIEM <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010302FS</b>	Klasa IIa	RURKA INTUBACYJNA Z MANKIEM	DD 1023663-1 NB 0197
RURKA INTUBACYJNA ZBROJONA Z MANKIEM I PROWADNICĄ <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010302-RMF</b>	Klasa IIa	RURKA INTUBACYJNA ZBROJONA Z MANKIEM I PROWADNICĄ	DD 1023663-1 NB 0197
OBWÓD ODDECHOWY DLA DZIECI rozciągliwy z workiem / dodatkowe ramię OBWÓD ODDECHOWY DLA DOROSŁYCH rozciągliwy z workiem / dodatkowe ramię <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0201-BGG</b>	Klasa IIa	OBWÓD ODDECHOWY DLA DZIECI rozciągliwy z workiem / dodatkowe ramię OBWÓD ODDECHOWY DLA DOROSŁYCH rozciągliwy z workiem / dodatkowe ramię	DD 1023663-1 NB 0197

OBWÓD ODDECHOWY DLA DZIECI OBWÓD ODDECHOWY DLA DOROSŁYCH <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0201Q8</b>	Klasa IIa	OBWÓD ODDECHOWY DLA DZIECI OBWÓD ODDECHOWY DLA DOROSŁYCH	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ podwójnie obrotowy, gładki w środku <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R020202-SMP</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ podwójnie obrotowy, gładki w środku	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ podwójnie obrotowy, rozciągliwy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R020202-ELT</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ podwójnie obrotowy, rozciągliwy	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ podwójnie obrotowy, karbowany <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R020202-CLP</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ podwójnie obrotowy, karbowany	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem prostym, gładki w środku <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R020201-SMJ</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem prostym, gładki w środku	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem prostym, karbowany <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R020201-CLJ</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem prostym, karbowany	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem prostym, rozciągliwy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R020201-ELN</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem prostym, rozciągliwy	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem kolankowym, gładki w środku <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0202-SHP</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem kolankowym, gładki w środku	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem kolankowym, karbowany <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0202-CGP</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem kolankowym, karbowany	DD 1023663-1 NB 0197
ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem kolankowym, rozciągliwy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0202-EGT</b>	Klasa IIa	ŁĄCZNIK MARTWA PRZESTRZEŃ ze złączem kolankowym, rozciągliwy	DD 1023663-1 NB 0197
RURKA TRACHEOSTOMIJNA z mankietem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010502G4</b>	Klasa IIa	RURKA TRACHEOSTOMIJNA z mankietem	DD 1023663-1 NB 0197
RURKA TRACHEOSTOMIJNA bez mankietu <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010501G2</b>	Klasa IIa	RURKA TRACHEOSTOMIJNA bez mankietu	DD 1023663-1 NB 0197
MASKA KRTANIOWA, PVC, jednorazowego użytku <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0102-PH6</b>	Klasa IIa	MASKA KRTANIOWA, PVC, jednorazowego użytku	DD 1023663-1 NB 0197
MASKA KRTANIOWA, silikonowa, jednorazowego użytku <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R0102-SHC</b>	Klasa IIa	MASKA KRTANIOWA, silikonowa, jednorazowego użytku	DD 1023663-1 NB 0197
MASKA ANESTETYCZNA z nadmuchiwanym kołnierzem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R030101-CLQ</b>	Klasa IIa	MASKA ANESTETYCZNA z nadmuchiwanym kołnierzem	DD 1023663-1 NB 0197
MASKA ANESTETYCZNA z otwartym mankietem <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R030101-OMG</b>	Klasa IIa	MASKA ANESTETYCZNA z otwartym mankietem	DD 1023663-1 NB 0197

duoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 2-częściowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0201020101DK</b>	Klasa IIa	duoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 2-częściowa	DD 1023663-1 NB 0197
dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa (luer) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0201020102DM</b>	Klasa IIa	dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa (luer)	DD 1023663-1 NB 0197
Apteczka ABC Strzykawka 3-częściowa, sterylna <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0201020102DM</b>	Klasa IIa	Apteczka ABC Strzykawka 3-częściowa, sterylna	DD 1023663-1 NB 0197
dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3 -częściowa (luer lock) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0201020201DQ</b>	Klasa IIa	dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3 -częściowa (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, bursztynowa (luer lock) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0201020201-AVY</b>	Klasa IIa	dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, bursztynowa (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, cewnikowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A020102037G</b>	Klasa IIa	dicoNEX Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, cewnikowa	DD 1023663-1 NB 0197
dicoNEX MN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa z założoną igłą (luer) dicoNEX SN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, z igłą obok strzykawki (luer) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0201020102-IWA</b>	Klasa IIa	dicoNEX MN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa z założoną igłą (luer) dicoNEX SN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, z igłą obok strzykawki (luer)	DD 1023663-1 NB 0197
dicoNEX MN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, z założoną igłą (luer lock) dicoNEX SN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, z igłą obok strzykawki (luer lock) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>9079968A0201020201-IWG</b>	Klasa IIa	dicoNEX MN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, z założoną igłą (luer lock) dicoNEX SN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, z igłą obok strzykawki (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
dicoNEX MN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, bursztynowa, z założoną igłą (luer lock) dicoNEX SN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, bursztynowa, z igłą obok strzykawki (luer lock) <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0201020201-IA9D</b>	Klasa IIa	dicoNEX MN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, bursztynowa, z założoną igłą (luer lock) dicoNEX SN Strzykawka jednorazowego użytku, 3-częściowa, bursztynowa, z igłą obok strzykawki (luer lock)	DD 1023663-1 NB 0197
dicoSULIN Strzykawka insulinowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A02010672</b>	Klasa IIa	dicoSULIN Strzykawka insulinowa	DD 1023663-1 NB 0197
dicoTUBER Strzykawka tuberkulinowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A02010978</b>	Klasa IIa	dicoTUBER Strzykawka tuberkulinowa	DD 1023663-1 NB 0197
dispoFINE Igła iniekcyjna <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0101010102CK</b>	Klasa IIa	dispoFINE Igła iniekcyjna	DD 1023663-1 NB 0197
dispoGUARD Igła iniekcyjna bezpieczna <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0101010101CH</b>	Klasa IIa	dispoGUARD Igła iniekcyjna bezpieczna	DD 1023663-1 NB 0197

dispoSULIN Igła insulinowa do pena <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A010101026Q</b>	Klasa IIa	dispoSULIN Igła insulinowa do pena	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW TS Przyrząd do transfuzji <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A03010102-PHT66</b>	Klasa IIa	easyFLOW TS Przyrząd do transfuzji	DD 1023663-1 NB 0197
easyFLOW TS Przyrząd do transfuzji, bez ftalanów easyFLOW TS PREMIUM Przyrząd do transfuzji, bez ftalanów <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A030101027S</b>	Klasa IIa	easyFLOW TS Przyrząd do transfuzji, bez ftalanów easyFLOW TS PREMIUM Przyrząd do transfuzji, bez ftalanów	DD 1023663-1 NB 0197
PORT BEZIGŁOWY niebieski <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0705KE</b>	Klasa IIa	PORT BEZIGŁOWY niebieski	DD 1023663-1 NB 0197
PORT BEZIGŁOWY transparentny <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0705029S</b>	Klasa IIa	PORT BEZIGŁOWY transparentny	DD 1023663-1 NB 0197
PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, pojedynczy PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, podwójny PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, potrójny PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, poczwórny <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A070502-LCQ</b>	Klasa IIa	PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, pojedynczy PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, podwójny PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, potrójny PORT BEZIGŁOWY transparentny z drenem, poczwórny	DD 1023663-1 NB 0197
safeCARE Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T01010101-RYM</b>	Klasa IIa	safeCARE Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane	DD 1023663-1 NB 0197
safeCARE PF Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T01010102-RYS</b>	Klasa IIa	safeCARE PF Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe	DD 1023663-1 NB 0197
safeCARE basic Rękawice chirurgiczne lateksowe, pudrowane <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T01010101-RYM</b>	Klasa IIa	safeCARE basic Rękawice chirurgiczne lateksowe, pudrowane	DD 1023663-1 NB 0197
safeCARE basic PF Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T01010102-RYS</b>	Klasa IIa	safeCARE basic PF Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe	DD 1023663-1 NB 0197
safeCARE premium Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE UG Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE micro Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE ortho Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE dual Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T01010102-RYS</b>	Klasa IIa	safeCARE premium Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE UG Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE micro Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE ortho Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe safeCARE dual Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe	DD 1023663-1 NB 0197
safeCARE synthetic Rękawice chirurgiczne neoprenowe (polichloroprenowe), bezpudrowe safeCARE synthetic UG Rękawice chirurgiczne neoprenowe (polichloroprenowe), bezpudrowe	Klasa IIa	safeCARE synthetic Rękawice chirurgiczne neoprenowe (polichloroprenowe) bezpudrowe safeCARE synthetic UG Rękawice chirurgiczne neoprenowe (polichloroprenowe) bezpudrowe	DD 1023663-1 NB 0197

<b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T010102-NRWL</b>			
safeCARE fusion Rękawice chirurgiczne poliizoprenowe, bezpudrowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T010102-PRWS</b>	Klasa IIa	safeCARE fusion Rękawice chirurgiczne poliizoprenowe, bezpudrowe	DD 1023663-1 NB 0197
safeCARE virtuo Rękawice chirurgiczne fleksylnowe, bezpudrowe safeCARE virtuo UG Rękawice chirurgiczne fleksylnowe, bezpudrowe safeCARE pro protect Rękawice chirurgiczne fleksylnowe, bezpudrowe <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T010102-FRVU</b>	Klasa IIa	safeCARE virtuo Rękawice chirurgiczne fleksylnowe, bezpudrowe safeCARE virtuo UG Rękawice chirurgiczne fleksylnowe, bezpudrowe safeCARE pro protect Rękawice chirurgiczne fleksylnowe, bezpudrowe	DD 1023663-1 NB 0197
safeLANCE Bezpieczny nakłuwacz automatyczny <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0104RM</b>	Klasa IIa	safeLANCE Bezpieczny nakłuwacz automatyczny	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-SETA</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do cewnikowania	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-SHTG</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do cewnikowania	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-CERS</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do dializy	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-CHRY</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do dializy	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-WETN</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do zmiany opatrunku	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-WHTU</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do zmiany opatrunku	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-RET7</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do zakładania szwów deltaset Pakiet do usuwania szwów	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-RHTD</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do zakładania szwów deltaset Pakiet do usuwania szwów	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-IESC</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do znieczuleń deltaset Pakiet do wkłuć	DD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy O <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V0599-IHSJ</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do znieczuleń deltaset Pakiet do wkłuć	DD 1023663-1 NB 0197
elastopor STERIL Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy elastoKIDS STERIL Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T0305RB</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastopor STERIL Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy elastoKIDS STERIL Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
elastoDERM PAD Opatrunek foliowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie	elastoDERM PAD Opatrunek foliowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197

<b>59079968M040101-FHU</b>	sterylnym		
elastoSTRIP Paski do zamykania ran, jałowe <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M040499FL</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastoSTRIP Paski do zamykania ran, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197
ZACISKACZ DO PEPOWINY, sterylny <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0202RN</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ZACISKACZ DO PEPOWINY, sterylny	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Fartuch zabiegowy NORMAL, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968T0205R6</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Fartuch chirurgiczny NORMAL, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Fartuch zabiegowy NORMAL-P <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968T0205R6</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Fartuch chirurgiczny NORMAL-P, jałowy	HD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD, jałowy ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT jałowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968T020401HA</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD, jałowy ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Fartuch chirurgiczny CLASSIC-P ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD-P ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT-P <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968T020401HA</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Fartuch chirurgiczny CLASSIC-P, jałowy ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD-P, jałowy ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT-P, jałowy	HD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD PLUS, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT PLUS, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny ALPHAtex Fartuch chirurgiczny EXTRA SAFE, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968T020402HC</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD PLUS, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT PLUS, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny ALPHAtex Fartuch chirurgiczny EXTRA SAFE, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD PLUS-P, z częściami nieprzemakalnymi ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT PLUS-P, z częściami nieprzemakalnymi ALPHAtex Fartuch chirurgiczny EXTRA SAFE-P, z częściami nieprzemakalnymi <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968T020402HC</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Fartuch chirurgiczny STANDARD PLUS-P, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny ALPHAtex Fartuch chirurgiczny COMFORT PLUS-P, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny ALPHAtex Fartuch chirurgiczny EXTRA SAFE-P, z częściami nieprzemakalnymi, sterylny	HD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Serweta chirurgiczna, jałowa ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa, z warstwą celulozową, jałowa ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa, jałowa ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z przylepcem, jałowa	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Serweta chirurgiczna, jałowa ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa, z warstwą celulozową, jałowa ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa, jałowa ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z przylepcem, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197

<p>ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym, regulowanym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa do znieczuleń przewodowych z otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z przylepcem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna wzmocniona z otworem przylepnym, jałowa  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0201QW</b></p>		<p>ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym, regulowanym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa do znieczuleń przewodowych z otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z przylepcem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna wzmocniona z otworem przylepnym, jałowa</p>	
<p>ALPHAtex Serweta chirurgiczna, ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa, z warstwą celulozową  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z przylepcem  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym, regulowanym otworem przylepnym  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z przylepcem  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem przylepnym  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0201QW</b></p>	<p>Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym</p>	<p>ALPHAtex Serweta chirurgiczna, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa, z warstwą celulozową, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z przylepcem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 2-warstwowa z centralnym, regulowanym otworem przylepnym, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z przylepcem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem, jałowa  ALPHAtex Serweta chirurgiczna 3-warstwowa z centralnym otworem przylepnym, jałowa</p>	<p>HD 1023663-1  NB 0197</p>
<p>ALPHAtex Serweta na stolik do instrumentarium  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T030101-INJ</b></p>	<p>Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym</p>	<p>ALPHAtex Serweta na stolik do instrumentarium</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>



ALPHAtex Serweta na stolik Mayo wzmocniona, jałowa ALPHAtex Serweta na stolik Mayo wzmocniona, czerwona, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T030101-MNS</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Serweta na stolik Mayo wzmocniona, jałowa ALPHAtex Serweta na stolik Mayo wzmocniona, czerwona, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Osłona na ramię, jałowa ALPHAtex Kieszzeń chirurgiczna na strzykawkę, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T030101-NNU</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Osłona na ramię C, jałowa ALPHAtex Kieszzeń chirurgiczna na strzykawkę, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Osłona na przewody, jałowa ALPHAtex Osłona na aparaturę medyczną w kształcie kuli, jałowa ALPHAtex Osłona na aparaturę medyczną w kształcie walca, jałowa ALPHAtex Zestaw osłon na ramię C, jałowa ALPHAtex Osłona na uchwyt do lampy, jałowa ALPHAtex Zestaw osłon USG, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T030101-FNC</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Osłona na przewody, jałowa ALPHAtex Osłona na aparaturę medyczną w kształcie kuli, jałowa ALPHAtex Osłona na aparaturę medyczną w kształcie walca, jałowa ALPHAtex Zestaw osłon na ramię C, jałowa ALPHAtex Osłona na uchwyt do lampy, jałowa ALPHAtex Zestaw osłon USG, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Serwetka chłonna, jałowa ALPHAtex Serwetka chłonna dla noworodka, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020199-SRU</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Serwetka chłonna, jałowa ALPHAtex Serwetka chłonna dla noworodka, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Serwetka chłonna, jałowa ALPHAtex Serwetka chłonna dla noworodka, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020199-SRU</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Serwetka chłonna, jałowa ALPHAtex Serwetka chłonna dla noworodka, jałowa	HD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Osłona na kończynę, jałowa ALPHAtex Serweta na głowę typu Turban, jałowa ALPHAtex Serweta pod pośladki, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020102GV</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Osłona na kończynę, jałowa ALPHAtex Serweta na głowę typu Turban, jałowa ALPHAtex Serweta pod pośladki, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Kieszzeń samoprzylepna, jednokomorowa, jałowa ALPHAtex Kieszzeń samoprzylepna, dwukomorowa, jałowa ALPHAtex Torba do zbiórki płynów, artroskopowa, stożkowa, z końcówką odpływową, jałowa ALPHAtex Torba do zbiórki płynów, stożkowa, z końcówką odpływową, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020199-PRN</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Torebka do zbiórki płynów, jednokomorowa, jałowa ALPHAtex Torebka do zbiórki płynów, dwukomorowa, jałowa ALPHAtex Torebka do zbiórki płynów, artroskopowa, stożkowa, z końcówką odpływową, jałowa ALPHAtex Torebka do zbiórki płynów, stożkowa, z końcówką odpływową, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Taśma chirurgiczna włókninowa, przylepna, jałowa ALPHAtex Taśma chirurgiczna typu rzep, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968T020199-TRW</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Taśma chirurgiczna włókninowa, przylepna, jałowa ALPHAtex Taśma chirurgiczna typu rzep, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
ALPHAtex Obłożenie do operacji brzusznych, jałowe ALPHAtex Obłożenie do operacji brzuszno-kroczych, jałowe ALPHAtex Obłożenie do angiografii, jałowe	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	ALPHAtex Obłożenie do operacji brzusznych, jałowe ALPHAtex Obłożenie do operacji brzuszno-kroczych, jałowe ALPHAtex Obłożenie do angiografii, jałowe	DD 1023663-1 NB 0197

<p>ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiologicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiochirurgicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do cięcia cesarskiego, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do porodu, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji kończyny, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji ginekologicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do laparoskopii, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji okulistycznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie ortopedyczne, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji barku, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do izolacji pionowej, jałowe  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0202QY</b></p>		<p>ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiologicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiochirurgicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do cięcia cesarskiego, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do porodu, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji kończyny, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji ginekologicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do laparoskopii, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji okulistycznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie ortopedyczne, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji barku, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do izolacji pionowej, jałowe</p>	
<p>ALPHAtex Obłożenie do operacji brzusznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji brzuszno-kroczykowych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do angiografii, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiologicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiochirurgicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do cięcia cesarskiego, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do porodu, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji kończyny, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji ginekologicznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do laparoskopii, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji okulistycznych, jałowe  ALPHAtex Obłożenie ortopedyczne, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do operacji barku, jałowe  ALPHAtex Obłożenie do izolacji pionowej, jałowe  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0202QY</b></p>	<p>Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym</p>	<p>ALPHAtex Obłożenie do operacji brzusznych (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do operacji brzuszno-kroczykowych (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do angiografii (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiologicznych (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do operacji kardiochirurgicznych (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do cięcia cesarskiego (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do porodu (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do operacji kończyny (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do operacji ginekologicznych (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do laparoskopii (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do operacji okulistycznych (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie ortopedyczne (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do operacji barku (od 1 do 100)  ALPHAtex Obłożenie do izolacji pionowej (od 1 do 100)</p>	<p>HD 1023663-1  NB 0197</p>
<p>ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzusznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzuszno-kroczykowych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do ablacji, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do angiografii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do artroskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet podstawowych, jałowy</p>	<p>Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym</p>	<p>ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzusznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzuszno-kroczykowych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do ablacji, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do angiografii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do artroskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet podstawowych, jałowy</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>

<p>ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiochirurgicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do kraniotomii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do cięcia cesarskiego, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do cystoskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do porodu, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji stomatologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji na stole wyciągowym (DHS), jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kończyny, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji ginekologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji biodra, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do laparoskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji laryngologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji okulistycznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji otolaryngologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet pediatrycznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do przezskórnej litotrypsji, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji barku, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kręgosłupa, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji tarczycy, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do resekcji przezcewkowej, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet uniwersalnych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji urologiczno-ginekologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji żyłaków, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do izolacji pionowej, jałowy  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0202QY</b></p>		<p>ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiochirurgicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do kraniotomii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do cięcia cesarskiego, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do cystoskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do porodu, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji stomatologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji na stole wyciągowym (DHS), jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kończyny, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji ginekologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji biodra, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do laparoskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji laryngologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji okulistycznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji otolaryngologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet pediatrycznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do przezskórnej litotrypsji, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji barku, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kręgosłupa, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji tarczycy, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do resekcji przezcewkowej, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet uniwersalnych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji urologiczno-ginekologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji żyłaków, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do izolacji pionowej, jałowy</p>	
<p>ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzusznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzuszno-kroczykowych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do ablacji, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do angiografii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do artroskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet podstawowych, jałowy</p>	<p>Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym</p>	<p>ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzusznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji brzuszno-kroczykowych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do ablacji (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do angiografii (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do artroskopii (od 1 do 200)</p>	<p>HD 1023663-1  NB 0197</p>

<p>ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do kraniotomii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do cięcia cesarskiego, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do cystoskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do porodu, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji stomatologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji na stole wyciągowym (DHS), jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kończyny, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji ginekologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji biodra, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do laparoskopii, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji laryngologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji okulistycznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji otolaryngologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet pediatrycznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do przezskórnej litotrypsji, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji barku, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kręgosłupa, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji tarczycy, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do resekcji przezcewkowej, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet uniwersalnych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji urologiczno-ginekologicznych, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji żyłaków, jałowy  ALPHAtex Zestaw serwet do izolacji pionowej, jałowy  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968T0202QY</b></p>		<p>ALPHAtex Zestaw serwet podstawowych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kardiologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do cięcia cesarskiego (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do cystoskopii (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do porodu (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji stomatologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji na stole wyciągowym (DHS), (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kończyny (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji ginekologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji biodra (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do laparoskopii (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji laryngologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji okulistycznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji otolaryngologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet pediatrycznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do przezskórnej litotrypsji (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji barku (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji kręgosłupa (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji tarczycy (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do resekcji przezcewkowej (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet uniwersalnych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji urologiczno-ginekologicznych (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do operacji żyłaków (od 1 do 200)  ALPHAtex Zestaw serwet do izolacji pionowej (od 1 do 200)</p>	
<p>elastoLUMENAL S kompres oczny, wysokochłonny, warstwowy, jałowy  <b>Kod Basic UDI-DI:</b>  <b>59079968M040301-SKC</b></p>	<p>Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie</p>	<p>elastoLUMENAL S kompres oczny, wysokochłonny, warstwowy, jałowy</p>	<p>DD 1023663-1  NB 0197</p>

	sterylnym		
elastopor EYE Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy elastoKIDS EYE Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M0403NX</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastopor EYE Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy elastoKIDS EYE Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
KORECZEK COMBI <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968C01018085</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	KORECZEK COMBI	DD 1023663-1 NB 0197
KORECZEK LUER LOCK <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968C01018085</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	KORECZEK LUER LOCK	DD 1023663-1 NB 0197
elastopor STERIL D Opatrunek z wkładem chłonnym, włókninowy, samoprzylepny, z przecięciem i otworem O, jałowy elastopor STERIL D Opatrunek z wkładem chłonnym, włókninowy, samoprzylepny, z przecięciem i otworem X, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M04010201-DTG</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastopor STERIL D Opatrunek z wkładem chłonnym, włókninowy, samoprzylepny, z przecięciem i otworem O, jałowy elastopor STERIL D Opatrunek z wkładem chłonnym, włókninowy, samoprzylepny, z przecięciem i otworem X, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
NONVI lux S Kompres z włókniny z wycięciem O, jałowy NONVI lux S Kompres z włókniny z wycięciem Y, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M04010201-NU4</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	NONVI lux S Kompres z włókniny z wycięciem O, jałowy NONVI lux S Kompres z włókniny z wycięciem Y, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
elastopor IV Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy elastoKIDS IV Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M04010201H2</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastopor IV Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy elastoKIDS IV Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
elastoDERM F-IV Opatrunek do kaniul, foliowy, z ramką, wycięciem U, samoprzylepny, jałowy elastoDERM IV Opatrunek foliowy do mocowania kaniul, samoprzylepny, jałowy elastoDERM Opatrunek foliowy, samoprzylepny, jałowy elastoDERM F Opatrunek foliowy, z ramką, samoprzylepny, jałowy elastoDERM C Opatrunek foliowy z kieszenią chroniącą zakończenia cewników, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M04010202H4</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastoDERM F-IV Opatrunek do kaniul, foliowy, z ramką, wycięciem U, samoprzylepny, jałowy elastoDERM IV Opatrunek foliowy do mocowania kaniul, samoprzylepny, jałowy elastoDERM Opatrunek foliowy, samoprzylepny, jałowy elastoDERM F Opatrunek foliowy, z ramką, samoprzylepny, jałowy elastoDERM C Opatrunek foliowy z kieszenią chroniącą zakończenia cewników, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197
MULTIabsorb S Kompres wysokochłonny, włókninowo-celulozowy, jałowy <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968M040201-SJZ</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	MULTIabsorb S Kompres wysokochłonny, włókninowo-celulozowy, jałowy	DD 1023663-1 NB 0197

WZIERNIK GINEKOLOGICZNY <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U089006MJ</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	WZIERNIK GINEKOLOGICZNY	DD 1023663-1 NB 0197
WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A0603038J</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU	DD 1023663-1 NB 0197
WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU z portem do pobierania próbek, sterylny WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU z portem do pobierania próbek 2-tygodniowe, sterylny <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A060303-PBW</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU z portem do pobierania próbek, sterylny WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU z portem do pobierania próbek 2-tygodniowe, sterylny	DD 1023663-1 NB 0197
WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla chłopców z gąbką WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla chłopców bez gąbki WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla dziewczynek z gąbką WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla dziewczynek bez gąbki Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla chłopców z gąbką Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla dziewczynek z gąbką <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968A06030301AB</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla chłopców z gąbką WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla chłopców bez gąbki WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla dziewczynek z gąbką WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU dla dziewczynek bez gąbki Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla chłopców z gąbką Apteczka ABC Woreczek do pobierania próbek moczu dla dziewczynek z gąbką	DD 1023663-1 NB 0197
WOREK DO LEWATYWY, sterylny <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968G020301-SDY</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	WOREK DO LEWATYWY, sterylny	DD 1023663-1 NB 0197
SZPATUŁKA LARYNGOLOGICZNA, DREWNIANA, sterylna <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968V9001-SNM</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	SZPATUŁKA LARYNGOLOGICZNA, DREWNIANA, sterylna	DD 1023663-1 NB 0197
CEWNIK NELATON CEWNIK NELATON przezroczysty <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968U010105H9</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	CEWNIK NELATON CEWNIK NELATON przezroczysty	DD 1023663-1 NB 0197
RURKA USTNO-GARDŁOWA GUEDEL <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010102FG</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	RURKA USTNO-GARDŁOWA GUEDEL	DD 1023663-1 NB 0197
STABILIZATOR RURKI INTUBACYJNEJ, pionowe mocowanie STABILIZATOR RURKI INTUBACYJNEJ, poziome mocowanie <b>Kod Basic UDI-DI:</b> <b>59079968R010380-SNX</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	STABILIZATOR RURKI INTUBACYJNEJ, pionowe mocowanie STABILIZATOR RURKI INTUBACYJNEJ, poziome mocowanie	DD 1023663-1 NB 0197

PROWADNICA DO RUREK INTUBACYJNYCH PROWADNICA DO TRUDNYCH INTUBACJI zaگیeta <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968R010380-PNR</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	PROWADNICA DO RUREK INTUBACYJNYCH PROWADNICA DO TRUDNYCH INTUBACJI zaگیeta	DD 1023663-1 NB 0197
dicoSPIKE Przyrząd do pobierania leków z filtrem bakteryjnym dicoSPIKE Przyrząd do pobierania leków z filtrem bakteryjnym oraz cząsteczkowym dicoSPIKE Chemo Przyrząd do pobierania leków z filtrem bakteryjnym oraz cząsteczkowym <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968A0704KC</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	dicoSPIKE Przyrząd do pobierania leków z filtrem bakteryjnym dicoSPIKE Przyrząd do pobierania leków z filtrem bakteryjnym oraz cząsteczkowym dicoSPIKE Chemo Przyrząd do pobierania leków z filtrem bakteryjnym oraz cząsteczkowym	DD 1023663-1 NB 0197
elastoBAND BASIC S Opaska podtrzymująca dziana, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M030301-SJT</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastoBAND BASIC S Opaska podtrzymująca dziana, jałowa	HD 1023663-1 NB 0197
elastoBAND FLEX S Opaska podtrzymująca elastyczna, tkana, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968M030402-SKB</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastoBAND FLEX S Opaska podtrzymująca elastyczna, tkana, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
elastoFILM Folia chirurgiczna, samoprzylepna, jałowa elastoFILM M Folia chirurgiczna, samoprzylepna, jałowa <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968T020101GT</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	elastoFILM Folia chirurgiczna, samoprzylepna, jałowa elastoFILM M Folia chirurgiczna, samoprzylepna, jałowa	DD 1023663-1 NB 0197
SZCZOTECZKA CYTOLOGICZNA standard SZCZOTECZKA CYTOLOGICZNA special <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968U090303L7</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	SZCZOTECZKA CYTOLOGICZNA standard SZCZOTECZKA CYTOLOGICZNA special	DD 1023663-1 NB 0197
Omegapack Zestaw chirurgiczny B <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-EP2</b>	Klasa IIb z wyłączeniem klasy IIb do implantacji podlegającej ocenie zgodności i ocenie dokumentacji technicznej dla każdego wyrobu (NON-WET)	omegapack Zestaw chirurgiczny B Zestaw do operacji ortopedycznych B Zestaw uniwersalny B Zestaw do cięcia cesarskiego B Zestaw do operacji kardiochirurgicznych B Zestaw do operacji neurochirurgicznych B	HD 1023663-1 NB 0197
omegapack Zestaw chirurgiczny B <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-KPE</b>	Klasa IIb z wyłączeniem klasy IIb do implantacji podlegającej ocenie zgodności i ocenie dokumentacji technicznej dla każdego wyrobu (NON-WET)	omegapack Zestaw chirurgiczny B Zestaw do operacji ortopedycznych B Zestaw uniwersalny B Zestaw do cięcia cesarskiego B Zestaw do operacji kardiochirurgicznych B Zestaw do operacji neurochirurgicznych B	HD 1023663-1 NB 0197
omegapack Zestaw chirurgiczny <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-ANS</b>	Klasa IIa	omegapack Zestaw chirurgiczny Zestaw do angiografii Zestaw do cięcia cesarskiego Zestaw do laparoskopii	HD 1023663-1 NB 0197

		Zestaw do operacji ginekologicznych Zestaw do operacji kardiochirurgicznych Zestaw do operacji neurochirurgicznych Zestaw do operacji ortopedycznych Zestaw do operacji otolaryngologicznych Zestaw do operacji urologicznych Zestaw do porodu fizjologicznego Zestaw opatrunkowy Zestaw uniwersalny	
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-WQ6</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do wkluc	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-IPA</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet uniwersalny	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-CNW</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do dializy	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-NPL</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet uniwersalny	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-OPN</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet uniwersalny	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-FP4</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do cewnikowania	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-RPU</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do szycia Pakiet do usuwania szwów Pakiet do zmiany opatrunku	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-SPW</b>	Klasa IIa	deltaset Pakiet do znieczuleń	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-NIT3</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	deltaset Pakiet uniwersalny I	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-UITQ</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	deltaset Pakiet uniwersalny I	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-BIRX</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	deltaset Pakiet do dializy	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-MISY</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	Deltaset Pakiet uniwersalny I	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-DIS5</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	deltaset Pakiet do dezynfekcji pola operacyjnego Pakiet do dezynfekcji pola operacyjnego I	HD 1023663-1 NB 0197



deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-ZIU7</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	deltaset Pakiet do usuwania szwów I	HD 1023663-1 NB 0197
deltaset Pakiet zabiegowy <b>Kod Basic UDI-DI: 59079968V0599-PIT9</b>	Wyroby klasy I wprowadzone na rynek w stanie sterylnym	deltaset Pakiet ochronny I Pakiet do higieny I Pakiet noworodkowy I	HD 1023663-1 NB 0197

**Tabela 2: Wyroby objęte niniejszym pismem, w przypadku których NB nie przejął odpowiedzialności za właściwy nadzór nad odpowiednimi wyrobami zgodnie z obowiązującą dyrektywą.**

Nazwa wyrobu lub Basic kod UDI-DI (w ramach wniosku MDR)	Klasyfikacja wyrobu MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana na etapie wstępnym)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiadającego wyrobu MDD/AIMDD	MDD/AIMDD Numer(y) referencyjny(-e) certyfikatu wyrobów objętych wnioskiem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
<b>BRAK</b>			

Historia zmian w liście potwierdzającym

Data	Wewnętrzne odniesienie NB identyfikowalne dla każdej wersji listu	Działanie
2024-05-15	ZARYS_CL607_2024-05-15	Pierwsze wydanie
2024-06-04	ZARYS_CL607_2024-06-04	Aktualizacja listy wyrobów, drobne poprawki

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

## CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

## KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 03.12.2024 godz. 12:58:56

Numer KRS: 0000540772

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		26.01.2015		
Ostatni wpis	Numer wpisu	31	Data dokonania wpisu	19.07.2024
	Sygnatura akt	RDF/668306/24/230		
	Oznaczenie sądu	SYSTEM		

## Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA KOMANDYTOWA
2.Numer REGON/NIP	REGON: 273295877, NIP: 6481997718
3.Firma, pod którą spółka działa	ZARYS INTERNATIONAL GROUP SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKA KOMANDYTOWA
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	-----
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. ŚLĄSKIE, powiat ZABRZE, gmina ZABRZE, miejsc. ZABRZE
2.Adres	ul. POD BOREM, nr 18, lok. ---, miejsc. ZABRZE, kod 41-808, poczta ZABRZE, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały	
Brak wpisów	

Rubryka 4 - Informacje o umowie		
1.Informacje o zawarciu lub zmianie umowy spółki	1	16.12.2014 R., NOTARIUSZ AGNIESZKA KACZMARCZYK, KANCELARIA NOTARIALNA W BIELSKU-BIAŁEJ, REP. A NR 12648/2014
	2	30.12.2020 R., NOTARIUSZ KRZYSZTOF MIKA, KANCELARIA NOTARIALNA W BIELSKU-BIAŁEJ,

REP. A NR 5611/2020 - PRZYJĘTO NOWĄ TREŚĆ UMOWY SPÓŁKI

## Rubryka 5

1.Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY
--	--------------

## Rubryka 6 - Sposób powstania spółki

1.Określenie okoliczności powstania	PRZEKSZTAŁCENIE
2.Opis sposobu powstania spółki oraz informacja o uchwale	UCHWAŁA NADZWYCZAJNEGO ZGROMADZENIA WSPÓLNIKÓW SPÓŁKI GÓRNOŚLĄSKA CENTRALA ZAOPATRZENIA MEDYCZNEGO "ZARYS" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z DNIA 16 GRUDNIA 2014 R. W SPRAWIE PRZEKSZTAŁCENIA SPÓŁKI KAPITAŁOWEJ W SPÓŁKĘ OSOBOWĄ NA ZASADZIE ART. 575 I NAST. KODEKSU SPÓŁEK HANDLOWYCH TJ. SPÓŁKI GÓRNOŚLĄSKA CENTRALA ZAOPATRZENIA MEDYCZNEGO "ZARYS" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ, W ZARYS INTERNATIONAL GROUP SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKA KOMANDYTOWA.

## Podrubryka 1

## Podmiot, z którego powstała spółka

1	1.Nazwa lub firma	GÓRNOŚLĄSKA CENTRALA ZAOPATRZENIA MEDYCZNEGO "ZARYS" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze albo ewidencji	0000109373
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr albo organu prowadzącego ewidencję	*****
	5.Numer REGON	273295877
	6.Numer NIP	6481997718

## Rubryka 7 - Dane wspólników

1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	ZARYS INTERNATIONAL GROUP SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	360127180
	4.Numer KRS	0000529606
	5.Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	*****
	6.Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	*****
	7.Czy powstała rozdzielnosc majątkowa między małżonkami?	*****
	8.Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	*****
	9.Czy wspólnik jest komandytariuszem?	NIE
	10.Wysokość sumy komandytowej	*****
	11.Wartość wkładu umówionego	*****
	12.Czy jest w tym wkład niepieniężny?	*****

## Podrubryka 1

## Wkład wniesiony

Brak wpisów		
Podrubryka 2 Wkład zwrócony		
Brak wpisów		
2	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	OSSOWSKI INVESTMENT SPÓŁKA KOMANDYTOWO-AKCYJNA
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	362529906
	4.Numer KRS	0000576711
	5.Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	*****
	6.Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	*****
	7.Czy powstała rozdzielnosc majątkowa między małżonkami?	*****
	8.Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	*****
	9.Czy wspólnik jest komandytariuszem?	TAK
	10.Wysokość sumy komandytowej	5.000,00 Zł
	11.Wartość wkładu umówionego	30.690.813,65 Zł
	12.Czy jest w tym wkład niepieniężny?	TAK
	Podrubryka 1 Wkład wniesiony	
1	1.Wartość wkładu wniesionego	30.690.813,65 Zł
	2.Czy jest to wkład niepieniężny?	TAK
Podrubryka 2 Wkład zwrócony		
Brak wpisów		
3	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	OSSOWSKI
	2.Imiona	JACEK RADOSŁAW
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	61020902336, -----
	4.Numer KRS	*****
	5.Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim?	TAK
	6.Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa?	TAK
	7.Czy powstała rozdzielnosc majątkowa między małżonkami?	TAK
	8.Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych?	NIE
	9.Czy wspólnik jest komandytariuszem?	NIE
	10.Wysokość sumy komandytowej	*****
	11.Wartość wkładu umówionego	*****
	12.Czy jest w tym wkład niepieniężny?	*****
Podrubryka 1		

Wkład wniesiony
Brak wpisów
Podrubryka 2 Wkład zwrócony
Brak wpisów

## Dział 2

Rubryka 1 - Uprawnieni do reprezentowania spółki		
1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	WSPÓLNICY REPREZENTUJĄCY SPÓŁKĘ	
2.Sposób reprezentacji podmiotu	KAŻDY WSPÓLNIK KOMPLEMENTARIUSZ UPRAWNIONY JEST DO SAMODZIELNEJ REPREZENTACJI SPÓŁKI	
Podrubryka 1 Dane wspólników reprezentujących spółkę		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	ZARYS INTERNATIONAL GROUP SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	360127180
	4.Numer KRS	0000529606
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	OSSOWSKI
	2.Imiona	JACEK RADOŚLAW
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	61020902336, -----
	4.Numer KRS	****

Rubryka 2 - Nie dotyczy		
Brak wpisów		

Rubryka 3 - Prokurenci		
1	1.Nazwisko	ŻYWCZYK
	2.Imiona	ROBERT JAN
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	64100605071, -----
	4.Rodzaj prokury	SAMOISTNA

## Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności		
1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	13, 92, Z, PRODUKCJA GOTOWYCH WYROBÓW TEKSTYLNICH
	2	22, 22, Z, PRODUKCJA OPAKOWAŃ Z TWORZYW SZTUCZNYCH
	3	32, 50, Z, PRODUKCJA URZĄDZEŃ, INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC DENTYSTYCZNE

4	46, 75, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW CHEMICZNYCH
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	70, 22, Z, POZOSTAŁE DORADZTWO W ZAKRESIE PROWADZENIA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ I ZARZĄDZANIA
8	82, 92, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z PAKOWANIEM
9	82, 99, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA PROWADZENIE DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ, GDZIE INDEKS 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	19.04.2016	OD 26.01.2015 DO 31.12.2015
	2	25.05.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	19.04.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	4	22.05.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	5	23.04.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	6	14.01.2022	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	7	28.03.2023	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	8	12.09.2023	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	9	19.07.2024	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 26.01.2015 DO 31.12.2015
	2	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	4	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	5	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	6	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	7	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	8	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	9	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 26.01.2015 DO 31.12.2015
	2	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	4	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	5	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	6	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	7	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	8	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	2	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	3	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	4	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020

## Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

## Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

## Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

Brak wpisów

## 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 podmiotu

Brak wpisów

## Rubryka 3 - Informacje o połączeniu lub przekształceniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 03.12.2024

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: [prs.ms.gov.pl](https://prs.ms.gov.pl)



Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

## CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

## KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 03.12.2024 godz. 12:58:04

Numer KRS: 0000529606

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		30.10.2014		
Ostatni wpis	Numer wpisu	42	Data dokonania wpisu	01.07.2024
	Sygnatura akt	RDF/634813/24/89		
	Oznaczenie sądu	SYSTEM		

## Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 360127180, NIP: 5472152091
3.Firma, pod którą spółka działa	ZARYS INTERNATIONAL GROUP SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	-----
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. ŚLĄSKIE, powiat M. BIELSKO-BIAŁA, gmina M. BIELSKO-BIAŁA, miejsc. BIELSKO-BIAŁA
2.Adres	ul. KARPACKA, nr 24, lok. 12, miejsc. BIELSKO-BIAŁA, kod 43-316, poczta BIELSKO-BIAŁA, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały	
Brak wpisów	

Rubryka 4 - Informacje o umowie		
1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	29.10.2014
	2	11 STYCZNIA 2016 ROKU, REPERTORIUM "A" NUMER 156/2016 NOTARIUSZ JAN SZYMAŃSKI,

KANCELARIA NOTARIALNA MARZENA KUBACKA-FILAS, JAN SZYMAŃSKI SPÓŁKA CYWILNA W ZABRZU PRZY UL. 3 MAJA 20 - ZMIANA § 14 ORAZ § 16 UMOWY
---

### Rubryka 5

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

### Rubryka 6 - Sposób powstania spółki

Brak wpisów

### Rubryka 7 - Dane wspólników

1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	OSSOWSKI
	2.Imiona	JACEK RADOŚLAW
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	61020902336, -----
	4.Numer KRS	*****
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	99 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 4.950,00 ZŁOTYCH
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE

### Rubryka 8 - Kapitał spółki

1.Wysokość kapitału zakładowego	5 000,00 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	W PRZYPADKU ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ W IMIENIU SPÓŁKI UPRAWNIONY JEST KAŻDY CZŁONEK ZARZĄDU SAMODZIELNIE.	
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	OSSOWSKI
	2.Imiona	PAWEŁ
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	88051113753, -----
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	PREZES ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	BIEGAJŁO
	2.Imiona	DARIUSZ
	3.Numer PESEL/REGON lub data urodzenia	88092001051, -----
	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
------------------------

Brak wpisów
-------------

## Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności
------------------------------------

1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	82, 11, Z, DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA ZWIĄZANA Z ADMINISTRACYJNĄ OBSŁUGĄ BIURA
---	---	--

2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	82, 99, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA PROWADZENIE DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ, GDZIE INDEKS INDEKS NIESKLASYFIKOWANA
	2	70, 22, Z, POZOSTAŁE DORADZTWO W ZAKRESIE PROWADZENIA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ I ZARZĄDZANIA
	3	26, 51, Z, PRODUKCJA INSTRUMENTÓW I PRZYRZĄDÓW POMIAROWYCH, KONTROLNYCH I NAWIGACYJNYCH
	4	26, 70, Z, PRODUKCJA INSTRUMENTÓW OPTYCZNYCH I SPRZĘTU FOTOGRAFICZNEGO
	5	32, 5, , PRODUKCJA URZĄDZEŃ, INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC DENTYSTYCZNE
	6	33, 1, , NAPRAWA I KONSERWACJA METALOWYCH WYROBÓW GOTOWYCH, MASZYN I URZĄDZEŃ
	7	33, 2, , INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	8	46, , , HANDEL HURTOWY, Z WYŁĄCZENIEM HANDLU POJAZDAMI SAMOCHODOWYMI
	9	47, , , HANDEL DETALICZNY, Z WYŁĄCZENIEM HANDLU DETALICZNEGO POJAZDAMI SAMOCHODOWYMI

### 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	21.07.2016	OD 29.10.2014 DO 31.12.2015
	2	20.11.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	19.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	4	15.07.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	5	13.10.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	6	17.03.2022	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	7	09.03.2023	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	8	29.01.2024	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	9	01.07.2024	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 29.10.2014 DO 31.12.2015
	2	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	4	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	5	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	6	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	7	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	8	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	9	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	OD 29.10.2014 DO 31.12.2015
	2	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	4	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	5	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	6	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	7	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
	8	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023

### Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1.Wzmianka o złożeniu skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego	1	08.12.2017	OD 29.10.2014 DO 31.12.2015
	2	08.12.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	13.10.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 29.10.2014 DO 31.12.2015
	2	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 29.10.2014 DO 31.12.2015
	2	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności spółki dominującej	1	*****	OD 29.10.2014 DO 31.12.2015
	2	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	3	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	4	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019

### 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	31.12.2015
---	------------

### Dział 4

#### Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

#### Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

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

Brak wpisów

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

Brak wpisów
-------------

## Dział 5

Rubryka 1 - Kurator
---------------------

Brak wpisów
-------------

## Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja
------------------------

Brak wpisów
-------------

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki
---

Brak wpisów
-------------

Rubryka 3 - Nie dotyczy
-------------------------

Brak wpisów
-------------

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu
---

Brak wpisów
-------------

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym
---

Brak wpisów
-------------

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym
---

Brak wpisów
-------------

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

Brak wpisów
-------------

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej
--

Brak wpisów
-------------

data sporządzenia wydruku 03.12.2024
--------------------------------------

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: <a href="https://prs.ms.gov.pl">prs.ms.gov.pl</a>
---



## WNIOSEK

**ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa** działając jako uczestnik postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zgodnie z art. 74 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, zwraca się z prośbą o przestanie informacji:

- wszystkich ofert Firm biorących udział w postępowaniu wraz z załącznikami,
- całej korespondencji z Zamawiającym w ramach postępowania (np. wezwania zamawiającego, informacji o poprawieniu omyłek, odpowiedzi wykonawcy i inne składane pisma) powstałej do dnia udostępnienia dokumentów.

Wnosimy o przekazanie żądanych dokumentów w formie plików, które zostały przekazane Zamawiającemu (tj. bez ich modyfikacji czy zmiany formy), tak by możliwe było zweryfikowanie również podpisu, którym zostały opatrzone dokumenty.

Zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prosimy o przestanie w/w informacji na adres e-mail [przetargi@zarys.pl](mailto:przetargi@zarys.pl) lub za pośrednictwem platformy zakupowej.

Zgodnie z art.74 ust.2 oferty wraz z załącznikami udostępnia się **niezwłocznie** po otwarciu ofert, nie później jednak niż w terminie 3 dni.

Z poważaniem