



Zabrze, dn. 28 października 2024 r.

Nr postępowania: Szp.P.VI. 11/24

OFERTA

Dotyczy: dostawa materiałów medycznych

WYKONAWCA:

ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka

komandytowa

Ul. Pod Borem 18

41-808 Zabrze

ZAMAWIAJĄCY:

Szpital Powiatowy w Zambrowie Sp. z o. o.

ul. Papieża Jana Pawła II 3,

18-300 Zambrów



Zabrze, dn. 28 października 2024 r.

SPIS ZAWARTOŚCI OFERTY

1. OFERTA
2. SPIS ZAŁĄCZNIKÓW
3. FORMULARZ OFERTOWY
4. FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY
5. OŚWIADCZENIA WYKONAWCY
6. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE
7. WNIOSEK WYKONAWCY
8. PEŁNOMOCNICTWO
9. PRÓBKİ

FORMULARZ OFERTOWY
dla Szpitala Powiatowego w Zambrowie

A. Dane Wykonawcy				
Nazwa albo imię i nazwisko		ZARYS International Group sp. z o. o. sp. k.		
Siedziba albo miejsce zamieszkania i adres		ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze		
NIP, REGON, KRS		NIP 648-19-97-718 KRS 0000540772 REGON 273295877		
Adres poczty elektronicznej (e-mail) do korespondencji z Zamawiającym		przetargi@zarys.pl		
Osoba upoważniona do reprezentacji Wykonawcy/ów i podpisująca ofertę (imię i nazwisko)		Ewa Tomasziewicz		
B. Oferowany przedmiot zamówienia				
<p>W odpowiedzi na publiczne ogłoszenie o zamówieniu, składam ofertę wykonania zamówienia publicznego prowadzonego w trybie: przetarg nieograniczony pn. Dostawa materiałów medycznych, zgodnie z wymogami Specyfikacji Warunków Zamówienia (znak sprawy Szp.P.VI. 11/24).</p> <p>Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia na niżej wymienionych warunkach:</p>				
Nr części	Cena oferty netto (PLN)	Podatek VAT (PLN)	Cena za całość zamówienia wraz z podatkiem VAT (PLN)	Termin realizacji w dniach (max 5 dni)
1				
2	90 324,46	7 225,96	97 550,42	1 dzień roboczy
3	33 133,50	2 650,67	35 784,17	1 dzień roboczy
4				
5				
6				
7				
8				

9				
10				
11				
12				
13				
14				
15				
16				
17				
18				
19				
20				
21				
22				
23				

C. Oświadczenia

- 1) zapoznałem się ze specyfikacją warunków zamówienia, nie wnoszę do niej zastrzeżeń oraz uzyskałem informacje niezbędne do przygotowania oferty,
- 2) uważam się za związanego niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji warunków zamówienia,
- 3) w cenie oferty zostały wliczone wszelkie koszty związane z realizacją zamówienia.

D. Zobowiązanie w przypadku przyznania zamówienia

- 1) akceptuję proponowany przez zamawiającego projekt umowy,
- 2) zobowiązuję się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez zamawiającego
- 3)

E. Obowiązek podatkowy

Oświadczam, że wybór mojej / naszej oferty:

- 1) **nie będzie** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, */**
- 2) ~~będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, na następujące produkty:*/**~~

.....

**niepotrzebne skreślić*

*** brak podania informacji zostanie uznany za brak powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług*

F. Status wykonawcy:**Informuję, że jestem:**~~mikroprzedsiębiorstwem*~~~~małym przedsiębiorstwem*~~~~średnim przedsiębiorstwem*~~

dużym przedsiębiorstwem*

~~prowadzę jednoosobową działalność gospodarczą*~~**niepotrzebne skreślić***G. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia**

Oświadczam, że przy realizacji zamówienia poszczególni członkowie konsorcjum będą wykonywali następującą część przedmiotu zamówienia:

1) Lider konsorcjum (nazwa):

2) Partner konsorcjum (nazwa):

*wypełnić jeżeli dotyczy***H. Informuję, że zamierzamy powierzyć podwykonawcom wykonanie następujących części zamówienia:**

a) wykonanie części dotyczącej podwykonawcy

*wypełnić jeżeli dotyczy i określić status podwykonawcy***I. Oświadczenie w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO**

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

** 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 Wykonawca nie składa oświadczenia (usunięcie treści oświadczenia następuje np. przez jego wykreślenie).*

J. 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

Załącznik nr 3 SWZ

Formularz asortymentowo cenowy - Pakiet nr 2

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia - wymagane cechy i parametry	Jedn. miary	Ilość jedn. miary	Cena netto za jedn. miary w zł.	Wartość netto w złotych	Wartość brutto w złotych	Producent/ nr katalogowy oferowanego produktu
1.	Rękawice diagnostyczne lateksowe z rolowanym mankietem, delikatnie pudrowane, możliwość zakładania na lewą i prawą dłoń, rozmiar XS, S, M, L, niejałowe (opak.=100 szt.)*	opak.	800	10,00	8 000,00	8 640,00	Zarys/ RLPX10007 (X oznacza rozmiar)
2.	Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S, M, L,XL, teksturowane palce, długość rękawicy minimum 240mm, grubość na palcu 0,09 mm, grubość na dłoni 0,08mm, grubość na mankiecie 0,06 mm, rękawice bez protein lateksu, AQL 1,0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 15223-1, EN ISO 374-1, 2, 4, 5, EN 16523-1, EN 420 / EN ISO 21420. Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 1935/2004 (WE) & 2023/2006 (WE), normatywne, fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, datą ważności oraz numerem serii, kolor rękawic niebieski lub fioletowy, niejałowe (opak. =100szt.)*	opak.*op. a200 szt.	4 250	14,87	63 197,50	68 253,30	Zarys/ RNBX20001 (X oznacza rozmiar)
3.	Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS, S, M, L,XL, teksturowane palce, długość rękawicy minimum 240mm, grubość na palcu min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05mm, grubość na mankiecie min. 0,04 mm, rękawice bez protein lateksu, AQL 1,0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 15223-1, EN ISO 374-1, 2, 4, 5, EN 16523-1, EN 420 / EN ISO 21420 . Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 1935/2004 (WE) & 2023/2006 (WE), normatywne, fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Kolor rękawic inny niż niebieski lub fioletowy. Oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, datą ważności oraz numerem serii, niejałowe (opak. =100szt.)*	opak.	300	8,70	2 610,00	2 818,80	Zarys/ RNBCX10001 (X oznacza rozmiar)

4.	Rękawice diagnostyczne, nitylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski lub fioletowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S, M, L, XL, pakowane w systemie eliminującym kontakt dłoni użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu z możliwością pojedynczego pobierania rękawic za mankiet, wewnętrznie chlorowane, z teksturą na końcach palców, długość rękawicy min. 240 mm, grubości: na palcu min. 0,09 mm, na dłoni min.0.06 mm oraz na mankiecie min. 0.05 mm, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 15223-1, EN ISO 374-1, 2, 4, 5, EN 16523-1, EN 420 / EN ISO 21420. Rękawice pasujące do uchwytów naściennych pojedynczych lub potrójnych typu np. koszyk z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od spodu opakowania - mankiet zawsze wyjmowany pierwszy. Uchwyt typu np. koszyk, kompatybilny z opakowaniem oferowanych rękawic, z opcją umocowania na ścianie zapewnia bezpłatnie Wykonawca w ilości 5 szt przy pierwszym zamówieniu w/w rękawic, niejałowe. (Opak.=200szt.)*	opak. *op. a250 szt. dla roz. S-L, op. a240 szt. dla roz. XL	128	24,82	3 176,96	3 431,12	Zarys/ RNBSX2Y001 (X oznacza rozmiar, Y oznacza wielkość opakowania)
5.	Rękawice chirurgiczne latexowe, bezpudrowe, antyalergiczne, rolowany mankiet, rozmiar: 6, 6,5, 7, 7,5, 8, 8,5, pakowane w pary, jałowe	par	7 000	0,90	6 300,00	6 804,00	Zarys/ RCHLB-XX-50-03 (X oznacza rozmiar)
6.	Rękawice chirurgiczne latexowe, delikatnie pudrowane lub pudrowane mączką kukurydzianą, rolowany mankiet, rozmiar: 6, 6,5, 7, 7,5, 8, 8,5, pakowane w pary, jałowe	par	8 000	0,88	7 040,00	7 603,20	Zarys/ RCHLP-XX-50-03 (X oznacza rozmiar)
Wartość Pakietu ogółem :					90 324,46	97 550,42	

* przeliczono zgodnie z dopuszczeniem

Formularz asortymentowo cenowy - Pakiet nr 3

Załącznik nr 3 SWZ

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia - wymagane cechy i parametry	Jedn. miary	Ilość jedn. miary	Cena netto za jedn. miary w zł.	Wartość netto w złotych	Wartość brutto w złotych	Producent/ nr katalogowy oferowanego produktu
1.	Czepek z fizeliny, męski, wiązany na troczki, jedn.uż. (opak.=100szt)*	opak.	40	47,22 zł	1 888,80 zł	2 039,90 zł	ZARYS, BT-007-25B-T1-V
2.	Czepek z fizeliny lub włókniny w kształcie fujażerki, posiadający wstawkę antypotną w min. w części czołowej, wiązany na troki, jedn. użytku, (opak.=100szt)*	opak.	10	24,05 zł	240,50 zł	259,74 zł	ZARYS, BT-007-P20G
3.	Czepek z fizeliny okrągły z gumką, pielęgniarzki damski, jedn. uż., (opak.=100szt)*	opak.	120	17,92 zł	2 150,40 zł	2 322,43 zł	ZARYS, BT-008-18G
4.	Fartuch ochronny z fizeliny, gramatura min. 20g/m2, mankiet wykończony ściągaczem lub gumką – rozmiar standard "L" (tj. uniwersalny), jedn. uż., niejaloowy (opak=10szt)	opak.	1 000	11,91 zł	11 910,00 zł	12 862,80 zł	ZARYS, BT-019-20G3-L
5.	Fartuch ochronny z fizeliny podfoliowany na całości lub z włókniny nieprzemakalnej na całości, mankiet wykończony ściągaczem – rozmiar standard "L" (tj. uniwersalny), jedn. uż., niejaloowy. (opak.=10szt)	opak.	50	19,81 zł	990,50 zł	1 069,74 zł	ZARYS, AT-NS-SGP-L 1E
6.	Maska chirurgiczna 3 warstwowa, wiązana na troki, jedn. użytku, (opak.=50szt)*	opak.	70	5,89 zł	412,30 zł	445,28 zł	ZARYS, BT-046-32G
7.	Maska chirurgiczna 3 warstwowa, z gumkami, jedn. użytku, (opak.=50szt)*	opak.	800	3,51 zł	2 808,00 zł	3 032,64 zł	ZARYS, BT-046-31B
8.	Spodenki medyczne do kolonoskopii dla pacjenta, jedn. użytku, rozm. XL, (min. 135 cm w pasie) (opak.=10szt)	opak.	200	12,41 zł	2 482,00 zł	2 680,56 zł	ZARYS, BT-0023-35B-SMS-XL
9.	Koszula/fartuch dla położnic z rozcięciem z przodu wiązany na troki, ułatwiający karmienie noworodka, z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m2, nieprześwitująca, kolor niebieski lub granatowy, rozmiar L, jedn. uż. (opak.=10szt)	opak.	120	18,65 zł	2 238,00 zł	2 417,04 zł	ZARYS, BT-0022-35B-SMS-DM-001-L
10.	Prześcieradło jedn. użytku, rozmiar min. 130cm x 210cm, gramatura min. 25g/m2 (opak.=10 szt.) *	opak.	600	13,18 zł	7 908,00 zł	8 540,64 zł	ZARYS, BT-030-PP-25-130X210-G
11.	Ochroniacze na buty foliowe lub z grubej włókniny (min. 40g/m2) z dodatkową antypoślizgową foliową aplikacją (opak.=100szt.) *	opak.	20	5,25 zł	105,00 zł	113,40 zł	ZARYS, BT-002-PEB
Wartość Pakietu ogółem :					33 133,50	35 784,17	

*W przypadku opakowań o innej ilości sztuk należy przeliczyć cenę za podaną jednostkę miary jaką wymaga zamawiający.

easyCARE latex

Rękawice diagnostyczne, lateksowe, pudrowane

ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"> wyrób przeznaczony do diagnostyki pacjenta, zapewniający barierę dla transmisji mikroorganizmów pomiędzy operatorem a pacjentem, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych 			
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"> Tworzywo: lateks kauczuku naturalnego Kolor: biało-kremowy; naturalnego lateksu Mankiet: rolowany Środek pudrujący: mączka kukurydziana, zawartość pudru $\leq 10\text{mg/dm}^2$ AQL 1,0 kształt: uniwersalny powierzchnia zewnętrzna: tekstura na całej powierzchni dłoni oraz palców Standardy: wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR), Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425 Produkt zgodny z wymaganiami norm: EN 455-1:2020+A1:2022, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 13485:2016+ EN ISO 13485:2016/A11:2021, EN ISO 14971:2019+ EN ISO 14971:2019/A11:2021, EN 62366-1:2015+EN 62366-1:2015/A1:2020, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 20417:2021, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2023, EN ISO 10993-23:2021, EN ISO 11737-1:2018+EN ISO 11737-1:2018/A1:2021, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+ A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, ASTM F1671, ASTM D3578. System Zapewnienia Jakości: Proces produkcyjny zgodny z US FDA Quality System Regulation (QSR), BS EN ISO 9001 Quality System oraz EN ISO 13485 Opakowanie jednostkowe: 100 szt., z kolorystycznym rozróżnieniem opakowań w zależności od rozmiaru Opakowanie zbiorcze: 10 opakowań Jednorazowego użytku Niesterylne Termin ważności: 5 lat Rozmiary: XS - XL 			
ROZMIAR I KOD :	ROZMIAR	NUMER KATALOGOWY	SZEROKOŚĆ DŁONI (mm)	DŁUGOŚĆ RĘKAWICY (mm)
	XS	RLPXS10007	$\leq 80\text{mm}$	min. 245mm
	S	RLPS10007	$80 \pm 10\text{mm}$	min. 245mm
	M	RLPM10007	$95 \pm 10\text{mm}$	min. 245mm
	L	RLPL10007	$110 \pm 10\text{mm}$	min. 245mm
	XL	RLPXL10007	≥ 110	min. 245mm
OPAKOWANIE	100szt. w opakowaniu, 10 opakowań w kartonie			



Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

easyCARE nitrile

Rękawice diagnostyczne, nitrylowe, bezpudrowe

ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"> wyrób przeznaczony do diagnostyki pacjenta, zapewniający barierę dla transmisji mikroorganizmów pomiędzy operatorem a pacjentem, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych 			
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"> Tworzywo: 100% nitril (akrylonitryl – butadien), bez protein lateksu Kolor: niebieski Mankiet: rolowany AQL 1.0 Kształt: uniwersalny powierzchnia zewnętrzna: tekstura na końcach palców Standardy: wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR), Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425 • Produkt zgodny z wymaganiami norm: EN 455-1:2020+A1:2022, EN 455-2:2015, EN 455- 3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 13485:2016 +EN ISO 13485:2016/A11:2021, EN ISO 14971:2019+EN ISO 14971:2019 /A11:2021, EN 62366-1:2015+EN 62366-1:2015/ A1:2020, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 20417:2021, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2013, EN ISO 10993-23:2013, EN ISO 11737-1:2018+ EN ISO 11737- 1:2018/ A1:2021, ASTM F1671, ASTM D6978, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523- 1:2015 +A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, ASTM D6319 Dopuszczone do kontaktu z żywnością System Zapewnienia Jakości: Proces produkcyjny zgodny z US FDA Quality System Regulation (QSR), BS EN ISO 9001 Quality System oraz EN ISO 13485 Opakowanie jednostkowe: 200 szt., z kolorystycznym rozróżnieniem opakowań w zależności od rozmiaru Opakowanie zbiorcze: 10 opakowań Jednorazowego użytku Niesterylne Termin ważności: 5 lat Rozmiary: XS - XL 			
ROZMIAR I KOD :	ROZMIAR	NUMER KATALOGOWY	SZEROKOŚĆ DŁONI (mm)	DŁUGOŚĆ RĘKAWICY (mm)
	XS	RNBXS20001	≤ 80mm	min. 245mm
	S	RNBS20001	80 ± 10mm	min. 245mm
	M	RNBM20001	95 ± 10mm	min. 245mm
	L	RNBL20001	110 ± 10mm	min. 245mm
	XL	RNBXL20001	≥110	min. 245mm
GRUBOŚĆ :	MIEJSCE POMIARU		POJEDYNCZA ŚCIANA (mm)	
	palec (13 mm od czubka)		0,11 ± 0,01	
	dłoń (w środkowej części)		0,07 ± 0,01	
	mankiet		0,06 ± 0,01	
OPAKOWANIE	200szt. w opakowaniu, 10 opakowań w kartonie			



Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

easyCARE nitrile black

Rękawice diagnostyczne, nitrylowe, bezpudrowe

ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"> wyrób przeznaczony do diagnostyki pacjenta, zapewniający barierę dla transmisji mikroorganizmów pomiędzy operatorem a pacjentem, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych 			
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"> Tworzywo: 100% nitryl (akrylonitryl – butadien), bez protein lateksu Kolor: czarny Mankiet: rolowany AQL 1.0 – fabrycznie oznakowany na opakowaniu Kształt: uniwersalny powierzchnia zewnętrzna: teksturowana na końcach palców Standardy: wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR), Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425 Produkt zgodny z wymaganiami norm: EN 455-1:2020+A1:2022, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 13485:2016+EN ISO 13485:2016/A11:2021, EN ISO 14971:2019+EN ISO 14971:2019/A11:2021, EN 62366-1:2015+EN 62366-1:2015/A1:2020, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 20417:2021, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2013, EN ISO 10993-23:2013, EN ISO 11737-1:2018+ EN ISO 11737-1:2018/A1:2021, ASTM F1671, ASTM D6978, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, ASTM D6319 Wyrób przeznaczony do kontaktu z żywnością zgodnie z 1935/2004 System Zapewnienia Jakości: Proces produkcyjny zgodny z US FDA Quality System Regulation (QSR), BS EN ISO 9001 Quality System oraz EN ISO 13485 Opakowanie jednostkowe: 100 szt., z kolorystycznym rozróżnieniem opakowań w zależności od rozmiaru Opakowanie zbiorcze: 10 opakowań Jednorazowego użytku Niesterylne Termin ważności: 5 lat Rozmiary: XS - XL 			
ROZMIAR I KOD :	ROZMIAR	NUMER KATALOGOWY	SZEROKOŚĆ DŁONI (mm)	DŁUGOŚĆ RĘKAWICY (mm)
	XS	RNBCXS10001	≤ 80mm	min. 240mm
	S	RNBCS10001	80 ± 10mm	min. 240mm
	M	RNBCM10001	95 ± 10mm	min. 240mm
	L	RNBCL10001	110 ± 10mm	min. 240mm
	XL	RNBCXL10001	≥110	min. 240mm
GRUBOŚĆ :	MIEJSCE POMIARU		POJEDYNCZA ŚCIANA (mm)	
	palec (13 mm od czubka)		0,11 ± 0,02	
	dłoń (w środkowej części)		0,08 ± 0,02	
	mankiet		0,07 ± 0,01	
OPAKOWANIE	100szt. w opakowaniu, 10 opakowań w kartonie			



Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

mediCARE nitrile SafeDon

Rękawice diagnostyczne, nitrylowe, bezpudrowe

ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"> wyrób przeznaczony do diagnostyki pacjenta, zapewniający barierę dla transmisji mikroorganizmów pomiędzy operatorem a pacjentem, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych 			
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"> Tworzywo: 100% nityl (akrylonitryl – butadien), bez protein lateksu Kolor: niebieski Mankiet: rolowany AQL 1.0 Kształt: uniwersalny powierzchnia wewnętrzna: chlorowana powierzchnia zewnętrzna mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców wyposażone w system pojedynczego wyjmowania rękawic, zawsze za mankiet, od spodu. Pozwalają zredukować do minimum ryzyko kontaminacji rękawic i ograniczyć ryzyko rozwoju zakażeń szpitalnych Standardy: wyrób medyczny klasy I zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745 (MDR), Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425 Produkt zgodny z wymaganiami norm: EN 455-1:2020+A1:2022, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 13485:2016+EN ISO 13485:2016/A11:2021, EN ISO 14971:2019+EN ISO 14971:2019/A11:2021, EN 62366-1:2015+EN 62366-1:2015/A1:2020, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 20417:2021, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2023, EN ISO 10993-23:2021, EN ISO 11737-1:2018+EN ISO 11737-1:2018/A1:2021, ASTM D6978, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, ASTM F1671. System Zapewnienia Jakości: Proces produkcyjny zgodny z US FDA Quality System Regulation (QSR), BS EN ISO 9001 Quality System oraz EN ISO 13485 Opakowanie jednostkowe: (XS-L) 250szt ; (XL)240szt z kolorystycznym rozróżnieniem opakowań w zależności od rozmiaru Opakowanie zbiorcze: 8 opakowań Jednorazowego użytku Niesterylne Termin ważności: 5 lat Rozmiary: XS – XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu 			
ROZMIAR I KOD :	ROZMIAR	NUMER KATALOGOWY	SZEROKOŚĆ DŁONI (mm)	DŁUGOŚĆ RĘKAWICY (mm)
	XS	RNBSXS25001	≤ 80mm	min. 245mm
	S	RNBSS25001	80 ± 10mm	min. 245mm
	M	RNBSM25001	95 ± 10mm	min. 245mm
	L	RNBLS25001	110 ± 10mm	min. 245mm
	XL	RNBXL24001	≥110	min. 245mm
GRUBOŚĆ :	MIEJSCE POMIARU		POJEDYNCZA ŚCIANA (mm)	
	palec (13 mm od czubka)		0,08 ± 0,01	
	dłoń (w środkowej części)		0,07 ± 0,01	
	mankiet		0,06 ± 0,01	



Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

safeCARE pf

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe


ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"> wyrób przeznaczony do stosowania przez personel medyczny w środowisku sali operacyjnej w celu zapewnienia bariery dla przenoszenia mikroorganizmów pomiędzy operatorem a pacjentem, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych, antyalergiczne 			
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"> tworzywo: 100% lateks kauczuku naturalnego kolor: biało-kremowy mankiet: rolowany środek pudrujący: brak AQL: 0.65 wykonane z wysokiej jakości naturalnego lateksu, zapewniają doskonałą elastyczność, wytrzymałość i dopasowanie do dłoni. ergonomiczny kształt rękawic zapewnia wygodę podczas długotrwałych zabiegów chirurgicznych, a mikroteksturowana powierzchnia zapewnia pewny chwyt narzędzi. stosowane w chirurgii ogólnej oraz innych specjalistycznych procedurach chirurgicznych wymagających sterylnych warunków. zgodność z wymaganiami norm: EN 455-1:2020+A1:2022, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, EN ISO 21420:2020, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-4:2017, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2023, EN ISO 10993-11:2018, EN ISO 10993-12:2021, EN ISO 10993-18:2020/A1:2023, EN ISO 10993-23:2021, EN ISO 11607-1:2020, EN ISO 11607-2:2020, EN ISO 11737-1:2018+ EN ISO 11737-1:2018/A1:2021, EN ISO 11135:2014, EN ISO 11137-1:2015, EN ISO 11137-2:2015+A1:2023, EN ISO 11137-3:2017, EN ISO 14971:2019+EN ISO 14971:2019/A11:2021, EN ISO 15223-1:2022, EN ISO 20417:2021, EN 62366-1:2015+EN 62366-1:2015/A1:2020, ISO 10282:2023, ISO 2859-1:1999/Amd 1:2011, ASTM D5712, ASTM D5151, ASTM D7160, ASTM D3578, ASTM D6978, ASTM F1671 system zapewnienia jakości: proces produkcyjny zgodny z EN ISO 9001 oraz EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 opakowanie handlowe: 50par rozmiary: dostępne w rozmiarach od 5.5 do 9.0 jednorazowego użytku sterylne – radiacyjnie, promieniowaniem gamma okres trwałości: 5 lat 			
ROZMIAR I KOD :	ROZMIAR	NUMER KATALOGOWY	SZEROKOŚĆ DŁONI (mm)	DŁUGOŚĆ RĘKAWICY (mm)
	5.5	RCHLB-55-50-03	75±5	min. 280mm
	6.0	RCHLB-60-50-03	77±5	min. 285mm
	6.5	RCHLB-65-50-03	82±5	min. 285mm
	7.0	RCHLB-70-50-03	88±5	min. 285mm
	7.5	RCHLB-75-50-03	96±5	min. 285mm
	8.0	RCHLB-80-50-03	102±5	min. 285mm
	8.5	RCHLB-85-50-03	108±5	min. 285mm
9.0	RCHLB-90-50-03	112±5	min. 285mm	
OPAKOWANIE	50par w dyspenserze, 8 dyspenserów w kartonie transportowym			



Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

safeCARE

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane

ZASTOSOWANIE:	<ul style="list-style-type: none"> wyrób przeznaczony do stosowania przez personel medyczny w środowisku sali operacyjnej w celu zapewnienia bariery dla przenoszenia mikroorganizmów pomiędzy operatorem a pacjentem, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych 			
WŁAŚCIWOŚCI:	<ul style="list-style-type: none"> tworzywo: 100% lateks kauczuku naturalnego kolor: biało-kremowy mankiet: rolowany środek pudrujący: lekko pudrowane mączką kukurydzianą, co ułatwia zakładanie i zdejmowanie a także minimalizuje ryzyko podrażnień skóry, zawartość pudru $\leq 10\text{mg}/\text{dm}^2$ AQL: 0.65 powierzchnia wewnętrzna: lekko pudrowana mączką kukurydzianą wykonane z wysokiej jakości naturalnego lateksu, zapewniają doskonałą elastyczność, wytrzymałość i dopasowanie do dłoni. ergonomiczny kształt rękawic zapewnia wygodę podczas długotrwałych zabiegów chirurgicznych, a mikroteksturowana powierzchnia zapewnia pewny chwyt narzędzi. stosowane w chirurgii ogólnej oraz innych specjalistycznych procedurach chirurgicznych wymagających sterylnych warunków. zgodne z wymaganiami norm: EN 455-1:2020+A1:2022, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, EN ISO 21420:2020, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-4:2017, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2023, EN ISO 10993-11:2018, EN ISO 10993-12:2021, EN ISO 10993-18:2020/A1:2023, EN ISO 10993-23:2021, EN ISO 11607-1:2020, EN ISO 11607-2:2020, EN ISO 11737-1:2018+ EN ISO 11737-1:2018/A1:2021, EN ISO 11135:2014, EN ISO 11137-1:2015, EN ISO 11137-2:2015+A1:2023, EN ISO 11137-3:2017, EN ISO 14971:2019+EN ISO 14971:2019/A11:2021, EN ISO 15223-1:2022, EN ISO 20417:2021, EN 62366-1:2015+EN 62366-1:2015/A1:2020, ISO 10282:2023, ISO 2859-1:1999/Amd 1:2011, ASTM D5712, ASTM D5151, ASTM D6124, ASTM D7160, ASTM D3577, ASTM D6978, ASTM F1671, EN ISO 21171:2006, system zapewnienia jakości: proces produkcyjny zgodny z EN ISO 9001 oraz EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 opakowanie handlowe: 50par rozmiary: dostępne w rozmiarach od 5.5 do 9.0 jednorazowego użytku sterylne – radiacyjnie, promieniowaniem gamma okres trwałości: 5 lat 			
ROZMIAR I KOD :	ROZMIAR	NUMER KATALOGOWY	SZEROKOŚĆ DŁONI (mm)	DŁUGOŚĆ RĘKAWICY (mm)
	5.5	RCHLP-55-50-03	75±5	min. 280mm
6.0	RCHLP-60-50-03	77±5	min. 285mm	

safeCARE

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane

	6.5	RCHLP-65-50-03	82±5	min. 285mm
	7.0	RCHLP-70-50-03	88±5	min. 285mm
	7.5	RCHLP-75-50-03	96±5	min. 285mm
	8.0	RCHLP-80-50-03	102±5	min. 285mm
	8.5	RCHLP-85-50-03	108±5	min. 285mm
	9.0	RCHLP-90-50-03	112±5	min. 285mm
OPAKOWANIE	50par w dyspenserze, 8 dyspenserów w kartonie transportowym			

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.



Czepek medyczny z trokami SOL

TD-30-I.2.c-1.2.1

wydanie I

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: N/A

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 medyczny jednorazowego użytku zakładany na głowę w celu zminimalizowania zanieczyszczenia powietrza na sali operacyjnej/zabiegowej przez włosy oraz złuszczone naskórek pochodzący od osób noszących

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej 25 g/m²
- kształt furażerki
- wiązany na troki
- zapewnia przepuszczalność powietrza i komfort noszenia
- opakowanie: wygodny w użytkowaniu kartonik umożliwiający wyjmowanie pojedynczych sztuk
- kolor: niebieski lub zielony
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRAMATURA	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) KARTONIK	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-007-25B-T1-V	25 g/m ²	niebieski	włóknina wiskozowa	100 szt.	6 x 100 szt.
BT-007-25G-T1-V	25 g/m ²	zielony	włóknina wiskozowa	100 szt.	6 x 100 szt.



Czepek chirurgiczny z trokami TOM

TD-30-I.2.c-1.2.4

rewizja 1

data: 2024-04-11

zmiana z dnia: N/A

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 stosowania przez personel medyczny podczas zabiegów chirurgicznych przeprowadzanych na sali operacyjnej w celu zapobiegania przedostawaniu się złuszczonych cząstek naskórka i włosów z obecnymi na nich drobnoustrojami zakaźnymi z głowy personelu medycznego do rany operacyjnej.

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej 20 g/m²
- kształt furażerki
- wiązany na troki
- posiada wstawkę antypotną na całym obwodzie
- zapewnia przepuszczalność powietrza i komfort noszenia
- opakowanie: wygodny w użytkowaniu kartonik umożliwiający wyjmowanie pojedynczych sztuk
- kolor zielony
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRAMATURA	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) KARTONIK	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-007-P20G	20 g/m ²	zielony	włókna polipropylenowa	100 szt.	10 x 100 szt.



Czepek chirurgiczny typu beret włókninowy

TD-30-I.2.c-1.1.1

rewizja 1

data: 2024-04-11

zmiana z dnia: N/A

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 stosowania przez personel medyczny podczas zabiegów chirurgicznych przeprowadzanych na sali operacyjnej w celu zapobiegania przedostawaniu się złuszczonych cząstek naskórka i włosów z obecnymi na nich drobnoustrojami zakaźnymi z głowy personelu medycznego do rany operacyjnej.

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej o gramaturze 18 g/m²
- ściągany gumką
- średnica ok. 53 cm
- zapewnia przepuszczalność powietrza i komfort noszenia
- opakowanie: wygodny w użytkowaniu kartonik umożliwiający wyjmowanie pojedynczych sztuk
- kolor niebieski, zielony
- nie zawiera lateksu
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRAMATURA	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) KARTONIK	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-008-18B	18 g/m ²	niebieski	włóknina polipropylenowa	100 szt.	10 x 100 szt.
BT-008-18G	18 g/m ²	zielony	włóknina polipropylenowa	100 szt.	10 x 100 szt.

*Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.**Opracowanie: A.K. – Product Manager ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.*

strona 1 / 1

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

ver.2021/01



Fartuch barierowy, z gumkami, włókninowy, niejałowy

TD-30-I.2.c-2.1.1

rewizja 2

data: 2021-05-26

zmiana: 2024-04-16

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 medyczny jednorazowego użytku przeznaczony do stosowania przez personel medyczny na oddziałach szpitalnych i izbach przyjęć podczas wykonywania procedur medycznych nie wymagających rozwiązań jałowych, jako bariera w celu ograniczenia przenoszenia zanieczyszczeń lub/i potencjalnych czynników infekcyjnych mogących stanowić zagrożenie dla pacjenta, ze względu na jego stan zdrowia

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20 g/m², 25 g/m², 30 g/m² lub 40 g/m²
- wiązany na troki w talii oraz na szyi
- rękawy długie zakończone gumkami
- przewiewny
- kolor: niebieski, zielony lub biały
- nie zawiera lateksu
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRAMATURA	ROZMIAR	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) FOLIA	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-019-20B3-L	20 g/m ²	L	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-20B4-XL	20 g/m ²	XL	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-20G3-L	20 g/m ²	L	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-20G4-XL	20 g/m ²	XL	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-20W3-L	20 g/m ²	L	biały	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-019-25B3-L	25 g/m ²	L	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-25B4-XL	25 g/m ²	XL	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-25G3-L	25 g/m ²	L	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-25G4-XL	25 g/m ²	XL	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-25W3-L	25 g/m ²	L	biały	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-019-30W3-L	30 g/m ²	L	biały	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-019-30G3-L	30 g/m ²	L	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-30G4-XL	30 g/m ²	XL	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-019-30B3-L	30 g/m ²	L	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-019-40B3-L	40 g/m ²	L	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: A.C. – Product Manager ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 1 / 2

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

rev.2022/01



Fartuch barierowy, z gumkami, włókninowy,
niejałowy

TD-30-I.2.c-2.1.1

rewizja 2

data: 2021-05-26

zmiana: 2024-04-16

BT-019-40G3-L

40 g/m²

L

zielony

włóknina
polipropylenowa

10 szt.

10 x 10 szt.



FARTUCH CHIRURGICZNY PREMIUM niejałowy

TD-11-I.2.c-9.2

rewizja 2

data: 2022-04-05

zmiana z dnia: 2023-03-10

PRODUCENT: 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; www.zarys.pl**KLASYFIKACJA**

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

PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE

- wyrób przeznaczony do stosowania przez chirurgów i personel medyczny w celu zabezpieczenia pola operacyjnego i pacjenta przed czynnikami zakaźnymi przenoszonymi przez operatora. Wyrób może być stosowany na bloku operacyjnym po wyjałowieniu.

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonany z podfoliowanej włókny PP o gramaturze 35 g/m²
- pełnobarierowy fartuch chirurgiczny
- duża odporność na przenikanie drobnoustrojów oraz duża wytrzymałość na rozciąganie i wypychanie
- wykonany z oddychającego i paroprzepuszczalnego materiału
- rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny
- tylne części fartucha zachodzą na siebie
- dwa troki wszyte w okolicy pasa,
- zapięcie typu rzep w okolicy karku
- szwy wykonane techniką ultradźwiękową
- nie zawiera lateksu
- niepalny
- niepyłący
- zgodny z normą techniczną: EN 13795-1
- jednorazowego użytku
- niesterylny, przeznaczony do sterylizacji
- okres trwałości: 5 lat
- opakowanie foliowe, pakowany po 10 sztuk.



NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR	KOLOR LAMÓWKI	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE FOLIA	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
AT-NS-SGP-L 1E	L	biała	10 szt.	10 x 10 szt.
AT-NS-SGP-XL 1E	XL	biała	10 szt.	10 x 10 szt.



Maska medyczna jednorazowego użytku

TD-30-I.2.c-3.1

wydanie I

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: N/A

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 medyczny jednorazowego użytku okrywający usta i nos, zapewniający barierę w celu zminimalizowania bezpośredniego przenoszenia czynników infekcyjnych pomiędzy personelem a pacjentem

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonana z trzech warstw włókniny
- posiada wkładkę modelującą na nos
- skuteczność filtracji bakterii BFE \geq 98%
- wymiary: 175 mm x 95 mm
- mocowana na gumki lub troki
- pakowana w kartonik podajnik z możliwością pojedynczego wyjmowania
- kolor: zielony, niebieski, biały, różowy
- zgodność z normą techniczną: EN 14683 typ II
- jednorazowego użytku
- niesterylna
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	KOLOR	RODZAJ	TYP ZGODNIEZ NORMA EN 14683	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) KARTONIK	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-046-31B	niebieski	z gumkami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.
BT-046-31G	zielony	z gumkami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.
BT-046-31P	różowy	z gumkami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.
BT-046-31W	biały	z gumkami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.
BT-046-32B	niebieski	z trokami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.
BT-046-32G	zielony	z trokami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.
BT-046-32P	różowy	z trokami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.
BT-046-32W	biały	z trokami	typ II	50 szt.	20 x 50 szt.



Spodenki do kolonoskopii, włókninowe SMS, niejałowe

TD-30-I.2.c-5.2.2

wydanie I

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: N/A

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 medyczny jednorazowego użytku noszony przez pacjentów podczas zabiegu kolonoskopii

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonane z włókniny SMS 35 g/m²
- krótkie spodenki z rozcięciem
- przewiewne
- kolor: niebieski
- jednorazowego użytku
- niesterylne
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRAMATURA	ROZMIAR	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) FOLIA	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-0023-35B-SMS	35 g/m ²	-	niebieski	włóknina SMS	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-0023-35B-SMS-XL	35 g/m ²	XL	niebieski	włóknina SMS	10 szt.	10 x 10 szt.



Koszula pacjenta, położnicza, włókninowa, niejążowa

TD-30-I.2.c-5.1.6

wydanie I

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: N/A

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 medyczny jednorazowego użytku przeznaczony do noszenia przez pacjentów podczas badań diagnostycznych oraz opieki okołoperacyjnej/okotporodowej

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonana z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m²
- wiązana na troki w talii oraz przy szyi
- wkładana przez głowę
- przewiewna
- kolor: niebieski
- jednorazowego użytku
- niesterylna
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRAMATURA	ROZMIAR	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) FOLIA	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-0022-35B-SMS-DM-001-S	35 g/m ²	S	niebieski	SMS	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-0022-35B-SMS-DM-001-M	35 g/m ²	M	niebieski	SMS	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-0022-35B-SMS-DM-001-L	35 g/m ²	L	niebieski	SMS	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-0022-35B-SMS-DM-001-XL	35 g/m ²	XL	niebieski	SMS	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-0022-35B-SMS-DM-001-XXL	35 g/m ²	XXL	niebieski	SMS	10 szt.	10 x 10 szt.



Prześcieradło medyczne jednorazowego użytku, niejałowe

TD-32-I.2.c-1.1.1

rewizja 5

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: 2024-04-05

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 medyczny jednorazowego użytku zakładany na materace, kozetki, fotele i itp. w celu ochrony pacjenta w trakcie procedur medycznych, zapobiega przenoszeniu zanieczyszczeń lub/i potencjalnych czynników infekcyjnych mogących stanowić zagrożenie dla pacjenta ze względu na jego stan zdrowia

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonane z włókniny polipropylenowej 17 g/m², 25 g/m², 30 g/m², 35 g/m², 40 g/m², 41 g/m², 45 g/m², 50 g/m², lub 60 g/m²
- dostępne w różnych rozmiarach
- kolor zielony, niebieski
- dostępne w wersji składanej pojedynczo
- jednorazowego użytku
- niesterylne
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRAMATURA	WYMIARY	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) FOLIA	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-030-PP-17-20X40-G	17 g/m ²	20 x 40 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	500 szt.	16 x 500 szt.
BT-030-PP-17-40X40-G	17 g/m ²	40 x 40 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	200 szt.	20 x 200 szt.
BT-030-PP-17-50X60-G	17 g/m ²	50 x 60 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	90 x 20 szt.
BT-030-PP-17-60X80-G	17 g/m ²	60 x 80 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	50 x 20 szt.
BT-030-PP-17-70X120-G	17 g/m ²	70 x 120 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	35 x 20 szt.
BT-030-PP-17-70X130-G	17 g/m ²	70 x 130 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-75X80-G-X1	17 g/m ²	75 x 80 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	50 x 20 szt.
BT-030-PP-17-75X180-G	17 g/m ²	75 x 180 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X90-G	17 g/m ²	80 x 90 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	40 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X130-G	17 g/m ²	80 x 130 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	30 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X140-G	17 g/m ²	80 x 140 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X150-G	17 g/m ²	80 x 150 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X160-G	17 g/m ²	80 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X190-G	17 g/m ²	80 x 190 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X200-G	17 g/m ²	80 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X210-G	17 g/m ²	80 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-17-80X210-G-X1	17 g/m ²	80 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X90-G	17 g/m ²	90 x 90 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	35 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X140-G	17 g/m ²	90 x 140 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X150-G	17 g/m ²	90 x 150 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X150-G-X1	17 g/m ²	90 x 150 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X160-G	17 g/m ²	90 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X160-G-X1	17 g/m ²	90 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X200-G	17 g/m ²	90 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	16 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X210-G	17 g/m ²	90 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	16 x 20 szt.
BT-030-PP-17-90X220-G	17 g/m ²	90 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: A.C. – Product Manager ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 1 / 4

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

rev.2022.01



Prześcieradło medyczne jednorazowego użytku, niejałowe

TD-32-I.2.c-1.1.1

rewizja 5

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: 2024-04-05

BT-030-PP-17-100X200-G	17 g/m ²	100 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	30 x 10 szt.
BT-030-PP-17-110X240-G	17 g/m ²	110 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-130X190-G-X1	17 g/m ²	130 x 190 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	25 x 10 szt.
BT-030-PP-17-130X210-G	17 g/m ²	130 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	25 x 10 szt.
BT-030-PP-17-130X210-G-X1	17 g/m ²	130 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	25 x 10 szt.
BT-030-PP-17-140X210-G	17 g/m ²	140 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-140X220-G	17 g/m ²	140 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-140X240-G	17 g/m ²	140 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	17 x 10 szt.
BT-030-PP-17-150X200-G	17 g/m ²	150 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-150X210-G	17 g/m ²	150 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-160X210-G	17 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-160X210-G-X1	17 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-160X220-G	17 g/m ²	160 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-17-160X240-G	17 g/m ²	160 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	17 x 10 szt.
BT-030-PP-25-40X40-G	25 g/m ²	40 x 40 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	50 szt.	50 x 50 szt.
BT-030-PP-25-50X50-G	25 g/m ²	50 x 50 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	50 szt.	35 x 50 szt.
BT-030-PP-25-50X60-G	25 g/m ²	50 x 60 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	50 szt.	15 x 50 szt.
BT-030-PP-25-80X90-G	25 g/m ²	80 x 90 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	30 x 20 szt.
BT-030-PP-25-80X130-G	25 g/m ²	80 x 130 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-25-80X140-G	25 g/m ²	80 x 140 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-25-80X140-G-X1	25 g/m ²	80 x 140 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-25-80X180-G	25 g/m ²	80 x 180 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	20 x 20 szt.
BT-030-PP-25-80X200-G	25 g/m ²	80 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.
BT-030-PP-25-80X210-G	25 g/m ²	80 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.
BT-030-PP-25-80X210-G-X1	25 g/m ²	80 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.
BT-030-PP-25-90X140-G	25 g/m ²	90 x 140 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	18 x 20 szt.
BT-030-PP-25-90X160-G	25 g/m ²	90 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.
BT-030-PP-25-90X210-G	25 g/m ²	90 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	12 x 20 szt.
BT-030-PP-25-100X100-G	25 g/m ²	100 x 100 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-25-100X200-G	25 g/m ²	100 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-25-100X210-G	25 g/m ²	100 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-25-130X210-G	25 g/m ²	130 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	17 x 10 szt.
BT-030-PP-25-130X210-G-X1	25 g/m ²	130 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	17 x 10 szt.
BT-030-PP-25-130X220-G	25 g/m ²	130 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-140X240-G	25 g/m ²	140 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-25-150X200-G	25 g/m ²	150 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-150X200-G-X1	25 g/m ²	150 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-150X210-G	25 g/m ²	150 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-150X210-G-X1	25 g/m ²	150 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-150X220-G	25 g/m ²	150 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-160X210-G	25 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-160X210-G-X1	25 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-160X220-G	25 g/m ²	160 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	15 x 10 szt.
BT-030-PP-25-160X240-G	25 g/m ²	160 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-25-160X250-G	25 g/m ²	160 x 250 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-25-160X280-G	25 g/m ²	160 x 280 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-30-120X210-G	30 g/m ²	120 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-30-120X220-G	30 g/m ²	120 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-35X45-G	35 g/m ²	35 x 45 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	100 szt.	9 x 200 szt.
BT-030-PP-35-40X45-G	35 g/m ²	40 x 45 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	200 szt.	9 x 200 szt.

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: A.C. – Product Manager ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 2 / 4

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

rev.2022.01



Prześcieradło medyczne jednorazowego użytku, niejałowe

TD-32-I.2.c-1.1.1

rewizja 5

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: 2024-04-05

BT-030-PP-35-50X100-G	35 g/m ²	50 x 100 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-35-50X160-G	35 g/m ²	50 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.
BT-030-PP-35-50X200-G	35 g/m ²	50 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	18 x 20 szt.
BT-030-PP-35-60X80-G	35 g/m ²	60 x 80 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	40 x 20 szt.
BT-030-PP-35-60X200-G	35 g/m ²	60 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.
BT-030-PP-35-75X80-G-X1	35 g/m ²	75 x 80 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-35-75X160-G	35 g/m ²	75 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	12 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X90-G	35 g/m ²	80 x 90 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	25 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X130-G	35 g/m ²	80 x 130 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	12 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X130-G-X1	35 g/m ²	80 x 130 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	12 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X160-G	35 g/m ²	80 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	12 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X200-G	35 g/m ²	80 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	10 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X210-G	35 g/m ²	80 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	10 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X210-G-X1	35 g/m ²	80 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	10 x 20 szt.
BT-030-PP-35-80X250-G	35 g/m ²	80 x 250 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	9 x 20 szt.
BT-030-PP-35-90X140-G	35 g/m ²	90 x 140 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	12 x 20 szt.
BT-030-PP-35-90X160-G	35 g/m ²	90 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	12 x 20 szt.
BT-030-PP-35-100X200-G	35 g/m ²	100 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-35-100X210-G	35 g/m ²	100 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	20 x 10 szt.
BT-030-PP-35-120X160-G	35 g/m ²	120 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	16 x 10 szt.
BT-030-PP-35-130X210-G	35 g/m ²	130 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	11 x 10 szt.
BT-030-PP-35-140X240-G	35 g/m ²	140 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	12 x 10 szt.
BT-030-PP-35-150X200-G	35 g/m ²	150 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-150X200-G-X1	35 g/m ²	150 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-150X210-G-X1	35 g/m ²	150 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-150X230-G	35 g/m ²	150 x 230 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-150X240-G	35 g/m ²	150 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-150X240-G-X1	35 g/m ²	150 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-150X270-G-X1	35 g/m ²	150 x 270 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-35-160X200-G	35 g/m ²	160 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-160X210-G	35 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-160X210-G-X1	35 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-160X220-G	35 g/m ²	160 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-35-160X250-G	35 g/m ²	160 x 250 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	9 x 10 szt.
BT-030-PP-40-60X80-G	40 g/m ²	60 x 80 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	50 szt.	10 x 50 szt.
BT-030-PP-40-90X140-G-X1	40 g/m ²	90 x 140 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	15 x 20 szt.
BT-030-PP-41-160X210-G	41 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-41-160X210-G-X1	41 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-45-80X190-G	45 g/m ²	80 x 190 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	9 x 20 szt.
BT-030-PP-45-80X210-G	45 g/m ²	80 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	8 x 20 szt.
BT-030-PP-45-90X160-G	45 g/m ²	90 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	10 x 20 szt.
BT-030-PP-45-120X160-G	45 g/m ²	120 x 160 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-45-120X160-B	45 g/m ²	120 x 160 cm	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.
BT-030-PP-45-120X220-G	45 g/m ²	120 x 220 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-45-150X200-G	45 g/m ²	150 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-45-160X200-G	45 g/m ²	160 x 200 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-45-160X210-G	45 g/m ²	160 x 210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-45-160X240-G	45 g/m ²	160 x 240 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-45-160X250-G	45 g/m ²	160 x 250 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	8 x 10 szt.
BT-030-PP-45-140X210-G	45 g/m ²	140X210 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	10 x 10 szt.

Materiał marketingowy przeznaczony dla osób wykonujących zawód medyczny.

Opracowanie: A.C. – Product Manager ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

strona 3 / 4

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

rev.2022.01



Prześcieradło medyczne jednorazowego użytku, niejałowe

TD-32-I.2.c-1.1.1

rewizja 5

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: 2024-04-05

BT-030-PP-50-160X230-B-X1	50 g/m ²	160 x 230 cm	niebieski	włóknina polipropylenowa	10 szt.	6 x 10 szt.
BT-030-PP-60-160X250-G	60 g/m ²	160 x 250 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	10 szt.	5 x 10 szt.
BT-030-PP-17-80X80-G	17 g/m ²	80X80 cm	zielony	włóknina polipropylenowa	20 szt.	2 x 20



Ochroniacze na buty, foliowe, niejałowe

TD-30-I.2.c-6.2

wydanie I

data: 2021-05-26

zmiana z dnia: N/A

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 medyczny jednorazowego użytku zakładany na obuwie w obszarze bloku operacyjnego, oddziałach intensywnej terapii, oddziałach szpitalnych lub w kontakcie z pacjentami z obniżoną odpornością w celu ochrony pacjenta przed potencjalnym zakażeniem

WŁAŚCIWOŚCI

- wykonane z folii polietylenowej o grubości 0,018 mm (18 µm)
- ściągane gumką
- wymiary 15 x 41 cm
- podwyższona wytrzymałość
- kolor niebieski
- nie zawierają lateksu
- jednorazowego użytku
- niesterylne
- okres trwałości: 5 lat



NUMER KATALOGOWY	GRUBOŚĆ	KOLOR	MATERIAŁ	OPAKOWANIE JEDNOSTKOWE (HANDLOWE) FOLIA	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE KARTON
BT-002-PEB	0,018 mm (18 µm)	niebieski	folia polietylenowa	100 szt.	20 x 100 szt.

Wykonawca:

ZARYS International Group sp. z o. o. sp. k.
ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze
(pełna nazwa/firma, adres,)

Oświadczenie wykonawcy

dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia (UE) 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego
składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego znak sprawy Szp.P.VI. 11/24:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.¹
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego* (Dz. U. poz. 835).²

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

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

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

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

- 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 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.

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][][]/S [][][]-[][][][][][]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź
Nazwa:	Szpital Powiatowy w Zambrowie Sp. z o. o.
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	dostawa materiałów medycznych
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Szp.P.VI. 11/24

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[PL 648-19-97-718] []
Adres pocztowy:	[...ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze...]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[Sandra Smolarczyk] [32 376-07-42] [przetargi@zarys.pl] [www.zarys.pl]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie
<u>Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸</u> : czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie [...] [.....]

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. *zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz. U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.*

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

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

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

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input checked="" type="checkbox"/> Nie dotyczy</p>
<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie:</p> <p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.</p> <p>WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹¹ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	a): [.....] b): [.....] c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[zgodnie z formularzem cenowym]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[Ewa Tomaszekiewicz], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[Starszy Specjalista ds. Zamówień Publicznych]
Adres pocztowy:	[ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze]
Telefon:	[32 376-07-42]
Adres e-mail:	[przetargi@zarys.pl]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[pełnomocnictwo]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należyte wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

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

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

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

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak , proszę podać ²⁰ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiot zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („ samooczyszczenie ”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	[x] Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona , długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na	(adres internetowy, wydający urząd lub organ,	

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]
--	--

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁸ . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje</p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁹

W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰

Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	
---	--

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³¹</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input checked="" type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[tak, KRS...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][...http://krs-pobierz.pl/zarys-international-group-spolka-z-ograniczona-odpowiedzialnoscia-i5567200/krs...]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ ():	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:	[.....]
4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y ³⁶ – oraz wartość): [.....], [.....] ³⁷ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych , które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane :	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....]

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

<p>W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴⁰:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>								
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w</p>	<p>a) [.....]</p>								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ rządowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[0%]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[x] Tak [] Nie [X] Tak [] Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez rządowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[] Tak [] Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Systemy zapewniania jakości i normy	Odpowiedź:
--	-------------------

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

zarządzania środowiskowego	
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[x] Tak [] Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[x] Tak [] Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.
Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁴ , proszę wskazać dla każdego z nich:	[...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie ⁴⁵ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ⁴⁶

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [25.10.2024r. Zabrze]

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.



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 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