# 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[[1]](#footnote-1), RoHS[[2]](#footnote-2))?

[ ] 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:

1. 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 [↑](#footnote-ref-1)
2. 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. [↑](#footnote-ref-2)