

EC Certificate

Production Quality Assurance Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

Registration No.: DD 1023663-1

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

Products:

- Sterile and non-sterile cutting gauze
- Non-sterile dressing gauze
- Sterile and non-sterile gauze swabs (with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile gauze lap sponges (with X-ray thread/ with X-ray chip)
- Sterile and non-sterile gauze balls (with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile gauze rolls (with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile non-woven swabs (with or without X-ray thread)
- Sterile paraffin gauze dressings
- Sterile three-way stopcocks
- Sterile transfusion sets for single use
- Sterile infusion sets for single use
- Sterile extension tubes for infusion pump
- Sterile endotracheal tubes
- Sterile tracheostomy tubes

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

Report No.: 84951712-170

Effective date: 2021-05-14

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2021-05-14



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

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

EC Certificate

Production Quality Assurance Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

Registration No.: DD 1023663-1

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

- Sterile breathing circuits
- Sterile catheter mounts
- Non-sterile anaesthetic masks
- Sterile laryngeal masks
- Sterile oxygen masks
- Sterile Venturi masks
- Sterile non-rebreath masks
- Sterile nebulizer masks
- Sterile nasal oxygen cannulas
- Sterile nebulizers
- Sterile oxygen tubing
- Sterile suction catheters
- Sterile abdominal drains
- Sterile feeding tubes
- Sterile stomach and duodenal tubes
- Sterile urology catheters
- Sterile surgical suction sets
- Sterile surgical suction cannulas
- Sterile syringes for single use
- Sterile insulin syringes
- Sterile tuberculin syringes
- Sterile hypodermic needles

Report No.: 84951712-170

Effective date: 2021-05-14

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2021-05-14



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

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

EC Certificate

Production Quality Assurance Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

Registration No.: DD 1023663-1

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

- Sterile insulin pen needles
- Sterile blood lancets
- Sterile IV cannulas
- Sterile needle free valves
- Sterile surgical gloves
- Sterile procedure kits

For the following medical devices the scope covers only the aspects of the manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions:

- Elastic bandages
- Adhesive cannula fixation dressings
- Adhesive wound dressings
- Eye pads
- Incise films
- Transparent film dressings
- Foam dressings
- Alginate dressings
- Absorbent wound dressings
- Surgical gowns
- Surgical drapes
- Sets of surgical drapes

Report No.: 84951712-170

Effective date: 2021-05-14

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2021-05-14



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

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

EC Certificate

Production Quality Assurance Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

Registration No.: DD 1023663-1

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

- Fluid collection pouches
- Nelaton catheters
- Vaginal speculums
- Cervical brushes
- Urine bags
- Enema bags
- Tongue depressors
- Oropharyngeal airways
- Intubation stylets
- Endotracheal tube holders
- Suction tubes
- Withdrawal cannulas
- Cannula stoppers
- Umbilical cord clamps

Replaces EC Certificate, Registration No.: DD 60139535 0001

Report No.: 84951712-170

Effective date: 2021-05-14

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2021-05-14



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

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

EC Certificate

Production Quality Assurance Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

Registration No.: DD 1023663-1

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

The scope of certification includes the following manufacturing sites:

No.	Location	Product groups manufactured
/01	ZARYS International Group Spółka z o.o. sp.k. ul. Pod Borem 18 41-808 Zabrze Poland	Activity: Final inspection and release.
/02	ZARYS International Group Spółka z o.o. sp.k. ul. Guido Henckela Donnersmarcka 1 41-808 Zabrze Poland	Activity: Final inspection and release.

Report No.: 84951712-170

Effective date: 2021-05-14

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2021-05-14



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

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

Certificate



Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.: SX 1023663-1

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

Scope: Design and development, production and distribution of sterile:
surgical sets, procedure kits, surgical drapes, sets of surgical drapes,
surgical gowns and knitted bandages.
Production and distribution of sterile and non-sterile disposable
medical devices and non-sterile reusable medical devices.
Distribution of in-vitro medical devices.

The Certification Body of TÜV Rheinland LGA Products GmbH certifies that the organization has established and applies a quality management system for medical devices. Proof has been furnished that the requirements specified in the abovementioned standard are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Report No.: 84951712-170
Effective date: 2021-05-14
Expiry date: 2023-06-08
Issue date: 2021-05-14





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

Certificate



Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.: SX 1023663-1

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

The scope of certification includes the following manufacturing sites:

No.	Facility	Scope
/01	ZARYS International Group Spółka z o.o. sp.k. ul. Pod Borem 18 41-808 Zabrze Poland	Design, development and distribution of sterile: surgical sets, procedure kits, surgical drapes, sets of surgical drapes, surgical gowns and knitted bandages. Distribution of sterile and non-sterile disposable medical devices and non-sterile reusable medical devices. Distribution of in-vitro medical devices.
/02	ZARYS International Group Spółka z o.o. sp.k. ul. Guido Henckela Donnersmarcka 1 41-808 Zabrze Poland	Storage, release and distribution of medical devices.
/03	ZARYS International Group Spółka z o.o. Produkcja sp.k. ul. Pod Borem 18 41-808 Zabrze Poland	Production of sterile: surgical sets, procedure kits, surgical drapes, sets of surgical drapes, surgical gowns and knitted bandages. Production of non-sterile disposable medical devices.

Report No.: 84951712-170
Effective date: 2021-05-14
Expiry date: 2023-06-08
Issue date: 2021-05-14



Daniel Swiatko

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



Certificate

Standard **ISO 9001:2015**

Certificate Registr. No. 0198 100 2241589

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

Scope: Manufacture of: sterile single-use medical devices, non-sterile single-use and multi-use medical devices; distribution of: medical devices, in vitro diagnostic devices

Proof has been furnished by means of an audit that the requirements of ISO 9001:2015 are met.

Validity: The certificate is valid from 2022-11-17 until 2025-11-16.

2022-11-17

Grzegorz Guabka

TÜV Rheinland Polska Sp. z o.o.
ul. Wolności 347, 41-800 Zabrze

EU DECLARATION OF CONFORMITY



manufacturer: ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.
address: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland
contact: tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84,
e-mail: zarys@zarys.pl, website: www.zarys.com
SRN: PL-MF-000000410

We declare under our sole responsibility that a medical device:

non-sterile adhesive tapes on a roll

models*: FILMplast adhesive PE tape;
PLASTIplast adhesive fabric tape;
POREplast adhesive perforated non-woven tape;
SENSIplast adhesive fabric tape;
SILKplast adhesive silk tape;
SOFTplast adhesive non-woven tape

sizes*: from 1,25cm x 5m to 5cm x 9,14m

(*detailed list of products covered by this declaration is available in document TD-06-l.1.1.b-5- Identification – Annex 1, batch code - release document DZDO-01 – Annex 2)

classification:

- **class I, rule 1** (in accordance with Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745)

Basic UDI-DI: 59079968M050101E5

intended purpose: Device intended for stabilisation, protection and fixation of drains, catheters, medical tubes not requiring specialised fixation at their place of application as well as primary dressings (contact), non-adhesive, applied directly to wounds and skin damages.

is in conformity with Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on medical devices.

The device described above meets all applicable provisions of the Annex I of Regulation (EU) 2017/745. Conformity assessment procedure has been performed in accordance with Article 52 (7).

The medical device covered by the present declaration of conformity complies with European standards. The list of supervised standards is included in document TD-06-l.4.c-5 - Annex 3.

place and date of issue: Zabrze, 1.12.2021
name: Wioletta Gajda
position: Product Manager

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.
Wioletta Gajda
Wioletta Gajda

.....
signature
(on behalf of the President of the General Partner's
Management Board)



GENERALNA NAZWA GRUPY/ GENERAL GROUP NAME: niejałowe przylepce na rolce/ non-sterile adhesive tapes on a roll				
REF	nazwa handlowa/ trade name	nazwa wyrobu/ name of device	rozmiar/ size	
SILKplast				
SS12505W	SILKplast	Przylepiec mocujący ze sztucznego jedwabiu	Adhesive silk tape	1,25cm x 5m
SS12509W	SILKplast	Przylepiec mocujący ze sztucznego jedwabiu	Adhesive silk tape	1,25cm x 9,14m
SS25005W	SILKplast	Przylepiec mocujący ze sztucznego jedwabiu	Adhesive silk tape	2,5cm x 5m
SS25009W	SILKplast	Przylepiec mocujący ze sztucznego jedwabiu	Adhesive silk tape	2,5cm x 9,14m
SS50005W	SILKplast	Przylepiec mocujący ze sztucznego jedwabiu	Adhesive silk tape	5cm x 5m
SS50009W	SILKplast	Przylepiec mocujący ze sztucznego jedwabiu	Adhesive silk tape	5cm x 9,14m

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. s.d.k.

Wioletta Gajda

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

EC DECLARATION OF CONFORMITY



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

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

opatrunki oczne /
eye pads
klasy I sterylnej, reguła 4 / of class I sterile, rule 4

modele/ models: elastopor EYE, elastoKIDS EYE, elastoLUMENAL S

(szczegółowy wykaz wyrobów objętych niniejszą deklaracją zgodności znajduje się w TD-16 Punkt 1 pp. 1.1. zał. nr 5 Identyfikacja wyrobu /
detailed list of products covered by this declaration is available in technical documentation no. TD-16 point 1, subpoint 1.1, appendix no. 5 Identification of the product)

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

zawarty w dokumentacji technicznej TD-16 - dokument zwolnienia do obrotu DZDO-01, który uważa się za część niniejszej deklaracji
covered by the Technical Files TD-16 – Release Document DZDO-01, which is considered as a part of this declaration

spełnia wszystkie stosowalne wymagania Dyrektywy 93/42/EEG (procedura oceny zgodności załącznik V + VII) oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186, 1493, z 2021 r. poz. 255, z późniejszymi zmianami).
meets all applicable provisions of the Directive 93/42/EEC (assessment of the conformity procedure Annex V + VII) which apply to it as well as of the Act of Medical Devices of 20 May 2010 (Official of 2020, position 186, 1493, of 2021, position 255, as amended).

Wyrób wymieniony w niniejszej deklaracji jest zgodny z wykazem nadzorowanych norm zharmonizowanych wyspecyfikowanym w dokumentacji technicznej wyrobu TD-16.
The device covered by this declaration complies with the list of supervised harmonised standards specified in the technical documentation of the device TD-16.

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



Certyfikat EC/ EC Certificate: DD 1023663-1

Ważny do/ Expiry date: 2024-05-26

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

Wioletta Wójcik

(podpis/signature)

imię i nazwisko/name: Wioletta Wójcik
stanowisko/position: Product Manager

Miejsce i data wydania/Place and date of issue:
Zabrze, 9.05.2022

DOKUMENTACJA TECHNICZNA / *TECHNICAL DOCUMENTATION*
TD-16
Identyfikacja wyrobu / *Identification of the product*

Punkt 1 pp. 1.1 Zał. nr 5 / *Point 1, subpoint 1.1, appendix no.5*

opatrunki oczne / <i>eye pads</i>				
REF	Nazwa marketingowa/ <i>Brand name</i>	Opis wyrobu	<i>Product description</i>	Rozmiar/ <i>Size</i>
model: elastopor EYE				
803010	elastopor EYE	Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	<i>Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile</i>	5,8cm x 8,3cm
803011	elastopor EYE	Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	<i>Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile</i>	6,5cm x 9,5cm
803212	elastopor EYE	Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	<i>Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile</i>	5cm x 7,5cm
model: elastoKIDS EYE				
803012A	elastoKIDS EYE	Opatrunek oczny, włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	<i>Eye dressing, non-woven, with absorbent pad, self-adhesive, sterile</i>	5cm x 7,5cm
model: elastoLUMENAL S				
803310	elastoLUMENAL S	Kompres oczny, wysokochłonny, warstwowy, jałowy	<i>Eye pad, superabsorbent, multi-layer, sterile</i>	5,5cm x 7,5 cm

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

Wioletta Wójcik
Wioletta Wójcik

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

EC DECLARATION OF CONFORMITY



Wytwórca: **ZARYS International Group spółka z ograniczoną**
Manufacturer: **odpowiedzialnością spółka komandytowa**

Adres: **ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland**
Address: **tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84, e-mail: zarys@zarys.pl**

SRN: **PL-MF-000000410**

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

przylepne opatrunki do mocowania kaniul /
adhesive cannula fixation dressings
klasy I sterylnej, reguła 4 / of class I sterile, rule 4

modele/ models: elastopor IV, elastoKIDS IV

(szczegółowy wykaz wyrobów objętych niniejszą deklaracją zgodności znajduje się w TD-09 Punkt 1 pp. 1.1. zał. nr 5 Identyfikacja wyrobu / detailed list of products covered by this declaration is available in technical documentation no. TD-09 point 1, subpoint 1.1, appendix no. 5 Identification of the product)

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

zawarty w dokumentacji technicznej TD-09 - dokument zwolnienia do obrotu DZDO-01, który uważa się za część niniejszej deklaracji
covered by the Technical Files TD-09 - Release Document DZDO-01, which is considered as a part of this declaration

spełnia wszystkie stosowalne wymagania Dyrektywy 93/42/EWG (procedura oceny zgodności załącznik V + VII) oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186, 1493, z 2021 r. poz. 255, z późniejszymi zmianami).
meets all applicable provisions of the Directive 93/42/EEC (assessment of the conformity procedure Annex V + VII) which apply to it as well as of the Act of Medical Devices of 20 May 2010 (Official of 2020, position 186, 1493, of 2021, position 255, as amended).

Wyrób wymieniony w niniejszej deklaracji jest zgodny z wykazem nadzorowanych norm zharmonizowanych wyspecyfikowanym w dokumentacji technicznej wyrobu TD-09.
The device covered by this declaration complies with the list of supervised harmonised standards specified in the technical documentation of the device TD-09.

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



Certyfikat EC/ EC Certificate: **DD 1023663-1**

Ważny do/ Expiry date: **2024-05-26**

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.
Wioletta Gajda

.....
(podpis/signature)

imię i nazwisko/name: **Wioletta Gajda**
stanowisko/position: **Product Manager**

Miejsce i data wydania/Place and date of issue:
Zabrze, 14.05.2021

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

EC DECLARATION OF CONFORMITY



Wytwórca: **ZARYS International Group spółka z ograniczoną**
Manufacturer: **odpowiedzialnością spółka komandytowa**

Adres: **ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland**
Address: **tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84, e-mail: zarys@zarys.pl**

SRN: **PL-MF-000000410**

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

przylepne opatrunki pooperacyjne /
adhesive wound dressings
klasy I sterylnej, reguła 4 / of class I sterile, rule 4

modele/ models: elastopor STERIL, elastoKIDS STERIL, elastopor STERIL D, elastoSTRIP

(szczegółowy wykaz wyrobów objętych niniejszą deklaracją zgodności znajduje się w TD-09 Punkt 1 pp. 1.1. zał. nr 5 Identyfikacja wyrobu / detailed list of products covered by this declaration is available in technical documentation no. TD-09 point 1, subpoint 1.1, appendix no. 5 Identification of the product)

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

zawarty w dokumentacji technicznej TD-09 - dokument zwolnienia do obrotu DZDO-01, który uważa się za część niniejszej deklaracji
covered by the Technical Files TD-09 - Release Document DZDO-01, which is considered as a part of this declaration

spełnia wszystkie stosowalne wymagania Dyrektywy 93/42/EEG (procedura oceny zgodności załącznik V + VII) oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186, 1493, z 2021 r. poz. 255, z późniejszymi zmianami).
meets all applicable provisions of the Directive 93/42/EEC (assessment of the conformity procedure Annex V + VII) which apply to it as well as of the Act of Medical Devices of 20 May 2010 (Official of 2020, position 186, 1493, of 2021, position 255, as amended).

Wyrób wymieniony w niniejszej deklaracji jest zgodny z wykazem nadzorowanych norm zharmonizowanych wyspecyfikowanym w dokumentacji technicznej wyrobu TD-09.
The device covered by this declaration complies with the list of supervised harmonised standards specified in the technical documentation of the device TD-09.

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



Certyfikat EC/ EC Certificate: **DD 1023663-1**

Ważny do/ Expiry date: **2024-05-26**

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. s.k.
Wioletta Gajda

.....
(podpis/signature)

imię i nazwisko/name: **Wioletta Gajda**
stanowisko/position: **Product Manager**

Miejsce i data wydania/Place and date of issue:
Zabrze, 14.05.2021

DOKUMENTACJA TECHNICZNA / *TECHNICAL DOCUMENTATION*
TD-09
Identyfikacja wyrobu / *Identification of the product*

Punkt 1 pp. 1.1 Zał. nr 5 / *Point 1, subpoint 1.1, appendix no.5*

przylepne opatrunki do mocowania kaniul / *adhesive cannula fixation dressings*

REF	Nazwa marketingowa/ <i>Brand name</i>	Opis wyrobu	<i>Product description</i>	Rozmiar/ <i>Size</i>
model: elastopor IV				
811013	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	6cm x 8cm
811013C	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	6cm x 8cm
811013E	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	6cm x 8cm
811023	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	6cm x 8cm
811023E	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	6cm x 8cm
811012	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	5,1cm x 7,6cm
811012C	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	5,1cm x 7,6cm
811012E	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	5,1cm x 7,6cm
811022	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	5,1cm x 7,6cm
811022E	elastopor IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	5,1cm x 7,6cm
model: elastoKIDS IV				
811001A	elastoKIDS IV	Opatrunek do mocowania kaniul, włókninowy, samoprzylepny, jałowy	<i>IV cannula dressing, non-woven, self-adhesive, sterile</i>	5,1cm x 7,6cm

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. s.k.
Wioletta Galda
Wioletta Galda

DOKUMENTACJA TECHNICZNA / TECHNICAL DOCUMENTATION
TD-09
Identyfikacja wyrobu / Identification of the product

Punkt 1 pp. 1.1 Zał. nr 5 / Point 1, subpoint 1.1, appendix no.5

przylepne opatrunki pooperacyjne / adhesive wound dressings

REF	Nazwa marketingowa/ Brand name	Opis wyrobu	Product description	Rozmiar/ Size
model: elastopor STERIL				
801001	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	5cm x 7,2cm
801012	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	6cm x 10cm
801002	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	8cm x 10cm
801013	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 10cm
801021	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 12cm
801014	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 15cm
801003	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	6cm x 15cm
801004	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	8cm x 15cm
801005	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	8cm x 20cm
801015	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 20cm
801016	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 25cm
801017	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 30cm
801018	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 35cm
801001E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	5cm x 7,2cm
801012E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	6cm x 10cm
801002E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	8cm x 10cm
801013E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 10cm
801021E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 12cm
801014E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 15cm
801003E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	6cm x 15cm
801004E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	8cm x 15cm
801005E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	8cm x 20cm
801015E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 20cm
801016E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 25cm
801017E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 30cm
801018E	elastopor STERL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	10cm x 35cm
model: elastoKIDS STERIL				
801012A	elastoKIDS STERIL	Opatrunek włókninowy, z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing, with absorbent pad, self-adhesive, sterile	6cm x 10 cm
model: elastopor STERIL D				
801031	elastopor STERIL D	Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, z przecięciem i otworem O, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing with absorbent pad, with incision and O-hole, self-adhesive, sterile	9cm x 10cm
801030	elastopor STERIL D	Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, z przecięciem i otworem O, samoprzylepny, jałowy	Non-woven dressing with absorbent pad, with incision and O-hole, self-adhesive, sterile	12cm x 14cm

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. polsk
Wioletta Gajda
Wioletta Gajda