

## **Raport zgodności z zasadą „Do No Significant Harm” (DNSH) dla dostawy sprzętu medycznego**

### **1. Informacje o dostawie**

Nazwa dostawcy:

Adres siedziby:

NIP/REGON:

Osoba do kontaktu (imię, nazwisko, e-mail, tel.):

Opis dostarczanego sprzętu medycznego (nazwa, typ, model):

Liczba jednostek/ilość:

### **2. Zasada DNSH – ocena wpływu na środowisko**

Dostawca oświadcza, że dostarczany sprzęt medyczny nie wyrządza poważnych szkód żadnemu z sześciu celów środowiskowych, zgodnie z art. 17 Rozporządzenia UE 2020/852.

#### **2.1. Łagodzenie zmiany klimatu**

Czy sprzęt nie powoduje istotnych emisji gazów cieplarnianych (GHG) w cyklu życia?

☐ Tak ☐ Nie

Uzasadnienie / informacje dodatkowe:

#### **2.2. Przystosowanie do zmiany klimatu**

Czy sprzęt jest odporny na skutki zmiany klimatu (np. ekstremalne temperatury, wilgotność)?

☐ Tak ☐ Nie

Uzasadnienie / informacje dodatkowe:

#### **2.3. Zrównoważone użytkowanie i ochrona zasobów wodnych i morskich**

Czy sprzęt nie zużywa nadmiernie wody lub nie zanieczyszcza wód?

☐ Tak ☐ Nie

Uzasadnienie / informacje dodatkowe:

#### **2.4. Gospodarka o obiegu zamkniętym (GOZ)**

Czy sprzęt został zaprojektowany z myślą o GOZ (np. łatwa naprawa, części zamienne, możliwość recyklingu, redukcja odpadów)?

☐ Tak ☐ Nie

Uzasadnienie / informacje dodatkowe:

### **2.5. Zapobieganie zanieczyszczeniom i ich kontrola**

Czy sprzęt nie zawiera substancji niebezpiecznych (zgodnie z REACH<sup>1</sup>, RoHS<sup>2</sup>)?

☐ Tak ☐ Nie

Czy nie generuje szkodliwych odpadów podczas użytkowania?

☐ Tak ☐ Nie

Uzasadnienie / informacje dodatkowe:

### **2.6. Ochrona i odbudowa bioróżnorodności oraz ekosystemów**

Czy produkcja i użytkowanie sprzętu nie wpływają negatywnie na tereny chronione lub siedliska przyrodnicze?

☐ Tak ☐ Nie

Uzasadnienie / informacje dodatkowe:

## **3. Załączniki (opcjonalne)**

☐ Deklaracja zgodności CE

☐ Karta katalogowa sprzętu

☐ Certyfikaty środowiskowe (np. ISO 14001, EPEAT, Energy Star)

☐ Deklaracja producenta dot. REACH / RoHS

☐ Inne dokumenty (wymienić):

## **4. Oświadczenie dostawcy**

Oświadczam, że informacje zawarte w niniejszym raporcie są zgodne ze stanem faktycznym i zostały podane zgodnie z moją najlepszą wiedzą. Zobowiązuję się do dostarczenia dodatkowych informacji lub dokumentacji na żądanie Zamawiającego.

Data:

Podpis i pieczęć osoby upoważnionej:

---

<sup>1</sup> Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów

<sup>2</sup> Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/65/UE z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym.