

3M Poland Sp. z o.o.

al. Katowicka 117
Kajetany k/Warszawy
05-830 Nadarzyn
Tel: (48 22) 739 60 00
Fax: (48 22) 739 60 01
www.3m.pl



Kajetany, 6 kwietnia, 2017 r.

Oświadczenie

Spółka 3M Poland z siedzibą w Kajetanach ; al. Katowicka 117; niniejszym oświadcza, że Wytwórca urządzeń do ogrzewania pacjenta z rodziny 3M™ Bair Hugger™ modele 550, 750, 775 wskazał w odniesieniu do tych wyrobów medycznych , że częstotliwość przeglądów technicznych wynosić powinna przynajmniej jeden raz w ciągu roku.

Wytwórca wskazuje równocześnie, że w urządzeniach 3M™ Bair Hugger™ modele 550, 750, 775 konieczne jest przynajmniej raz w roku (lub po upływie 500 godzin pracy urządzenia) dokonywanie wymiany filtrów powietrza.

W rozumieniu Ustawy o Wyrobach Medycznych z dn. 20 maja 2010 r. urządzenia do ogrzewania pacjenta są wyrobami medycznymi, a taka klasyfikacja nakłada szczególne wymogi na użytkowników tych wyrobów.

Zgodnie z zapisami Ustawy o Wyrobach Medycznych z 20 maja 2011r (tj. 2016 poz. 542) Ustawodawca w art. 90 pkt.1 przewidział co następuje - **Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania.**

Firma Lafayette Validation Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Konstruktorska 8, 02-673 Warszawa jest jedynym autoryzowanym serwisem urządzeń medycznych 3M Polsce, posiada odpowiednio przeszkolonych pracowników oraz magazyn części zamiennych.

Przemysław Lenartowicz
Scientific Affairs & Education Manager, CEEMEA
Critical & Chronic Care Solutions Division

3M Poland Sp. z o.o.
Al. Katowicka 117
Kajetany, 05-830 Nadarzyn
tel. 22 739 60 00, fax: 22 739 60 04
NIP: 527-02-04-212



3M Poland Sp. z o.o.

al. Katowicka 117
Kajetany k/Warszawy
05-830 Nadarzyn
Tel: (48 22) 739 60 00
Fax: (48 22) 739 60 01
www.3m.pl



Kajetany, 6 kwietnia, 2017 r.

Oświadczenie

Spółka 3M Poland Sp. z o.o. z siedzibą w Kajetanach ; al. Katowicka 117; niniejszym oświadcza, że Wytwórca urządzeń do ogrzewania płynów i krwi z rodziny 3M™ Ranger™ model 245 wskazał w odniesieniu do tych wyrobów medycznych, że częstotliwość przeglądów technicznych wynosić powinna przynajmniej jeden raz w ciągu roku.

W rozumieniu Ustawy o Wyrobach Medycznych z dn. 20 maja 2010 r. urządzenia do ogrzewania pacjenta są wyrobami medycznymi, a taka klasyfikacja nakłada szczególne wymogi na użytkowników tych wyrobów.

Zgodnie z zapisami Ustawy o Wyrobach Medycznych z 20 maja 2010 r. (tj. 2016 poz. 542) Ustawodawca w art. 90 pkt.1 przewidział co następuje - **Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania.**

Firma Lafayette Validation Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Konstruktorska 8, 02-673 Warszawa jest jedynym autoryzowanym serwisem urządzeń medycznych 3M Polsce, posiada odpowiednio przeszkolonych pracowników oraz magazyn części zamiennych.

Przemysław Lenartowicz
Scientific Affairs & Education Leader
Infection Prevention Division
Critical & Chronic Care Solutions Division

3M Poland Sp. z o.o.
Al. Katowicka 117
Kajetany, 05-830 Nadarzyn
tel. 22 739 60 00, fax: 22 739 60 04
NIP: 527-02-04-212



3M Poland Sp. z o.o.

al. Katowicka 117
Kajetany k/Warszawy
05-830 Nadarzyn
Tel: (48 22) 739 60 00
Fax: (48 22) 739 60 01
www.3m.pl



Kajetany, 6 kwietnia, 2017 r.

Oświadczenie

Spółka 3M Poland z siedzibą w Kajetanach ; al. Katowicka 117; niniejszym oświadcza, że Wytwórca sterylizatorów gazowych z rodziny 3M™ Steri-Vac™ wskazał w odniesieniu do tych wyrobów medycznych, że częstotliwość przeglądów technicznych wynosić powinna 2 razy w ciągu roku.

W rozumieniu Ustawy o Wyrobach Medycznych z dn. 20 maja 2010 r. Sterylizatory gazowe są wyrobami medycznymi, a taka klasyfikacja nakłada szczególne wymagania na użytkowników tych wyrobów.

Zgodnie z zapisami Ustawy o Wyrobach Medycznych z 20 maja 2010 r. (tj. 2016 poz. 542) Ustawodawca w art. 90 pkt.1 przewidział co następuje - **Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania.**

Firma Lafayette Validation Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Konstruktorska 8, 02-673 Warszawa jest jedynym autoryzowanym serwisem urządzeń medycznych 3M Polsce, posiada odpowiednio przeszkolonych pracowników oraz magazyn części zamiennych.

Przemysław Lenartowicz
Scientific Affairs & Education Manager, CEEMEA
Critical & Chronic Care Solutions Division

3M Poland Sp. z o.o.
Al. Katowicka 117
Kajetany, 05-830 Nadarzyn, PL
tel. 22 739 60 00, fax 22 739 60 01
NIP: 527-02-04-111

