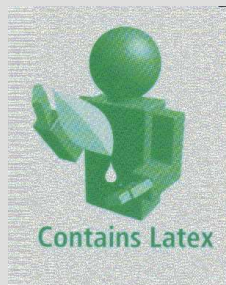




Kody  
Opakowanie / Karton

275  
1/8

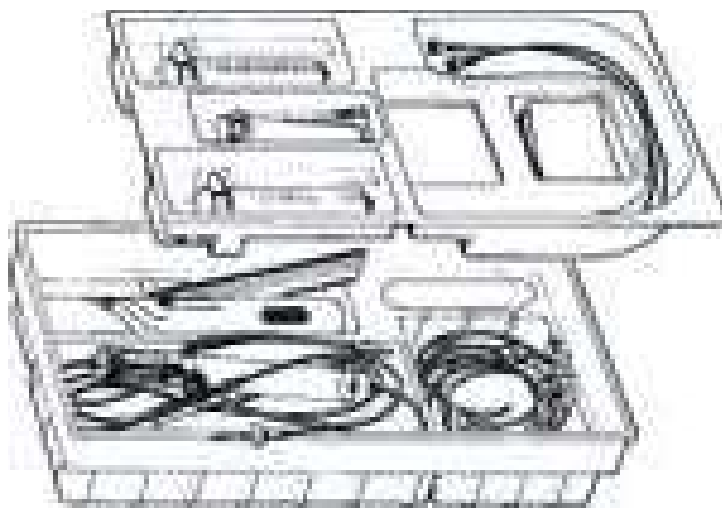


## Zestaw do transfuzji wymiennej

Zawartość zestawu:

- 1 czterodrożny kranik z lateksowym łącznikiem do podawania leków
- 1 dren do odprowadzania usuniętej krwi
- 1 kaniula pępkowa o rozmiarze 5Fr (PVC XRO)
- 1 kaniula pępkowa w rozmiarze 7Fr (PVC XRO)
- 2 strzykawki Luer Lock 20ml
- 1 strzykawka Luer Lock 10 ml
- 1 igła podskórna Luer 15 x 0.5 mm (25G)
- 1 pojemnik na usuniętą krew
- 1 zestaw do przetaczania krwi
- 1 linijka o długości 15 cm do pomiaru ciśnienia krwi
- 3 gaziki bawełniane 50x50mm
- 1 serweta 50x60cm z otworem
- 1 para rękawiczek
- 1 karta kontrolna

Kod 275.00





# WOREK DO LEWATYWY niesterylny

TD-33-I.2.c-1.2

wydanie I

data: 2021-07-01

zmiana z dnia: 2021-12-22

**PRODUCENT:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa**ADRES:** ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze; tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84; www.zarys.pl**KLASYFIKACJA** wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR)**PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE**

- wyrób jednorazowego użytku stosowany do wprowadzenia przez odbył płynu do jelita grubego w celu usunięcia mas kałowych i pobudzenia ruchu perystaltycznego jelit.

**WŁAŚCIWOŚCI**

- worek o pojemności 1500 ml z otworem do zawieszenia
- wykonany z medycznego PVC
- skalowany cyfrowo co 250 ml
- dren o długości 115 cm z zaciskiem przesuwnym zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym
- natłuszczona końcówka drenu zabezpieczona zatyczką
- nie zawiera lateksu
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat

NUMER  
KATALOGOWY

WLN

POJEMNOŚĆ

1500 ml

OPAKOWANIE

transportowe

100 szt. (karton)

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: G.K. – Specjalista ds. Sprzętu Medycznego ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

Żadna część niniejszego dokumentu nie może być zmieniana lub kopiowana bez zgody ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 1 / 1

rev.2021.01



# SZPATUŁKA LARYNGOLOGICZNA, DREWNIANA niesterylna

TD-35-I.2.c-2.2

wydanie I

data: 2021-07-01

zmiana z dnia: 2021-12-22

**PRODUCENT:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa**ADRES:** ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze; tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84; www.zarys.pl**KLASYFIKACJA** wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR)**PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE**

- wyrób jednorazowego użytku stosowany do diagnostycznego badania jamy ustnej

**WŁAŚCIWOŚCI**

- wykonana z drewna brzoźowego
- zaokrąglone brzegi oraz krawędzie zapobiegające przed zranieniem
- kolor naturalny
- daleki zasięg dzięki odpowiedniej długości
- wytrzymała
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylna
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	OPAKOWANIE	
SLN-001	150 x 17 mm	pośrednie transportowe	100 szt. (kartonik) 50 x 100 szt. (karton)

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: G.K. – Specjalista ds. Sprzętu Medycznego ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

Żadna część niniejszego dokumentu nie może być zmieniana lub kopiowana bez zgody ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 1 / 1

rev.2021.01



## ZACISKACZ DO PĘPOWINY

zał.nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie I

data 2017-02-14

TD-10

zmiana z dnia: 2021-12-22

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

- Do zaciśnięcia pępowiny noworodka na sali porodowej w celu zamknięcia światła pępowinowych naczyń krwionośnych po odcięciu od łóżyska

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonany z polipropylenu
- Bezpieczne ząbki zaciskowe o zaokrąglonych krawędziach nie powodują przecięcia pępowiny
- Ząbkowane ramiona stabilizują zaciskacz na pępowinie, po zamknięciu nie ma możliwości ponownego otwarcia zaciskacza
- Podwójna blokada zapobiega przypadkowemu otwarciu ramion zaciskacza
- Rozmiar uniwersalny
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera szkodliwych dla zdrowia dziecka ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

**ROZMIAR I KOD**

NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	KOLOR	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE	OPAKOWANIE ZBIORCZE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
ZDPB	uniwersalny	biały	1 szt.	50 szt.	50 x 50szt.



# Nożyczki do przecinania zaciskacza do pępowiny

WYTWÓRCA:	Jiangsu Yada Technology Group Co., Ltd.		
ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"><li>Przecinanie zaciskaczy do pępowiny</li></ul>		
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"><li>Rękojeść wykonana z nylonu</li><li>Ostrze ze stali nierdzewnej</li><li>Gładka powierzchnia części chwytnej</li><li>Sterylnie</li><li>Sterylizowane tlenkiem etylenu</li><li>Termin ważności 5 lat</li><li>Kolor zielony</li><li>Nie zawiera lateksu</li><li>Nie zawiera ftalanów</li><li>Opakowanie jednostkowe papier/folia</li></ul>		
ROZMIAR I KOD:	KOD	KOLOR	OPAKOWANIE
	NPZ	zielony	Jednostkowe: 1 sztuka (papier/folia) Pośrednie: 50 x 1 sztuka (box) Transportowe: 10 x 50 sztuk (karton)
OPRACOWANO NA PODSTAWIE:	materiałów marketingowych firmy: Jiangsu Yada Technology Group Co., Ltd.		





# OPASKA IDENTYFIKACYJNA

TD-22-I.2.c-1

wydanie I

data: 2021-07-01

zmiana z dnia: 2021-12-22

**PRODUCENT:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa**ADRES:** ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze; tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84; www.zarys.pl**KLASYFIKACJA** wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR)**PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE**

- wyrób jednorazowego użytku stosowany do identyfikacji i podawania podstawowych informacji o pacjencie w celu zapobiegania błędom medycznym i zapewnienia bezpieczeństwa pacjentowi.

**WŁAŚCIWOŚCI**

- trwała opaska na nadgarstek charakteryzująca się dużą odpornością na wilgoć, działanie mydeł, środków do dezynfekcji rąk i innych cieczy stosowanych w szpitalach
- wykonana z miękkiego i delikatnego winylu
- elastyczna, delikatna, lekka i łatwa w użyciu
- zaokrąglone brzegi zapobiegają przed zranieniem
- wysoka wytrzymałość na rozciąganie
- oznaczenie kolorystyczne w zależności od przeznaczenia
- jednorazowe, zatrzaskowe zapięcie zabezpieczające przed przypadkowym otwarciem
- dostępna w wersji z polem do opisu bezpośrednio na opasce oraz z wkładaną karteczką
- niealergizująca
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylna
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	PRZEZNACZENIE	KOLOR	TYP	OPAKOWANIE	
OPD-B-01	dzieci i dorośli	biały	z wkładaną karteczką	pośrednie transportowe	100 szt. (kartonik) 50 x 100 szt. (karton)
OPD-B-02	dzieci i dorośli	biały	z polem do opisu	pośrednie transportowe	100 szt. (kartonik) 50 x 100 szt. (karton)
OPN-R-01	noworodki	różowy	z wkładaną karteczką	pośrednie transportowe	100 szt. (kartonik) 50 x 100 szt. (karton)
OPN-N-01	noworodki	niebieski	z wkładaną karteczką	pośrednie transportowe	100 szt. (kartonik) 50 x 100 szt. (karton)

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: G.K. – Specjalista ds. Sprzętu Medycznego ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 1 / 1

Żadna część niniejszego dokumentu nie może być zmieniana lub kopiowana bez zgody ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

rev.2021.01



# WORECZEK DO POBIERANIA PRÓBEK MOCZU sterylny

TD-27

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie II

data: 2016-03-21

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Wyrób przeznaczony jest do zbiórki moczu i pobierania próbek u niemowląt i małych dzieci

## WŁAŚCIWOŚCI:

- bezlątkowy woreczek o pojemności 100ml, o wymiarze 19cm x 7cm
- wykonany z delikatnej, mocnej folii PE
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru co 10ml
- samoprzylepna część woreczka pokryta antyalergicznym, wysokiej jakości klejem
- dotychczasowe uszczelnienie wykonane z antyalergicznego pianki zabezpiecza przed sklejeniem się ścianek woreczka, dzięki czemu możliwy jest swobodny spływ moczu
- dostępny w wersji dla dziewczynek oraz dla chłopców
- zapewnia możliwość optymalnego pobrania próbek moczu od niemowląt i małych dzieci
- jednorazowego użytku
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	POJEMNOŚĆ	WERSJA	TYP	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
WMCH-001	100 ml	dla chłopców	z gąbką	100 szt.	25 x 100 szt.
WMCH-002	100 ml	dla chłopców	bez gąbki	100 szt.	25 x 100 szt.
WMDZ-001	100 ml	dla dziewczynek	z gąbką	100 szt.	25 x 100 szt.
WMDZ-002	100 ml	dla dziewczynek	bez gąbki	100 szt.	25 x 100 szt.



# Kaczki męskie

WYTWÓRCA: NUOVA APTACA S.r.l., Włochy

DYSTRYBUTOR: G.C.Z.M. ZARYS Sp. z o.o., Polska

ZASTOSOWANIE:

- Kaczki męskie

WŁAŚCIWOŚCI:

- Skalowane



ROZMIAR I KOD:

KOD	OPIS	MATERIAŁ	POJEMNOŚĆ
12761		POLIETYLEN	1000 ml
12762		POLIPROPYLEN	1000 ml
12765	KOREK	POLIETYLEN	-

## Nerka medyczna 20 cm; Nerka medyczna 28 cm

### **Przedsiębiorstwo Produkcyjne KAMED-Plus**

Dezynfekcja i sterylizacja: wyrób można sterylizować w atmosferze suchego powietrza o temperaturze 130 °C, oraz w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C. Można go myć i dezynfekować powszechnie używanymi do tego celu środkami.

Wyrób posiada Deklarację Zgodności z wymaganiami Dyrektywy 93/42. Przeprowadzono procedurę nadania mu znaku CE, oraz został wpisany do Rejestru Wyrobów Medycznych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Nerka medyczna, to nieoceniony produkt pomocny podczas codziennych zabiegów higienicznych, stosowana także przy karmieniu i zmianie opatrunków. Miska znajduje szerokie zastosowanie nie tylko w placówkach służby zdrowia, z powodzeniem może być wykorzystywana w warunkach domowych.

### **Nerka medyczna 20cm**

#### **NM-005**

#### **Właściwości:**

Materiał: polipropylen

Kolor: biały

Waga: 70g



### **Nerka medyczna 28cm**

#### **NM-006**

#### **Właściwości:**

Materiał: polipropylen

Kolor: biały

Waga: 120g





# WIESZAK NA WORKI DO ZBIÓRKI MOCZU

TD-28-I.2.c-1.1

wydanie I

data: 2021-07-01

zmiana z dnia: 2021-12-22

**PRODUCENT:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa**ADRES:** ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze; tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84; www.zarys.pl**KLASYFIKACJA** wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR)**PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE**

- wyrób stosowany do zawieszania standardowych worków na mocz w celu zapewnienia prawidłowej zbiórki moczu.

**WŁAŚCIWOŚCI**

- wykonany z mocnego i trwałego tworzywa sztucznego
- specjalne umocowanie zapobiegające załamywaniu się drenu
- pasuje do okrągłych i kwadratowych ram łóżek
- dwa uchwyty po każdej stronie umożliwiające powieszenie worków o różnych rozmiarach
- nazwa wytwórcy umieszczona na produkcie
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- wielorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	ROZSTAW UCHWYTÓW	KOLOR	OPAKOWANIE	
WNM01	~115 mm ~155 mm	niebieski	pośrednie transportowe	50 szt. (kartonik) 4 x 50 szt. (karton)

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: G.K. – Specjalista ds. Sprzętu Medycznego ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 1 / 1

Żadna część niniejszego dokumentu nie może być zmieniana lub kopiowana bez zgody ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

rev.2021.01

# Pojemnik do dobowej zbiórki moczu „Tulipan” 2500ml



Pojemnik do dobowej zbiórki moczu (plastikowy) z pokrywką - pomocny w przeprowadzeniu badania moczu zebranego przez całą dobę.

## Właściwości:

Materiał: polipropylen

Kolor: transparentny

Waga: 170g (z pokrywką)

Dezynfekcja i sterylizacja: wyrób można sterylizować w atmosferze suchego powietrza o temperaturze

130 °C, oraz w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C.

Można go myć i dezynfekować powszechnie używanymi do tego celu środkami.

Pojemność 2500 ml. Podziałka z boku wyskalowana co 100 ml pozwala na odczyt zebranego moczu.



Wyrób posiada Deklarację Zgodności z wymaganiami Dyrektywy 93/42. Przeprowadzono procedurę nadania mu znaku CE, oraz został wpisany do Rejestru Wyrobów Medycznych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.



A = 170,0mm

B = 180,0mm

Waga = 150g



# Staza gumowa

**WYTWÓRCA:** Aptaca, Włochy

**DYSTRYBUTOR:** ZARYS International Group Sp. z o.o. sp. k., Polska



## ZASTOSOWANIE:

- Używana do uciskania żyły przy pobieraniu krwi

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wysoka wytrzymałość na rozciąganie
- wykonana z lateksu
- wielorazowa
- niejałowa

## ROZMIAR I KOD:

KOD	DŁUGOŚĆ
3530	40 cm





# STAZA BEZLATEKSOWA

TD-05-I.2.c-1.2

wydanie I

data: 2021-07-01

zmiana z dnia: 2021-12-22

**PRODUCENT:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa**ADRES:** ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze; tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84; www.zarys.pl**KLASYFIKACJA** wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR)**PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE**

- wyrób przeznaczony do wywołania zastoju żylnego i uwidocznienia żyły wybranej do nakłucia.

**WŁAŚCIWOŚCI**

- wykonana z szerokiego rozciągliwego paska TPE (termoplastyczny elastomer)
- bezlakowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry
- wysoka wytrzymałość na rozciąganie
- jednorazowe opaski ograniczają możliwość przenoszenia drobnoustrojów zmniejszając ryzyko zakażeń szpitalnych
- długość całkowita rolki 11,25 m
- dostępna w kolorach: niebieskim i różowym
- opakowanie jednostkowe typu dyspenser, umożliwia wygodne dzielenie perforowanych opasek
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylna
- okres trwałości: 3 lata



NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	KOLOR	OPAKOWANIE	
S001	25 x 450 mm	niebieski	jednostkowe transportowe	25 szt. (papier) 100 x 25 szt. (karton)
S002	25 x 450 mm	różowy	jednostkowe transportowe	25 szt. (papier) 100 x 25 szt. (karton)

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: G.K. – Specjalista ds. Sprzętu Medycznego ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 1 / 1

Żadna część niniejszego dokumentu nie może być zmieniana lub kopiowana bez zgody ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

rev.2021.01



## **Kubek na mocz z zakrętką**

- ◆ **Pojemność 100ml**
- ◆ **Wykonany z polipropylenu**
- ◆ **Posiada podziałkę**
- ◆ **Średnica podstawy 44mm**

**Nr katalogowy**

**BE 05 – niesterylny**

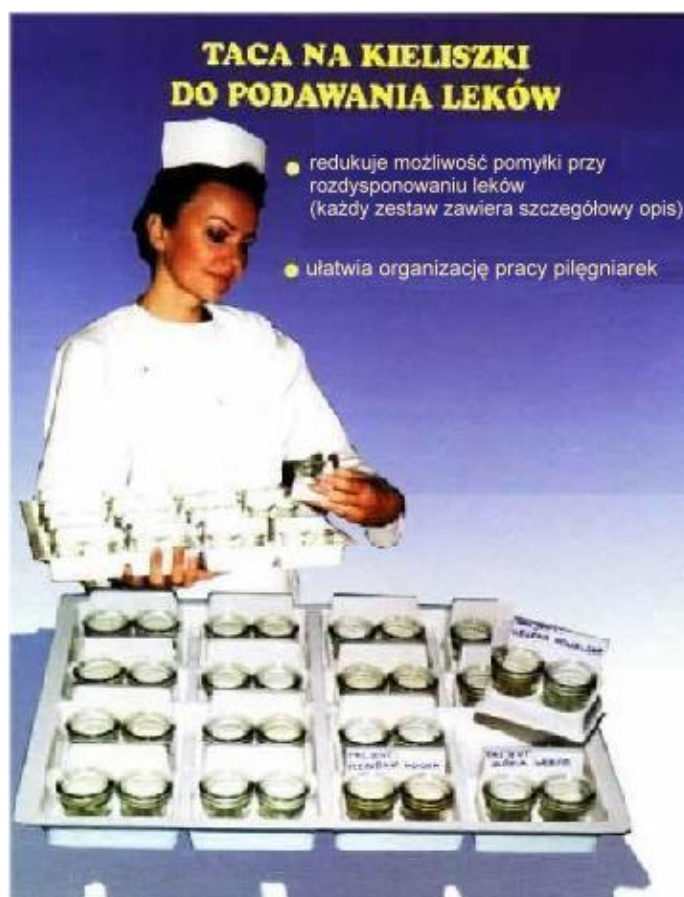
**BE 080 - sterylny, pakowane pojedynczo**



## ***TACKA NA KIELISZKI DO PODAWANIA LEKÓW***

Producent: **ALKAR** – sprzęt medyczny z Tworzyw Sztucznych Aleksander Karasiński

- redukuje możliwość pomyłki przy rozdysponowaniu leków (każdy zestaw zawiera szczegółowy opis)
- ułatwia organizację pracy personelu medycznego
- tacka na 32 kieliszki
- szerokość: 32,5 cm, długość: 43 cm, wysokość 6 cm



# POJEMNIK DO POBIERANI KRWI

**WYTWÓRCA:** Ravimed Sp. z o.o.

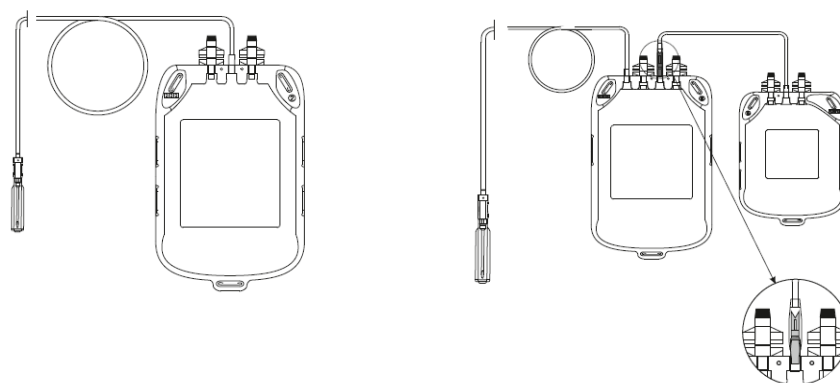
## ZASTOSOWANIE:

- Zestawy pojemników RAVIMED przeznaczone są do bezpiecznego i efektywnego pobierania krwi, jej dalszej preparatyki i przechowywania.

## WŁAŚCIWOŚCI:

Worek do upustu krwi składa się z:

- Pojemnika PCV, o różnych pojemnościach oraz drenu łącznikowego typu luer-lock, który umożliwia połączenie z igłą luer oraz zacisku na drenie, zakończony igłą.
- Wyrób pakowany w opakowanie foliowe, sterylizowany tlenkiem etylenu.
- Prostota obsługi połączona z najwyższą jakością wykonania umożliwiającą wydajną pracę i optymalne wykorzystanie komponentów krwi.
- Duży wybór konfiguracji pojemników pozwala na dostosowanie zestawów dla wszystkich potrzeb współczesnej Służby Zdrowia.



## ROZMIAR I KOD:

KOD	OPIS	POJEMNOŚĆ
RS250CA	Przyrząd do pobierania i upustu krwi z pojemnikiem 250 ml, zawierającym CPDA-1	250 ml
RS350CA	Przyrząd do pobierania i upustu krwi z pojemnikiem 350 ml, zawierającym CPDA-1	350 ml
RS450CA	Przyrząd do pobierania i upustu krwi z pojemnikiem 450 ml, zawierającym CPDA-1	450 ml
RD450/300CA	Zestaw podwójny do pobierania krwi (1 pojemnik z CPDA-1 + 1 pusty)	450 ml + 300ml

## Miska nerkowata MED – 05

Wymiary +/- 5 mm (dł x szer x wys):	245x115x50 mm
Max pojemność:	900 ml
Pojemność użytkowa:	300 ml
Odporność na przesiąkanie:	4h
Temperatura odporności:	35 °C
Ilość sztuk w kartonie:	250



- KWALIFIKACJA:** Wyrób Medyczny - Zgodnie z zasadą I, klasyfikacji zawartej w załączniku IX Dyrektywy 93/42/EEC oraz zgodnie z § 4. ust. 2 pkt. 1 z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 05 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych wyrób ten, jako **nieinwazyjny wyrób medyczny**, zakwalifikowany został do **klasy I (REGUŁA 1)**, a procedura zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi została przeprowadzona zgodnie z załącznikiem nr VII do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
- PRZEZNACZENIE:** Naczynie jednorazowe przeznaczone na zużyte narzędzia, igły iniekcyjne, pomoce do ustnego przebadania pacjenta, na zużyte waciki, tampony, wymiociny lub inne odpady toksyczne z gabinetów lekarskich.
- UTYLIZACJA:** Utylizacja naczynia sanitarnego wraz z zawartością odbywa się w maceratorze, a następnie nieczystości wprowadzane są do kanalizacji. Dzięki temu unika się zagrożenia epidemiologicznego i ekologicznego.
- MATERIAŁ:** Wyroby produkowane są z masy papierowej.
- NIEPRZEPUSZCZALNOŚĆ:** Wyroby medyczne nieprzepuszczają substancji płynnych do 4 h.
- ANALIZA RYZYKA:** Na podstawie przeprowadzonej analizy ryzyka stwierdzono, iż przy stosowaniu wyrobów medycznych zgodnie z ich przeznaczeniem nie odnotowuje się jakiegokolwiek ryzyka. Rozwiązania przyjęte przez „Dinopol” Spółkę z ograniczoną odpowiedzialnością zarówno w projekcie, jak i podczas konstrukcji wyrobu medycznego odpowiadają zasadą bezpieczeństwa. Nasze wyroby medyczne osiągają parametry działania przewidziane przez wytwórcę oraz są projektowane, wytwarzane i opakowane w sposób odpowiedni do funkcji wyrobu medycznego. Sposób zaprojektowania, wytwarzania oraz opakowania uniemożliwia pogorszenie się parametrów działania podczas używania zgodnego z przeznaczeniem, na skutek transportu i składowania.
- WARUNKI PRZECHOWYWANIA:** Opakowania powinny być przechowywane w pomieszczeniach suchych. Należy chronić je przed bezpośrednim kontaktem z wodą oraz przed zanieczyszczeniami i gryzoniami.

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

## Miska duża MED – 04

Wymiary +/- 5 mm (dł x szer x wys):		zewn. średni – 300 mm, wewn. średni – 260 mm, wys. 92mm
Max pojemność:	3 l	
Pojemność użytkowa:	1,4 l	
Odporność na przesiąkanie:	4h	
Temperatura odporności:	35 °C	
Ilość sztuk w kartonie:	120	



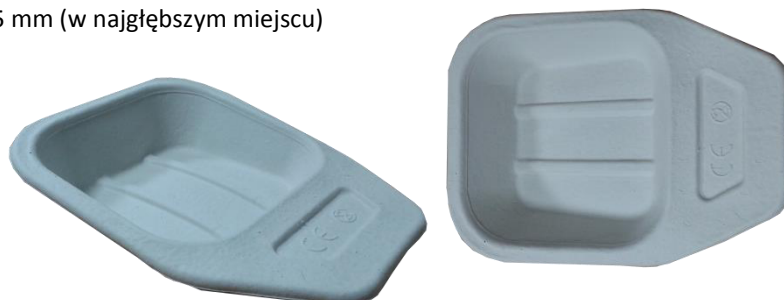
- 1. KWALIFIKACJA:** Wyrób Medyczny - Zgodnie z zasadą I, klasyfikacji zawartej w załączniku IX Dyrektywy 93/42/EEC oraz zgodnie z § 4. ust. 2 pkt. 1 z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 05 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych wyrób ten, jako **nieinwazyjny wyrób medyczny**, zakwalifikowany został do **klasy I (REGUŁA 1)**, a procedura zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi została przeprowadzona zgodnie z załącznikiem nr VII do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
- 2. PRZEZNACZENIE:** Naczynie jednorazowego użytku pomocne przy karmieniu, zmianie opatrunków, polewaniu ran w celu przemycia oraz na zużyte waciki, tampony, wymiociny lub inne odpady z gabinetów lekarskich.
- 3. UTYLIZACJA:** Utylizacja naczyń sanitarnego wraz z zawartością, odbywa się w maceratorze a następnie nieczystości wprowadzane są do kanalizacji. Dzięki temu unika się zagrożenia epidemiologicznego i ekologicznego.
- 4. MATERIAŁ:** Wyroby produkowane są z masy papierowej.
- 5. NIEPRZEPUSZCZALNOŚĆ:** Wyroby medyczne nieprzepuszczają substancji płynnych do 4 h.
- 6. ANALIZA RYZYKA:** Na podstawie przeprowadzonej analizy ryzyka stwierdzono, iż przy stosowaniu wyrobów medycznych zgodnie z ich przeznaczeniem nie odnotowuje się jakiegokolwiek ryzyka. Rozwiązania przyjęte przez „Dinopol” Spółkę z ograniczoną odpowiedzialnością zarówno w projekcie jak i konstrukcji wyrobu medycznego odpowiadają zasadą bezpieczeństwa. Nasze wyroby medyczne osiągają parametry działania przewidziane przez wytwórcę oraz są projektowane, wytwarzane i opakowane w sposób odpowiedni do funkcji wyrobu medycznego. Sposób zaprojektowania, wytwarzania oraz opakowania uniemożliwia pogorszenie się parametrów działania podczas używania zgodnego z przeznaczeniem, na skutek transportu i składowania.
- 7. WARUNKI PRZECHOWYWANIA:** Opakowania powinny być przechowywane w pomieszczeniach suchych. Należy chronić je przed bezpośrednim kontaktem z wodą oraz przed zanieczyszczeniami i gryzoniami.

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



## Basen płaski duży MED – 02

Wymiary (dł x szer x wys):	365x270 x85 mm (w najgłębszym miejscu)
Max pojemność:	2l
Pojemność użytkowa:	1,2 – 1,5 l
Odporność na przesiąkanie:	4 h
Temperatura odporności:	35 °C
Ilość sztuk w kartonie:	120



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

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

# KACZKA JEDNORAZOWA

**WYTWÓRCA:** Robert Cullen Limited, Szkocja

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

## ZASTOSOWANIE:

- o Jednorazowy wyrób służący do oddawania i zbiórki moczu



## WŁAŚCIWOŚCI:

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

## ROZMIAR I KOD:

KOD	OPAK. ZBIORCZE	ILOŚĆ
71787	karton	100 sztuk



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

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

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

**PRODUCENT:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

**ADRES:** ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze; tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84; www.zarys.pl

## KLASYFIKACJA

wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR)

## PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE

- wyrób jednorazowego użytku przeznaczony do podawania leków w postaci płynnej lub stałej

## WŁAŚCIWOŚCI

- wykonany z polipropylenu wolnego od Bisfenolu A (BPA)
- transparentny materiał kieliszka umożliwia obserwację podawanego leku
- pojemność 30 ml
- dokładna, łatwa do odczytania skala linearna co 1 ml, cyfrowa co 5 ml
- zaokrąglone brzegi kieliszka zwiększają komfort podczas kontaktu z ustami pacjenta
- ulepszona funkcja chwytania kieliszka dzięki stabilnej górnej krawędzi
- specjalne ożebrowanie wzmacniające konstrukcję kieliszka oraz ułatwiające odczyt pojemności
- średnica górna: ~40 mm
- średnica dolna: ~27 mm
- wysokość: ~42,5 mm
- dostępny w pięciu kolorach: transparentny, żółty, niebieski, czerwony, zielony
- nazwa producenta tłoczona na kieliszku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	POJEMNOŚĆ	KOLOR	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
KDL-01	30 ml	TRANSPARENTNY	90 szt.	75 x 90 szt.
KDL-02 *	30 ml	ŻÓŁTY	90 szt.	75 x 90 szt.
KDL-03 *	30 ml	NIEBIESKI	90 szt.	75 x 90 szt.
KDL-04 *	30 ml	CZERWONY	90 szt.	75 x 90 szt.
KDL-05 *	30 ml	ZIELONY	90 szt.	75 x 90 szt.

- produkt dostępny na zamówienie



# RURKA TRACHEOSTOMIJNA Z MANKIETEM sterylna TD-40

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie IV

data: 2019-12-18

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Służy do sterowania drogami oddechowymi u osób po tracheotomii
- Wprowadzany do dróg oddechowych w wyniku chirurgicznego nacięcia przedniej ściany tchawicy w celu umożliwienia wentylacji
- Zapewnia swobodne oddychanie z pominięciem nosa, gardła i krtani

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonana z medycznego, elastycznego PCV
- Obrotowy łącznik o średnicy 15mm
- Elastyczne skrzydełka mocujące z możliwością montażu tasiemek stabilizujących rurkę
- Miękki, niskociśnieniowy, cienkościenny mankiet
- Balonik kontrolny w kontrastującym kolorze wyraźnie wskazujący stan napełnienia mankieta
- 2 tasiemki mocujące zabezpieczone fabrycznie folią
- Wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach
- Kaniula atraumatyczna, miękko wyoblona, wygięta
- Widoczna w promieniowaniu RTG
- Wyposażona w obturator
- Jednorazowego użytku
- Pakowana pojedynczo w sztywne opakowania typu tyvec



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
RTM-40	4.0	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-45	4.5	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-50	5.0	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-55	5.5	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-60	6.0	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-65	6.5	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-70	7.0	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-75	7.5	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-80	8.0	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-85	8.5	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-90	9.0	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-95	9.5	10 szt.	10 x 10 szt.
RTM-100	10.0	10 szt.	10 x 10 szt.



# ESVIsensor



## Elektroda ES GS30

Zastosowanie: dla dzieci, noworodkowa

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: średnica 30 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 / 100 szt.



## Elektroda ES GS36

Zastosowanie:  
dla dzieci HOLTER, monitoring

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: średnica 36 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 / 100 szt.



## Elektroda ES GS40

Zastosowanie: monitoring

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: średnica 40 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 / 100 szt.



## Elektroda ES GS43

Zastosowanie: monitoring

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: średnica 43 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 / 100 szt.



## Elektroda ES GS48

Zastosowanie: badania wysiłkowe,  
monitoring

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: średnica 48 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 szt.



## Elektroda ES GS54

Zastosowanie: HOLTER, badania  
wysiłkowe, monitoring

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: średnica 54 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 szt.



## Elektroda ES GS2245

Zastosowanie: dla dzieci,  
noworodkowa

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: Prostokątna 22 x 45 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 / 100 szt.



## Elektroda ES GS3648

Zastosowanie: HOLTER,  
badania wysiłkowe,  
monitoring

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary: Prostokątna 36 x 48 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 szt.



## Elektroda ES GS4256

Zastosowanie: HOLTER, badania  
wysiłkowe, monitoring

Pianka PE  
Żel stały  
Sensor Ag/AgCl  
Wymiary:  
Prostokątna 42 x 56 mm  
Pakowanie  
Torebka: 50 szt.

# esvico

Producent / Manufacturer:  
ESVICO Sp. z o.o.  
ul. Chmieleniecka 15  
84-214 Bożepole Wielkie  
Polska/Poland

tel. +48 58 736 32 27  
fax +48 58 736 33 27

[www.esvimed.pl](http://www.esvimed.pl)



# safeLANCE

## Bezpieczny nakłuwacz automatyczny

### TD-52

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie III

data: 2021-07-05

zmiana z dnia: 2021-12-22

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

- umożliwia w bezpieczny sposób uzyskiwać próbkę krwi kapilarnej z opuszka palca lub płatka ucha do badań:
  - poziomu glikemii
  - gazometrii i równowagi kwasowo-zasadowej
  - stężenia mleczanów
- znajduje zastosowanie w szpitalach, laboratoriach i gabinetach lekarskich
- polecany szczególnie dzieciom narażonym na wielokrotne nakłucia i reagującym stresem na widok igły

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- trójplaszczynowe ostrze zmniejsza do minimum przykre odczucia
- specjalnie zaprojektowana konstrukcja pozwala na pewny i stabilny chwyt
- dzięki swojej konstrukcji przyrząd automatycznie wprowadza i wycofuje ostrze lancetu z opuszka palca, dzięki czemu igła jest niewidoczna przed i po nakłuciu
- prawidłowo dobrany rozmiar nakłuwacza pozwala pobrać optymalną ilość krwi przy minimalnym bólu pacjenta
- optymalna powierzchnia kontaktu nakłuwacza umożliwia dokładne przyłożenie w wybranym miejscu i wykonanie nakłucia o pożądanej głębokości
- konstrukcja zapewnia bezpieczeństwo dla personelu oraz pacjenta eliminując przypadkowe ukłucie i zakażenie
- doskonałe prowadzenie igły nakłuwacza w korpusie redukuje wibracje, tym samym zmniejszając odczuwanie bólu przez pacjenta i zapobiega uszkodzeniom tkanki skórnej
- Występuje w dwóch rozmiarach:
  - 23G, głębokość nakłucia 1,8 mm – dedykowany dla kobiet i dzieci
  - 21G, głębokość nakłucia 2,4 mm – dedykowany dla mężczyzn
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany radiacyjnie
- Pakowanie: 100 szt. / box

**ROZMIAR I KOD**

NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR IGŁY	GŁĘBOKOŚĆ NAKŁUCIA	KOLOR	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
NA-18	23 G	1,8 mm	zielony	100 szt.	20 x 100 szt.
NA-24	21 G	2,4 mm	różowy	100 szt.	20 x 100 szt.



# MASKA ANESTETYCZNA z nadmuchiwanim kołnierzem

TD-40

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie III

data: 2019-02-28

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Wyrób przeznaczony do przesyłania mieszaniny gazów w połączeniu z urządzeniami do sztucznej wentylacji
- Umożliwia wykonanie procedur medycznych obejmujących wentylację zastępczą, prowadzenia znieczulenia ogólnego u pacjenta oraz prowadzenia czynności ratowniczych u poszkodowanych
- Wyrób stosowany w leczeniu zamkniętym (sale operacyjne, oddziały intensywnej terapii, oddziały ratunkowe) jak również w poza szpitalem czasie prowadzenia czynności ratowniczych przez zespoły ratownicze u osób poszkodowanych

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Dzięki wysokiej jakości użytych materiałów prowadzenie wentylacji odbywa się w sposób atraumatyczny i bezpieczny dla pacjenta
- Ukształtowany zgodnie z budową anatomiczną twarzy pompowany mankiet, zapewnia doskonałą szczelność maski przy minimalnym nacisku
- Wyrób po przyłożeniu do twarzy szczelnie zakrywa usta i nos pacjenta bez uciskania oczu
- Przeźroczyste sklepienie pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta.
- Różne kolory pierścieni mocujących ułatwiają identyfikację rozmiaru maski
- Pierścień mocujący można usunąć gdy jest zbędny
- Pełny zakres rozmiarów pozwala na prawidłowy dobór wielkości maski w zależności od wieku pacjenta
- Wszystkie rozmiary masek są dostępne w wersji z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia mankieta do indywidualnych potrzeb pacjenta
- Nie zawiera lateksu ani ftalanów
- Jednorazowa
- Niesterylna
- Termin ważności: 3 lata
- Pakowanie: 1 sztuka/folia medyczna



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	WIEK/ROZMIAR	KOLOR	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
MAP-0	0	Noworodki (neonate)	-----	100 szt.
MAP-1	1	Niemowlęta (infant)	-----	100 szt.
MAP-2	2	Pediatryczny (pediatric)	żółty	100 szt.
MAP-3	3	Mały (adult S)	zielony	100 szt.
MAP-4	4	Średni (adult M)	czerwony	100 szt.
MAP-5	5	Duży (adult L)	Niebieski	100 szt.





**MASKA TLENOWA**  
z drenem,  
sterylna  
TD-24

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3  
wydanie I

data: 2016-11-18

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

**ZASTOSOWANIE:**

- Wyrób przeznaczony do podawania tlenu z precyzyjną regulacją stężenia
- Przeznaczona do średniej koncentracji tlenu

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV
- Nie zawiera lateksu
- Posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą
- Wyposażona w dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami
- Dren odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Obrotowy łącznik umożliwiający dostosowanie do pozycji pacjenta
- Jednorazowego użytku
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowana indywidualnie w opakowanie papier-folia



**ROZMIAR I KOD**

NUMER KATALOGOWY	DŁUGOŚĆ DRENU	ROZMIAR	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
MTS-S	210cm +/- 5%	S	50 szt.
MTS-M	210cm +/- 5%	M	50 szt.
MTS-L	210cm +/- 5%	L	50 szt.
MTS-XL	210cm +/- 5%	XL	50 szt.



# MASKA TLENOWA z workiem i drenem, sterylna

TD-24

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie I

data: 2016-11-18

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Wyrób przeznaczony do podawania tlenu z precyzyjną regulacją stężenia
- Przeznaczona do wysokiej koncentracji tlenu

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV
- Nie zawiera lateksu
- Posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą
- Wyposażona w dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami
- Dren odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Rezeruar tlenowy o pojemności 1000ml
- Obrotowy łącznik umożliwiający dostosowanie do pozycji pacjenta
- Silikonowe zastawki na łączniku oraz otworach wentylacyjnych
- Jednorazowego użytku
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowana indywidualnie w opakowanie papier-folia



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	DŁUGOŚĆ DRENU	ROZMIAR	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
MTW-S	210cm +/- 5%	S	50 szt.
MTW-M	210cm +/- 5%	M	50 szt.
MTW-L	210cm +/- 5%	L	50 szt.
MTW-XL	210cm +/- 5%	XL	50 szt.



# NEBULIZATOR z łącznikiem typu T F/M, ustnikiem, rurką karbowaną i drenem

TD-24

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie I

data: 2021-10-11

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Wyrób przeznaczony do wytworzenia aerozolu zawierającego rozdrobniony lek, który może być dostarczony w głąb układu oddechowego wraz z wdechem pacjenta
- Umożliwia wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie poprzez podłączenie bezpośrednio do rurki intubacyjnej, tracheostomijnej lub ramienia wdechowego układu oddechowego respiratora
- Pozwala na wykonanie nebulizacji u pacjenta „na oddechu własnym”

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonany z nietoksycznych materiałów
- Dren o długości 210 cm, odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Nebulizator o pojemności 6ml (skalowany co 1ml), wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD = 3,91  $\mu$ m przy przepływie 6 l/min.
- W zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik, zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana
- Uniwersalny łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F umożliwia podłączenie zestawu do:
  - urki intubacyjnej lub tracheostomijnej
  - obwodu oddechowegoi wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie
- Uniwersalny (odłączalny) ustnik umożliwia wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie
- Silikonowa zastawka jednokierunkowa (odłączalna) redukuje straty leku podczas nebulizacji
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	NEBULIZATOR	DREN	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
NUTR	6 ml	210 cm +/- 5%	1 szt.	100 x 1 szt.



# MASKA TLENOWA z nebulizatorem i drenem, sterylna

TD-24

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3  
wydanie I

data: 2016-11-18

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Wyrób przeznaczony do wytworzenia aerozolu zawierającego rozdrobniony lek, który może być dostarczony w głąb układu oddechowego wraz z wdechem pacjenta

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV
- Nie zawiera lateksu
- Posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą
- Wyposażona w dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami
- Dren odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Nebulizator o pojemności 8 ml (skalowany co 1ml)
- Średnia wielkość wytwarzanej cząsteczki przy przepływie 6l/min – 3,23  $\mu$ m
- Jednorazowego użytku
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowana indywidualnie w opakowanie papier-foolia



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	DŁUGOŚĆ DRENU	ROZMIAR	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
MTN-S	210cm +/- 5%	S	50 szt.
MTN-M	210cm +/- 5%	M	50 szt.
MTN-L	210cm +/- 5%	L	50 szt.
MTN-XL	210cm +/- 5%	XL	50 szt.



# CEWNIK DO PODAWANIA TLENU PRZEZ NOS, sterylny

TD-24

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3  
wydanie I  
data: 2016-11-18  
zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Wyrób przeznaczony do podawania tlenu przez nos

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonany z medycznego PCV
- Bardzo miękkie końcówki o gładkich zakończeniach
- Mocowanie pod brodą za pomocą miękkiego, przesuwanego pierścienia regulacji
- Różny rozstaw kaniul części nosowej w zależności od rozmiaru
- Uniwersalny łącznik pasujący do każdego źródła tlenu
- Gwiazdkowy przekrój drenu odporny na zagięcia
- Dostępny w 3 rozmiarach: dla dorosłych, dla dzieci i noworodków z drenem o długościach 140cm, 200cm, 300cm i 500cm
- Nie zawiera lateksu
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany indywidualnie w opakowania foliowe



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	DŁUGOŚĆ DRENU	ROZMIAR	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
CTNN-200	200 cm	dla noworodków	25 szt.	10 x 25 szt.
CTNZ-200	200 cm	dla dzieci	25 szt.	10 x 25 szt.
CTND-140	140 cm	dla dorosłych	30 szt.	10 x 30 szt.
CTND-200	200 cm	dla dorosłych	25 szt.	10 x 25 szt.
CTND-300	300 cm	dla dorosłych	15 szt.	10 x 15 szt.
CTND-500	500 cm	dla dorosłych	10 szt.	10 x 10 szt.



# RURKA INTUBACYJNA z mankietem sterylna TD-40

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie IV

data: 2019-01-31

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Rurka intubacyjna wprowadzana do tchawicy w celu zapobiegania niedrożności dróg oddechowych i niewydolności oddechowej

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonana z elastycznego PVC
- Znacznik RTG na całej długości rurki
- Wypożyczona w boczny otwór Murphy'ego
- Skalowanie co 1 cm
- Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- Wypożyczona w niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy mankiet uszczelniający
- Informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- Odłączalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- Balonik kontrolny z oznaczeniem numeru serii i rozmiaru
- Nie zawiera lateksu
- Jednorazowa
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
RIM-30	I.D. (mm) 3,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-35	I.D. (mm) 3,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-40	I.D. (mm) 4,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-45	I.D. (mm) 4,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-50	I.D. (mm) 5,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-55	I.D. (mm) 5,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-60	I.D. (mm) 6,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-65	I.D. (mm) 6,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-70	I.D. (mm) 7,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-75	I.D. (mm) 7,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-80	I.D. (mm) 8,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-85	I.D. (mm) 8,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-90	I.D. (mm) 9,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-95	I.D. (mm) 9,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIM-100	I.D. (mm) 10,0	20 szt.	10 x 20 szt.



## Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym, z prowadnicą



- ustno-nosowa
- typ Murphy
- wykonana z termoplastycznego, silikonowanego PVC o zwiększonej elastyczności
- przezroczysta
- mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- linia rtg na całej długości
- czytelne oznaczenie rurki
- balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki
- różne typy znaczników głębokości
- z prowadnicą wewnątrz rurki
- bez lateksu, bez ftalanów
- jałowa, jednorazowego użytku

rozmiar I.D. [mm]	O.D. [mm]	Ø mankieta [mm]	nr katalogowy
2,5	3,5	8,0	02-2514
3,0	4,2	8,0	02-3014
3,5	4,8	10,0	02-3514
4,0	5,4	10,0	02-4014
4,5	6,0	12,0	02-4514
5,0	6,9	14,0	02-5014
5,5	7,5	17,0	02-5514
6,0	8,2	20,0	02-6014
6,5	8,8	20,0	02-6514
7,0	9,7	23,0	02-7014
7,5	10,3	25,0	02-7514
8,0	11,0	26,0	02-8014
8,5	11,7	27,0	02-8514
9,0	12,3	29,0	02-9014
9,5	13,0	29,0	02-9514
10,0	13,7	32,0	02-1014

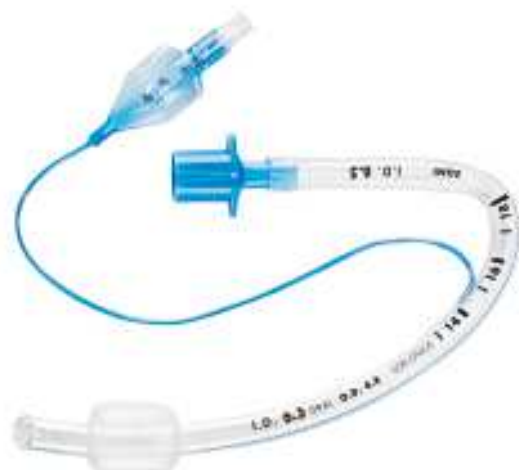
## Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym



- ustno-nosowa
- typ Murphy
- wykonana z termoplastycznego, silikonowanego PVC
- przezroczysta
- mankiet niskociśnieniowy, o zwiększonej objętości
- rurka polecana do długotrwałej wentylacji
- linia rtg na całej długości rurki
- czytelne oznaczenie rurki
- balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki
- bez lateksu, bez ftalanów
- jałowa, jednorazowego użytku

rozmiar I.D. [mm]	O.D. [mm]	Ø mankieta [mm]	nr katalogowy
5,0	6,9	20,0	08-5095
5,5	7,5	20,0	08-5595
6,0	8,2	25,0	08-6095
6,5	8,8	25,0	08-6595
7,0	9,7	28,0	08-7095
7,5	10,3	28,0	08-7595
8,0	11,0	30,0	08-8095
8,5	11,7	30,0	08-8595
9,0	12,3	34,0	08-9095
9,5	13,0	34,0	08-9595
10,0	13,7	34,0	08-1095

## Rurka intubacyjna kształtowa ustna



- ustna
- typ Murphy
- wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana
- przezroczysta
- z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym lub bez mankieta
- wygięta na brodę
- stosowana do zabiegów w obrębie głowy
- linia rtg na całej długości rurki
- balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki
- bez lateksu
- jałowa, jednorazowego użytku

rozmiar I.D. [mm]	O.D. [mm]	Ø mankieta [mm]	nr katalogowy	
			z mankietem	bez mankieta
3,0	4,2	8,0	25-3010	26-3010
3,5	4,8	10,0	25-3510	26-3510
4,0	5,4	10,0	25-4010	26-4010
4,5	6,0	12,0	25-4510	26-4510
5,0	6,9	14,0	25-5010	26-5010
5,5	7,5	20,0	25-5510	26-5510
6,0	8,2	20,0	25-6010	26-6010
6,5	8,8	20,0	25-6510	26-6510
7,0	9,7	23,0	25-7010	26-7010
7,5	10,2	25,0	25-7510	26-7510
8,0	11,0	26,0	25-8010	26-8010
8,5	11,6	27,0	25-8510	26-8510
9,0	12,3	29,0	25-9010	26-9010

## Rurka intubacyjna kształtowa ustna-czoło



- ustna
- typ Murphy
- wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana
- przezroczysta
- z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym lub bez mankieta
- wygięta na czoło
- stosowana do zabiegów w obrębie głowy
- linia rtg na całej długości rurki
- balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki
- bez lateksu, bez ftalanów
- jałowa, jednorazowego użytku

rozmiar I.D. [mm]	O.D. [mm]	Ø mankieta [mm]	nr katalogowy	
			z mankietem	bez mankieta
3,0	4,2	-	-	26-3037
3,5	4,8	-	-	26-3537
4,0	5,4	-	-	26-4037
4,5	6,0	-	-	26-4537
5,0	6,9	14,0	25-5037	26-5037
5,5	7,5	20,0	25-5537	26-5537
6,0	8,2	20,0	25-6037	26-6037
6,5	8,8	20,0	25-6537	26-6537
7,0	9,7	23,0	25-7037	26-7037
7,5	10,3	25,0	25-7537	26-7537
8,0	11,0	26,0	25-8037	26-8037
8,5	11,7	27,0	25-8537	26-8537
9,0	12,3	29,0	25-9037	26-9037





# RURKA INTUBACYJNA ZBROJONA z mankietem i prowadnicą, sterylna

TD-40

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie IV

data: 2019-01-31

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

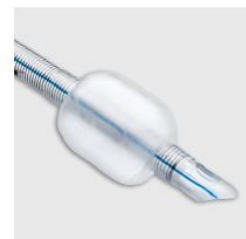
ADRES: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland, tel. +48 32 271 69 91, fax. +48 32 274 72 84

## ZASTOSOWANIE:

- Rurka intubacyjna wprowadzana do tchawicy w celu zapobiegania niedrożności dróg oddechowych i niewydolności oddechowej

## WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonana z elastycznego PVC
- Zbrojenie na całej długości rurki
- Zawiera prowadnicę
- Znacznik RTG na całej długości rurki
- Wyposażona w boczny otwór Murphy'ego
- Skalowanie co 1 cm
- Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- Informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- Uniwersalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- Nie zawiera lateksu
- Jednorazowa
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
RIMZP-30	I.D. (mm) 3,0	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-35	I.D. (mm) 3,5	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-40	I.D. (mm) 4,0	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-45	I.D. (mm) 4,5	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-50	I.D. (mm) 5,0	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-55	I.D. (mm) 5,5	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-60	I.D. (mm) 6,0	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-65	I.D. (mm) 6,5	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-70	I.D. (mm) 7,0	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-75	I.D. (mm) 7,5	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-80	I.D. (mm) 8,0	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-85	I.D. (mm) 8,5	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-90	I.D. (mm) 9,0	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-95	I.D. (mm) 9,5	10 szt.	10 x 10 szt.
RIMZP-100	I.D. (mm) 10,0	10 szt.	10 x 10 szt.



RURKA INTUBACYJNA  
bez mankietu  
sterylna  
TD-40

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie IV

data: 2019-01-31

zmiana z dnia: 2021-12-22

WYTWÓRCA: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

**ZASTOSOWANIE:**

- Rurka intubacyjna wprowadzana do tchawicy w celu zapobiegania niedrożności dróg oddechowych i niewydolności oddechowej

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonana z elastycznego PVC, zapewniającego dużą elastyczność rurki
- Znacznik RTG na całej długości rurki
- Wyposażona w boczny otwór Murphy'ego
- Skalowanie co 1 cm
- Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- Informacja o rozmiarze rurki w trzech miejscach (na łączniku oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- Odłączalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- Nie zawiera lateksu
- Jednorazowa
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia



**ROZMIAR I KOD**

NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
RIB-20	I.D. (mm) 2,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-25	I.D. (mm) 2,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-30	I.D. (mm) 3,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-35	I.D. (mm) 3,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-40	I.D. (mm) 4,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-45	I.D. (mm) 4,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-50	I.D. (mm) 5,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-55	I.D. (mm) 5,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-60	I.D. (mm) 6,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-65	I.D. (mm) 6,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-70	I.D. (mm) 7,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-75	I.D. (mm) 7,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-80	I.D. (mm) 8,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-85	I.D. (mm) 8,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-90	I.D. (mm) 9,0	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-95	I.D. (mm) 9,5	20 szt.	10 x 20 szt.
RIB-100	I.D. (mm) 10,0	20 szt.	10 x 20 szt.

## Rurka intubacyjna z odsysaniem znad mankietu



- typ Murphy
- wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana
- przezroczysta
- mankiety niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- możliwość odsysania wydzieliny znad mankietu
- minimalizacja ryzyka zakażeń
- dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem
- linia rtg na całej długości rurki
- balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki
- polecana do długotrwałych intubacji
- bez lateksu, bez ftalanów
- jałowa, jednorazowego użytku

rozmiar I.D. [mm]	O.D. [mm]	Ø mankietu [mm]	nr katalogowy	
			bez przewodnicy	z przewodnicą
5,0	6,9	14,0	06-5011	06-5014
5,5	7,5	17,0	06-5511	06-5514
6,0	8,2	20,0	06-6011	06-6014
6,5	8,8	20,0	06-6511	06-6514
7,0	9,7	23,0	06-7011	06-7014
7,5	10,3	25,0	06-7511	06-7514
8,0	11,0	26,0	06-8011	06-8014
8,5	11,7	27,0	06-8511	06-8514
9,0	12,3	29,0	06-9011	06-9014
9,5	13,0	29,0	06-9511	06-9514
10,0	13,7	32,0	06-1011	06-1014

## Rurka intubacyjna do mikrochirurgii krtani



- ustno-nosowa
- typ Murphy
- wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana
- zwiększona długość rurki
- mankiety cienkościenny, niskociśnieniowy o dużej objętości
- przezroczysta
- stosowana do zabiegów w obrębie gardła
- czytelne oznaczenie rurki
- linia rtg na całej długości rurki
- balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki
- bez lateksu, bez ftalanów
- jałowa, jednorazowego użytku

rozmiar I.D. [mm]	O.D. [mm]	Ø mankietu [mm]	długość [mm]	nr katalogowy	
				silikonowana	zbrojona
4,0	5,4	20,0	368	05-4010	05-4012
5,0	6,9	25,0	368	05-5010	05-5012
6,0	8,2	28,0	368	05-6010	05-6012

# Resuscytator PVC jednorazowy

WYTWÓRCA:	Ningbo Luke Medical Devices Co., Ltd., Chiny			
ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Worek samorozprężalny przeznaczony do resuscytacji oddechowej</li> <li>• Stosowany w celu prowadzenia wentylacji zastępczej</li> <li>• Umożliwia podawanie tlenu z zewnętrznego źródła gazu gwarantując wentylację wysokimi stężeniami</li> </ul>			
WŁAŚCIWOŚCI:	<p><b>W skład zestawu wchodzi:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- resuscytator</li> <li>- maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem</li> <li>- rezerwuuar tlenu</li> <li>- przewód tlenowy</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Worek samorozprężalny</li> <li>• Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiają pewny chwyt</li> <li>• Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu</li> <li>• Zastawki wykonane z silikonu</li> <li>• Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu</li> <li>• Maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia maski do indywidualnych potrzeb pacjenta</li> <li>• Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta</li> <li>• Rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych</li> <li>• Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia</li> <li>• Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M</li> <li>• Nie zawiera lateksu</li> <li>• Nie zawiera ftalanów</li> <li>• Jednorazowego użytku</li> <li>• Niesterylny</li> <li>• Termin ważności: 3 lata</li> <li>• Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik</li> </ul>			
ROZMIAR I KOD:		<b>Noworodek / Niemowlę (Neonate / Infant)</b>	<b>Dziecko (Child)</b>	<b>Dorosły (Adult)</b>
	<b>REF</b>	<b>PMR-S</b>	<b>PMR-M</b>	<b>PMR-L</b>
	<b>Masa ciała</b>	≤10 kg	10 kg ~ 33 kg	>33 kg
	<b>Rozmiar maski *</b>	1	2	5
	<b>Objętość wyrzutowa</b>	≥20 ml	≥150 ml	≥600 ml
	<b>Objętość resuscytatora</b>	340 ± 100 ml	500 ± 200 ml	1600 ± 200 ml
	<b>Wymiary (dł. x śr.)</b>	240 x 75 mm	245 x 95 mm	320 x 132 mm
	<b>Waga resuscytatora</b>	350 g	410 g	600 g
<b>Zawór ograniczający ciśnienie</b>	40 cm H <sub>2</sub> O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H <sub>2</sub> O)	40 cm H <sub>2</sub> O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H <sub>2</sub> O)	60 cm H <sub>2</sub> O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H <sub>2</sub> O)	



data opracowania: 2022-05-23

# Resuscytator PVC jednorazowy

	<b>Przestrzeń martwa (zawór pacjenta)</b>	7 ml	7ml	7 ml
	<b>Opór wdychowy</b>	<5 cm H2O (przy 50 L/min)		
	<b>Opór wydechowy</b>	<5 cm H2O (przy 50 L/min)		
	<b>Objętość worka - rezerwuuar</b>	1600 ml	1600 ml	2000 ml
	<b>Złącze pacjenta</b>	ISO 5356-1: Ø22/15 mm		
	Rekomendowane warunki użytkowania: -18°C ~ +50°C			
	Przechowywanie: -40°C ~ +60°C, 40% r.h - 95% r.h			
<b>OPRACOWANO NA PODSTAWIE:</b>	Materiałów marketingowych firmy: Ningbo Luke Medical Devices Co., Ltd., Chiny			
Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny				

\* Rozmiar maski - na życzenie klienta istnieje możliwość zmiany rozmiaru maski lub ilości masek w zestawie

# Zamknięty system do pomiaru diurezy URIMETER 500 PLUS SAFETY

WYTWÓRCA:	Bicakcilar Tibbi Cihazlar Sanayi ve Ticaret A.S., Turcja	
ZASTOSOWANIE:	Wyrób przeznaczony do godzinowej zbiórki moczu monitorowania diurezy w systemie zamkniętym	
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Komora pomiarowa 500 ml, umożliwiająca bardzo dokładny pomiar diurezy (co 1 ml od 3 do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)</li> <li>▪ Wyposażona w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania</li> <li>▪ Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml skalowany co 100 ml</li> <li>▪ Wyposażony w zastawkę bezwrotną, filtr hydrofobowy, kranik spustowy typu „T”</li> <li>▪ Dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyzałamaniową na wejściu do komory</li> <li>▪ Wyposażony w klamrę zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley</li> <li>▪ Nie zawiera lateksu</li> <li>▪ Nie zawiera ftalanów</li> <li>▪ Jednorazowego użytku</li> <li>▪ Sterylizowany tlenkiem etylenu</li> <li>▪ Pakowanie: 1 sztuka / papier-foolia</li> </ul>	
		
	 <p>Diagram labels:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Komora pomiarowa 500 ml</li> <li>• Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml</li> <li>• Odpyły typu T z możliwością podwieszenia</li> <li>• Bezigłowy port do pobierania próbek</li> <li>• Zastawka jednokierunkowa</li> <li>• Bezpieczny łącznik do cewnika</li> <li>• Precyzyjny pomiar do 40 ml</li> <li>• Składane wieszaki na poręczce łóżka</li> <li>• Regulowane paski mocujące</li> <li>• Zastawka bezwrotna</li> <li>• Filtr hydrofobowy</li> <li>• Pole do opisu danych pacjenta</li> <li>• Klamra zatraskowa</li> <li>• Dren odporny na skręcanie/załamywanie</li> <li>• Filtr hydrofobowy</li> <li>• Zawór do opróżnienia komory pomiarowej</li> </ul>	
ROZMIAR I KOD:	KOD 227 1030 1	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE 10 x 1 szt.
OPRACOWANO NA PODSTAWIE:	materiałów marketingowych firmy: Bicakcilar Tibbi Cihazlar Sanayi ve Ticaret A.S., Turcja	





# WOREK DO ZBIÓRKI MOCZU sterylny

TD-27

zał. nr 3 do p. 2 pp. 2.3

wydanie II

data: 2016-03-21

zmiana z dnia: 2021-12-22

**WYTWÓRCA:** ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

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

## ZASTOSOWANIE:

- Wyrób przeznaczony jest do dobowego, pozaustrojowego zbierania moczu i innych płynów ustrojowych

## WŁAŚCIWOŚCI:

- bezląteksowy worek o pojemności 2000ml wykonany z PCV o grubości 0,22mm (podwójna ścianka)
- podwójnie zgrzewana folia w celu maksymalnego zabezpieczenia przed rozerwaniem
- skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezzwrotna)
- szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką
- dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 90cm (dostępne również długości 110, 130, 150cm)
- dren wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, dokładność pomiaru co 100ml
- wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków
- tylna ścianka biała, ułatwiająca wizualizację moczu
- jednorazowego użytku
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe



## ROZMIAR I KOD

NUMER KATALOGOWY	POJEMNOŚĆ	DŁUGOŚĆ DRENU	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
WMD2000-90	2000 ml	90 cm	10 szt.	25 x 10 szt.
WMD2000-150	2000 ml	150 cm	10 szt.	25 x 10 szt.