

Warszawa 22.05.2023r

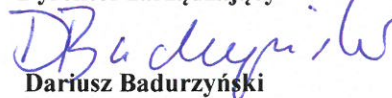
## Oświadczenie

o dopuszczeniu do stosowania  
w infuzyjnych pompach strzykawkowych  
**SEP11S, SEP21S, AP12, AP22, AP14, AP24, AP24+**  
produkcji **ASCOR S.A. i ASCOR MED Sp. z o.o.**  
trójelementowych strzykawek jednorazowego użytku  
wyszczepionych w końcówkę Luer Lock o nazwie typu:  
**B-D PLASTIPAK**  
występujących w następujących wariantach pojemności:

5 ml (transparentna) – nr katalogowy: 309649 pod nazwą w menu: **5 BD PLASTIPAK**,  
10 ml (transparentna) – nr katalogowy: 300912 pod nazwą w menu: **10 BD PLASTIPAK**,  
20 ml (transparentna) – nr katalogowy: 300629 pod nazwą w menu: **20 BD PLASTIPAK**,  
30 ml (transparentna) – nr katalogowy: 301229 pod nazwą w menu: **30 BD PLASTIPAK**,  
50 ml (transparentna) – nr katalogowy: 300865 pod nazwą w menu: **50 BD PLASTIPAK**,  
50 ml (bursztynowa) – nr katalogowy: 300859 pod nazwą w menu: **50 BD PLASTIPAK**

wszystkie produkcji **BECTON DICKINSON**.

Dyrektor zarządzający



Dariusz Badurzyński

**ASCOR MED Sp. z o.o.**  
ul. Syta 177, 02-987 Warszawa  
**ADRES DO KORESPONDENCJI:**  
ul. Mory 8, 01-330 Warszawa  
DZIAŁ HANDLOWY  
tel. 22 34 51 230, 219, fax 22 34 51 371  
e-mail: [info@ascor-med.com.pl](mailto:info@ascor-med.com.pl)  
NIP 951-233-00-76