

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia: *dostawa komponentów i opakowań do Indywidualnych Zestawów Profilaktycznych IZP*

Asortyment i ilości: *zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ*

2. CPV: *zgodnie z SWZ*

3. Oferty częściowe: *TAK*

4. Wymagane cechy dostawy: – *zgodnie ze szczegółowym opisem części zadań przedmiotu zamówienia.*

5. Wymogi techniczne – *zgodnie ze szczegółowym opisem części zadań przedmiotu zamówienia.*

6. Opis równoważności: *zgodnie ze szczegółowym opisem części zadań przedmiotu*

7. Kryteria stosowane w celu oceny równoważności: *NIE DOTYCZY*

8. Odniesienie się do wymaganych cech materiału, produktu:

- a) polskich norm przenoszących normy europejskie
- b) norm innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszących normy europejskie

NIE DOTYCZY

9. Usługi dodatkowe: *transport, załadunek i rozładunek na koszt Wykonawcy.*

10. Termin realizacji zamówienia podstawowego:

Do 30 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy, nie później niż do 31.10.2025 r.

11. Miejsca dostawy: *Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów.*

12. Dodatkowe oświadczenia i dokumenty wymagane na etapie składania oferty:

W przypadku zaoferowania:

- a) produktu leczniczego: brak
- b) W przypadku zaoferowania *wyrobu medycznego, kosmetyku lub innego produktu:*
 - wypełniony załącznik 8 do SWZ
 - oświadczenie o wyrobie medycznym zgodnie z wzorem określonym załącznikiem nr 7 do SWZ.
- c) Dodatkowo w zakresie poz. 11, 13, 35 *Opatrunek indywidualny* oraz poz. 22 *Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej:*
 - deklaracja zgodności CE oraz certyfikat CE;
 - Zamawiający wymaga dostarczenia na etapie składania ofert 4 szt. opatrunku do celów przeprowadzenia procedury badania próbek. Opis procedury badania próbek stanowi załącznik nr 9 do SWZ.

W przypadku zaoferowania tego samego produktu, tego samego producenta o tej samej nazwie, numerze serii, modelu i numerze REF w zadaniach 11, 13, 35 dopuszczalne jest złożenie 1 kompletu (4 szt.) próbek opatrunku indywidualnego do celów przeprowadzenia procedury badania próbek.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę opatrunku o nazwie, producencie, numerze REF, numerze serii i dacie ważności tożsamej z asortymentem, który był przedmiotem jego oferty złożonej w postępowaniu WOFiTM w roku 2025 i pozytywnie przeszedł procedurę badania próbek Zamawiający odstąpi od wymogu składania oraz badania próbek, pod warunkiem złożenia przez Wykonawcę oświadczenia stanowiącego załącznik nr 10 do SWZ.

d) w zakresie pozycji 24 i 37 *Opakowanie IZP:* Karta katalogowa, atest dot. braku szkodliwości dla człowieka lub oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.

13. Wymagania dot. szkolenia:

NIE DOTYCZY

14. Inne wymagania:

- 1) Wymagania warunków przechowywania oferowanego asortymentu - według zaleceń producenta.
- 2) Dostarczany wyrób oznakowany zgodnie z decyzją nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 03.01.2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej – Dz. Urz. MON z 07.01.2014, poz. 11.

15. Klauzula kodyfikacyjna

1. Przedmiot zamówienia w postaci wyrobów wyszczególnionych w umowie wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS – NATO Codification System).
2. Wykonawca - na wniosek Zamawiającego - zobowiązany jest do:
 - 2.1 Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobów wyszczególnionych w pkt. 1., wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców.
 - 2.2 Sporządzenia w umowie wykazu wszystkich wyrobów będących przedmiotem zamówienia z uwzględnieniem: Numeru Referencyjnego - RN (oznaczenia wyrobu pod jakimi jest on rozpoznawany przez Wykonawcę - producenta, dostawcę, podwykonawcę); Numeru Magazynowego NATO - NSN (jeżeli został już przydzielony); Kodu Podmiotu Gospodarki Narodowej - NCAGE (jeżeli został przydzielony) lub - gdy brak NCAGE - danych teleadresowych odpowiednio: producenta lub dostawcy, podwykonawcy.
 - 2.3 Przekazania danych, o których mowa w ppkt. 2.1. i 2.2. w terminie do 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
3. Odbiorcą danych określonych w ppkt. 2.1. i 2.2. w imieniu Zamawiającego, będzie polskie biuro kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowowiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700; fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w pkt. 1. są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.

16. Załączniki:

Załącznik 6.1 - SZCZEGÓŁOWY OPIS CZĘŚCI ZADAŃ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA **zad. 1-24**

Załącznik 6.2 - SZCZEGÓŁOWY OPIS CZĘŚCI ZADAŃ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA **zad. 25-37**

SZCZEGÓŁOWY OPIS ZADAŃ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Lp.	Asortyment	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.
1.	Antyseptyki i środki dezynfekujące - ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polvidonum iodinum, żel, 45-100 g (można łączyć mniejsze opakowania)	Antyseptyki i środki dezynfekujące - ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polvidonum iodinum, żel, 45-100 g (można łączyć mniejsze opakowania)	op
2.	Leki hamujące perystaltykę przewodu pokarmowego - loperamidi hydrochloridum 2 mg, 10-30 tabl.	Leki hamujące perystaltykę przewodu pokarmowego - loperamidi hydrochloridum 2 mg, 10-30 tabl.	op.
3.	Leki przeciwgrzybicze do stosowania zewnętrznego zawierające: miconazole nitrate lub clotrimazolum lub terbinafine h/chloride lub undecylenic acid, postać: zasyпка lub puder lub płyn do stosowania na skórę lub krem lub maść lub żel	Leki przeciwgrzybicze do stosowania zewnętrznego zawierające: miconazole nitrate lub clotrimazolum lub terbinafine h/chloride lub undecylenic acid, postać: zasyпка lub puder lub płyn do stosowania na skórę lub krem lub maść lub żel	op.
4.	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom - balsamum peruvianum 100 mg/g, maść 20-40 g.	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom - balsamum peruvianum 100 mg/g, maść 20-40 g. Dopuszczalnie maść 20-40 g zawierająca w składzie bacytracynę cynkową, siarczan neomycyny, lanolinę lub dopuszczalnie krem lub maść 20-40 g zawierające w składzie: allantoinę i dekspantenol.	szt.
5.	Preparat pielęgnacyjny- łagodzący do skóry narażonej na oparzenia (termiczne, słoneczne, popromienne), odmrożenia i otarcia, opakowanie 50-120 ml	Preparat pielęgnacyjny- łagodzący do skóry narażonej na oparzenia (termiczne, słoneczne, popromienne), odmrożenia i otarcia, opakowanie 50-120 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.
6.	Krem lub emulsja ochronna przeciwsłoneczna z filtrem min. SPF 50+, opakowanie 100 - 150 ml.	Krem lub emulsja ochronna przeciwsłoneczna z filtrem min. SPF 50+, opakowanie 100 - 150 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.
7.	Krem ochrony do rąk glicerynowo-aloesowy z witaminą A + E, opakowanie 75 - 100 ml.	Krem ochrony do rąk glicerynowo-aloesowy z witaminą A + E, opakowanie 75 - 100 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.
8.	Zestaw plastrów opatrunkowych hipoalergiczných (min. ilość w opakowaniu 20 szt., różnych rozmiarów, w tym plastry wodoodporne)	Zestaw plastrów opatrunkowych hipoalergiczných (min. ilość w opakowaniu 20 szt., różnych rozmiarów, w tym plastry wodoodporne)	op.

9.	Miniaturowa pompka ssąca typu Aspivenin lub równoważna	Miniaturowa pompka ssąca stosowana przy ukąszeniach owadów, węży, pajaków, skorpionów. Przeznaczona do samodzielnego i wielokrotnego zastosowania w miejscu ukąszenia do usuwania jadów i toksyn. Zasada działania pompki opierająca się na wytworzeniu miejscowego podciśnienia. Na wyposażeniu zestawu wymienne końcówki do usuwania jadów i toksyn o różnej wielkości i kształcie, min.3 szt. Kompletny zestaw umieszczony w opakowaniu z dołączoną instrukcją użycia. Produkt dopuszczony do obrotu na terenie kraju.	szt.
10.	Preparat do dezynfekcji rąk i skóry na bazie chlorhexidyny 0,2% lub octenidyny (75-250 ml)	Preparat do dezynfekcji rąk i skóry na bazie chlorhexidyny 0,2% lub octenidyny (75-250 ml)	szt.
11.	Opatrunek indywidualny	Opatrunek indywidualny - szczegółowy opis OPZ	szt.
12.	Środek przeciw komarom i kleszczom - syntetyczny repelent typu DEET (75-125 ml)	Miniaturowa pompka ssąca stosowana przy ukąszeniach owadów, węży, pajaków, skorpionów. Przeznaczona do samodzielnego i wielokrotnego zastosowania w miejscu ukąszenia do usuwania jadów i toksyn. Zasada działania pompki opierająca się na wytworzeniu miejscowego podciśnienia. Na wyposażeniu zestawu wymienne końcówki do usuwania jadów i toksyn o różnej wielkości i kształcie, min.3 szt. Kompletny zestaw umieszczony w opakowaniu z dołączoną instrukcją użycia. Produkt dopuszczony do obrotu na terenie kraju.	szt.
13.	Opatrunek indywidualny	Opatrunek indywidualny - szczegółowy opis OPZ	szt.
14.	Gaziki 5 x 5cm	Gaziki 5 x 5cm, sterylne, pakowane a 1 szt. Dopuszczalnie pakowane po 2 szt., 5 szt. lub 10 szt. pod warunkiem odpowiedniego przeliczeniem opakowań.	szt.
15.	Maska twarzowa do sztucznego oddychania	Maska twarzowa do sztucznego oddychania - szczegółowy opis OPZ	szt.
16.	Opatrunek brzuszny	Opatrunek brzuszny - szczegółowy opis OPZ	szt.
17.	Opaska elastyczna	Opaska elastyczna - szczegółowy opis OPZ	szt.
18.	Chusta trójkątna	Chusta trójkątna - szczegółowy opis OPZ	szt.

19.	Wata bawełniana	Wata bawełniana - szczegółowy opis OPZ	szt.
20.	Przylepiec bez opatrunku	Przylepiec bez opatrunku - szczegółowy opis OPZ	szt.
21.	Gaza wypełniająca	Gaza wypełniająca - szczegółowy opis OPZ	szt.
22.	Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej	Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej - szczegółowy opis OPZ	szt.
23.	Koc izotermiczny jednorazowy	Koc izotermiczny jednorazowy - szczegółowy opis OPZ	szt.
24.	Opakowanie do Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego (IZP)	Opakowanie do Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego (IZP) - szczegółowy opis OPZ	op.

I. Opis i przeznaczenie.

Indywidualny Zestaw Profilaktyczny (IZP) przeznaczony jest do zabezpieczenia żołnierzy w medyczne środki materiałowe realizujących zadania poza terenem naszego kraju. Produkty lecznicze znajdujące się w IZP mają za zadanie zmniejszać prawdopodobieństwo lub łagodzić skutki wystąpienia chorób i urazów mogących pojawić się w czasie wykonywania zadań służbowych związanych z oddziaływaniem środowiska naturalnego.

II. Wymagania techniczne dla wyrobów (asortymentu IZP).

1. Opatrunek indywidualny:

a) Zastosowanie: tamowanie krwotoków i opatrywanie ran.

b) Forma opatrunku:

- elastyczny bandaż o szerokości 10 cm $\pm$ 10%.
- wyposażony w jeden (nieruchomy) lub dwa tampony/kompresy (nieruchomy i ruchomy);
- wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża ułatwiający zakładanie opatrunku jedną ręką, zmianę kierunku bandażowania oraz pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku;
- wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie po założeniu bandaża oraz mechanizm uniemożliwiający przypadkowe rozwinięcie bandaża w czasie bandażowania (taśmy samozaczepne lub przeszycie).

Dopuszczalny jest opatrunek:

- elastyczny bandaż o szerokości 10 cm $\pm$ 10%;
- wyposażony w jeden (nieruchomy) tampon/kompres w formie kieszeni, wewnątrz której znajduje się gaza wypełniająca oraz plastikowa folia;
- gaza wypełniająca o wysokiej chłonności, może służyć do dodatkowego zaopatrzenia rany postrzałowej;
- plastikowa folia może służyć m.in. jako opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej;
- wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku;
- wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz taśmy samozaczepne – haczyk („rzep”) umieszczone na bandażu uniemożliwiające przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz stabilizujące założony opatrunek.

- c) Bandaż koloru zielonego, oliwkowego, szarego lub piaskowego. Tampon/kompres w kolorze białym.
- d) Opatrunek sterylny.
- e) Opatrunek zwinięty w rolkę w opakowaniu.
- f) Opakowanie wodoodporne, podciśnieniowe, łatwe do otwierania (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie).
- g) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu.

2. Opatrunek brzuszny:

- a) Zastosowanie: tamowanie krwotoków i opatrywanie ran w obrębie jamy brzusznej
- b) Konstrukcja opatrunku:
 - 1. elastyczny bandaż wyposażony w tampon,
 - 2. bandaż koloru zielonego, oliwkowego, szarego lub piaskowego,
 - 3. tampon powleczony z jednej strony materiałem zapobiegającym przywieraniu, a z drugiej materiałem przeciwdziałającym wysychaniu opatrywanego miejsca, dopuszczalne jest inne równoważne rozwiązanie w tym zakresie,
 - 4. tampon o wymiarach 30-50 x 30-50 cm.
- c) Opatrunek sterylny, w hermetycznym, próżniowym opakowaniu.
- d) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu.

3. Opaska elastyczna:

- a) 10-12 cm x min. 4 m, o średniej rozciągliwości, z zapinką, w opakowaniu.

4. Chusta trójkątna:

- a) Bawełniana, w kształcie trójkąta równoramiennego o min. wymiarach 96x96x136 cm. (+/- 5%).
- b) Kolor zielony lub biały.

5. Wata bawełniana

- a) Przeznaczona do celów opatrunkowych, higienicznych i kosmetycznych.
- b) Opakowanie 100 gramów.

6. Przylepiec bez opatrunku:

- a) Przylepiec na jedwabiu z hipoalergicznym klejem o dużej lepkości, również po zamoczeniu.
- b) Wymiary: 2,5 cm x 5 m.
- c) Łatwe dzielenie bez użycia nożyczek (obustronnie ząbkowane brzegi), nawinięty na szpulę (tuleję) bez osłony (kołnierza).
- d) Dopuszczalny jest przylepiec na szpuli wykonanej z utwardzonej tektury / papieru.

7. Gaza wypełniająca:

- a) Zastosowanie: zaopatrzenie rany poprzez wypełnienie rany gazą i tamowanie krwotoku przez wywieranie ucisku.
- b) Gaza w kolorze białym, 100% bawełny, o wysokiej chłonności.
- c) Gaza sterylna.
- d) Wymiary gazy muszą być dostosowane do jej przeznaczenia, tj. takie wypełnienie rany gazą, żeby pod wpływem wywieranego ucisku zatamować krwotok.
- e) Klasa wyrobu medycznego 2A, zaopatrywanie i wypełnianie ran głębokich.
- f) Gaza zwinięta w rolkę lub złożona w formie „Z” w opakowaniu.
- g) Opakowanie wodoodporne, podciśnieniowe, łatwe do otwierania (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie).

8. Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej:

Zastosowanie: zaopatrzenie ran penetracyjnych (w tym postrzałowych) klatki piersiowej przez żołnierza przeszkolonego w zakresie udzielania pierwszej pomocy w ramach „samopomocy” lub „pomocy koleżeńskiej” SABA (ang. self aid / buddy aid) według procedur medycyny pola walki TC3 (Tactical Combat Casualty Care) określonych w wytycznych komitetu CoTCCC.

Wymagana jest możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało w warunkach pola walki. Wymagany jest mechanizm wentylowy w pełni funkcjonalny przy założonym mundurze i kamizelce kuloodpornej.

Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej posiada wymóg opakowania łatwego do otwierania, co oznacza, że opakowanie musi być łatwe do otwierania w warunkach pola walki, w tym w rękawicach taktycznych, przy dużej wilgotności itp. W zakresie oznakowania opatrunek musi posiadać instrukcję użytkowania w języku polskim lub w postaci piktogramów.

Opatrunek musi posiadać informacje: znak CE, termin ważności, numer serii i oznakowanie sterylności. Informacje te muszą być czytelne, umieszczone w sposób nieusuwalny, nie dające się dłonią zetrzeć, zmasać, czy odkleić.

a) Konstrukcja opatrunku:

- kształt okrągły lub owalny o średnicy minimum 13 cm lub o wymiarach minimum 13 cm x 13 cm $\pm 10\%$ w kształcie prostokąta lub kwadratu, dopuszczalnie z zaokrąglonymi narożnikami;
- wentylowy: z trójdzielną zastawką jednokierunkową lub wykorzystujący zastawkową metodę opatrywania odmy otwartej poprzez pokrycie otworu rany tworzywem sztucznym (folią) z wylotem (lub wylotami) powietrza poza obszarem rany (folia musi w sposób skuteczny spełniać funkcję zastawki/zaworu jednokierunkowego) lub komplet 2 szt. opatrunków okluzyjnych pokrywających szczelnie otwory ran (rany wlotowej i wylotowej) bez mechanizmu wentylowego;
- opatrunek posiada uchwyt (lub uchwyty) ułatwiające oddzielenie opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej;
- opatrunek zawiera gazę lub włókninę do oczyszczenia rany z płynów i zabrudzenia przed jego przyklejeniem. Dopuszczalne są opatrunki bez gazy lub włókniny.
- samoprzylepny, z klejem o wysokiej lepkości, możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało (pot, krew).

b) Opakowanie wodoodporne, łatwe do otwierania (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie). Dopuszczalne jest opakowanie podciśnieniowe. Dopuszczalne jest opakowanie chroniące przed zamoczeniem typu foliowo-papierowe, bez nacięć ułatwiających otwieranie. Opatrunek sterylny.

c) Preferowane jest opakowanie o jak najmniejszych wymiarach umożliwiających swobodne umieszczenie opatrunku w opakowaniu IPMed.

d) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu

9. Maski twarzowa do sztucznego oddychania:

- a) Wykonana z przezroczystego tworzywa sztucznego i wyposażona w miękką kołnierz przylegający do twarzy;
- b) Ustnik z filtrem i zastawką kierunkową;
- c) Gumka do mocowania na twarzy
- d) Etui z tworzywa sztucznego.
- e) Dopuszczalne jest zaoferowanie maski twarzowej bez określonego przez producenta terminu ważności, pod warunkiem udzielenia na produkt gwarancji min. 24 miesiące.

10. Koc izotermiczny jednorazowy

- a) folia przeznaczona jest do zapewnienia komfortu termicznego pacjenta.
- b) możliwość zastosowania: ochrona przed utratą ciepła oraz ochrona przed nadmiernym przegrzaniem
- c) konstrukcja: folia typu NRC metalizowana warstwowo (złoto-srebrna powłoka metaliczna)
- d) wymiary po rozłożeniu min. 160 x 210 cm.
- e) Dopuszczalne jest zaoferowanie koca bez określonego przez producenta terminu ważności, pod warunkiem udzielenia na produkt gwarancji min. 24 miesiące.

III. Wymagania techniczne dla opakowania IZP.

- 1. Opakowanie IZP jest opakowaniem gwarantującym sprawne przechowywanie produktów leczniczych.
- 2. Opakowanie musi umożliwiać użytkowanie zestawu IZP o każdej porze roku, niezależnie od warunków atmosferycznych, tj. w temperaturze otoczenia od -25 st.C do +55 st.C oraz wilgotności powietrza od 5% do 100%.
- 3. Rozmiar opakowania o wymiarach szerokość 40 cm i wysokości 45 cm (tolerancja wymiarów: ± 1 cm) musi umożliwiać swobodne umieszczenie w nim wszystkich elementów składowych. Konstrukcja opakowania wykonana z jednego pasa tkaniny przesytego po bokach (wysokość) i zamkniętego od góry (szerokość) zamkiem błyskawicznym (zamek błyskawiczny na całej długości górnej krawędzi torby).
- 4. Opakowanie musi umożliwiać przenoszenie za pomocą uchwytu (rączki, ucha) wykonanej z taśmy nośnej i wszytej w górnej części opakowania. Rączka nie może ograniczać dostępu do wnętrza opakowania.
- 5. Na zewnętrznej stronie opakowania umieszczona naszywka ze znakiem czerwonego krzyża, przyczepiana za pomocą taśmy samozaczepnej umiejscowionej w centralnej części ściany frontowej.
- 6. Na zewnętrznej stronie opakowania, pod znakiem czerwonego krzyża, kieszeń o wymiarach 9cm (poziomo) x 6cm (pionowo), przszyta z trzech stron przeznaczona do umieszczenia etykiety z numerem serii IZP. Kieszeń wykonać z folii przezroczystej.
- 7. Dodatkowo w celu uporządkowania/rozmieszczenia asortymentu w opakowaniu wymaga się dołączenia 4 woreczków strunowych o wymiarach 28cm x 20cm do każdego opakowania IZP.

IV. Wymagania dla materiałów opakowania IZP.

- 1. Tkanina zasadnicza:
 - a) Tkanina poliestrowa lub poliamidowa.
 - b) Tkanina w kolorze ciemnozielonym lub coyote brown.
 - c) Gęstość liniowa nie mniejsza niż 260 g/m² dostosowana do konstrukcji opakowania, w szczególności tkanina zasadnicza musi posiadać parametry zapewniające użytkowanie w warunkach polowych, atest dotyczący braku szkodliwości dla człowieka, dopuszczalny jest dokument/oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH
- 2. Taśma nośna:
 - a) Taśma poliamidowa lub poliamidowa.
 - b) Taśma w kolorze tkaniny zasadniczej.
 - c) Taśma powinna umożliwiać swobodne przenoszenie opakowania.
 - d) Taśma powinna posiadać atest dotyczący bezpieczeństwa i braku szkodliwości dla użytkownika, dopuszczalny jest dokument /oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.
- 3. Zamek błyskawiczny:
 - a) Zamek błyskawiczny wyposażony w suwak z hamulcem.

- b) Zamek w kolorze ciemnozielonym, czarnym lub coyote brown.
 - c) Zamek powinien posiadać atest dotyczący bezpieczeństwa i braku szkodliwości dla użytkownika, dopuszczalny jest dokument /oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.
4. Nici:
- a) Nici poliester wielordzeniowy ciągły.
 - b) Nici w kolorze tkaniny zasadniczej.
 - c) Nici powinny posiadać atest dotyczący bezpieczeństwa i braku szkodliwości dla użytkownika, dopuszczalny jest dokument/oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.
5. Folia przezroczysta:
- a) Materiał PVC.
 - b) Grubość w zakresie 0,4 – 0,5mm.
 - c) Odporność na temperaturę od -20°C do 60 °C.

V. Klauzula kodyfikacyjna

Indywidualny zestaw profilaktyczny podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Natowskiego Systemu Kodyfikacyjnego (NCS).

SZCZEGÓŁOWY OPIS ZADAŃ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Lp.	Asortyment	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.
1.	Antyseptyki i środki dezynfekujące - ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polvidonum iodinum, żel, 45-100 g (można łączyć mniejsze opakowania)	Antyseptyki i środki dezynfekujące - ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polvidonum iodinum, żel, 45-100 g (można łączyć mniejsze opakowania)	op
2.	Leki hamujące perystaltykę przewodu pokarmowego - loperamidi hydrochloridum 2 mg, 10-30 tabl.	Leki hamujące perystaltykę przewodu pokarmowego - loperamidi hydrochloridum 2 mg, 10-30 tabl.	op.
3.	Leki przeciwgrzybicze do stosowania zewnętrznego zawierające: miconazole nitrate lub clotrimazolum lub terbinafine h/chloride lub undecylenic acid, postać: zasypka lub puder lub płyn do stosowania na skórę lub krem lub maść lub żel	Leki przeciwgrzybicze do stosowania zewnętrznego zawierające: miconazole nitrate lub clotrimazolum lub terbinafine h/chloride lub undecylenic acid, postać: zasypka lub puder lub płyn do stosowania na skórę lub krem lub maść lub żel	op.
4.	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom - balsamum peruvianum 100 mg/g, maść 20-40 g.	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom - balsamum peruvianum 100 mg/g, maść 20-40 g. Dopuszczalnie maść 20-40 g zawierająca w składzie bacytracynę cynkową, siarczan neomycyny, lanolinę lub dopuszczalnie krem lub maść 20-40 g zawierające w składzie: allantoinę i deksopantenol.	szt.
5.	Preparat pielęgnacyjny- łagodzący do skóry narażonej na oparzenia (termiczne, słoneczne, popromienne), odmrożenia i otarcia, opakowanie 50-120 ml	Preparat pielęgnacyjny- łagodzący do skóry narażonej na oparzenia (termiczne, słoneczne, popromienne), odmrożenia i otarcia, opakowanie 50-120 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.
6.	Krem lub emulsja ochronna przeciwsłoneczna z filtrem min. SPF 50+, opakowanie 100 - 150 ml.	Krem lub emulsja ochronna przeciwsłoneczna z filtrem min. SPF 50+, opakowanie 100 - 150 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.
7.	Krem ochrony do rąk glicerynowo-aloesowy z witaminą A + E, opakowanie 75 - 100 ml.	Krem ochrony do rąk glicerynowo-aloesowy z witaminą A + E, opakowanie 75 - 100 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.
8.	Zestaw plastrów opatrunkowych hipoalergiczných (min. ilość w opakowaniu 20 szt., różnych rozmiarów, w tym plastry wodoodporne)	Zestaw plastrów opatrunkowych hipoalergiczných (min. ilość w opakowaniu 20 szt., różnych rozmiarów, w tym plastry wodoodporne)	op.
9.	Miniaturowa pompka ssąca typu Aspivenin lub równoważna	Miniaturowa pompka ssąca stosowana przy ukąszeniach owadów, węży, pająków, skorpionów. Przeznaczona do samodzielnego i wielokrotnego zastosowania w miejscu ukąszenia do usuwania jądów i toksyn. Zasada działania pompki opierająca się na wytworzeniu miejscowego podciśnienia. Na wyposażeniu zestawu wymienne końcówki do usuwania jądów i toksyn o różnej wielkości i kształcie, min. 3 szt. Kompletny zestaw umieszczony w opakowaniu z dołączoną instrukcją użycia. Produkt dopuszczony do obrotu na terenie kraju.	szt.
10.	Preparat do dezynfekcji rąk i skóry na bazie chlorhexidyny 0,2% lub octenidyny (75-250 ml)	Preparat do dezynfekcji rąk i skóry na bazie chlorhexidyny 0,2% lub octenidyny (75-250 ml)	szt.
11.	Opatrunek indywidualny	Opatrunek indywidualny - szczegółowy opis OPZ	szt.

12.	Środek przeciw komarom i kleszczom - syntetyczny repelent typu DEET (75-125 ml)	Środek, repelent przeciw komarom i kleszczom, zawierający związek chemiczny diethyltoluamid o stężeniu min. 50% w wielkości opakowania 75-125ml lub zawierający związek chemiczny ikarydyna o stężeniu 20-30% i wielkości opakowania 75-125ml. Produkt dopuszczony do obrotu na terenie kraju.	szt.
13.	Opakowanie do Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego (IZP)	Opakowanie do Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego (IZP) - szczegółowy opis OPZ	op.

VI. Opis i przeznaczenie.

Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego (IZP) przeznaczony jest do zabezpieczenia żołnierzy w medyczne środki materiałowe realizujących zadania poza terenem naszego kraju. Produkty lecznicze znajdujące się w IZP mają za zadanie zmniejszać prawdopodobieństwo lub łagodzić skutki wystąpienia chorób i urazów mogących pojawić się w czasie wykonywania zadań służbowych związanych z oddziaływaniem środowiska naturalnego.

VII. Wymagania techniczne dla wyrobów (asortymentu IZP).

1. Opatrunek indywidualny:

- a) Zastosowanie: tamowanie krwotoków i opatrywanie ran.
- b) Forma opatrunku:
 - elastyczny bandaż o szerokości 10 cm $\pm$ 10%.
 - wyposażony w jeden (nieruchomy) lub dwa tampony/kompresy (nieruchomy i ruchomy);
 - wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża ułatwiający zakładanie opatrunku jedną ręką, zmianę kierunku bandażowania oraz pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku;
 - wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie po założeniu bandaża oraz mechanizm uniemożliwiający przypadkowe rozwinięcie bandaża w czasie bandażowania (taśmy samozaczepne lub przeszytce).

Dopuszczalny jest opatrunek:

- elastyczny bandaż o szerokości 10 cm $\pm$ 10%;
 - wyposażony w jeden (nieruchomy) tampon/kompres w formie kieszeni, wewnątrz której znajduje się gaza wypełniająca oraz plastikowa folia;
 - gaza wypełniająca o wysokiej chłonności, może służyć do dodatkowego zaopatrzenia rany postrzałowej;
 - plastikowa folia może służyć m.in. jako opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej;
 - wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku;
 - wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz taśmy samozaczepne – haczyk („rzep”) umieszczone na bandażu uniemożliwiające przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz stabilizujące założony opatrunek.
- c) Bandaż koloru zielonego, oliwkowego, szarego lub piaskowego. Tampon/kompres w kolorze białym.
 - d) Opatrunek sterylny.
 - e) Opatrunek zwinięty w rolkę w opakowaniu.
 - f) Opakowanie wodoodporne, podciśnieniowe, łatwe do otwierania (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie).
 - g) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu.

VIII. Wymagania techniczne dla opakowania IZP.

1. Opakowanie IZP jest opakowaniem gwarantującym sprawne przechowywanie produktów leczniczych.
2. Opakowanie musi umożliwiać użytkowanie zestawu IZP o każdej porze roku, niezależnie od warunków atmosferycznych, tj. w temperaturze otoczenia od -25 st.C do +55 st.C oraz wilgotności powietrza od 5% do 100%.
3. Rozmiar opakowania o wymiarach szerokość 40 cm i wysokości 45 cm (tolerancja wymiarów: $\pm$ 1 cm) musi umożliwiać swobodne umieszczenie w nim wszystkich elementów składowych. Konstrukcja opakowania wykonana z jednego pasa tkaniny przeszytego po bokach (wysokość

- i zamkniętego od góry (szerokość) zamkiem błyskawicznym (zamek błyskawiczny na całej długości górnej krawędzi torby).
4. Opakowanie musi umożliwiać przenoszenie za pomocą uchwytu (rączki, ucha) wykonanej z taśmy nośnej i wszytej w górnej części opakowania. Rączka nie może ograniczać dostępu do wnętrza opakowania.
 5. Na zewnętrznej stronie opakowania umieszczona naszywka ze znakiem czerwonego krzyża, przyczepiana za pomocą taśmy samozaczepnej umiejscowionej w centralnej części ściany frontowej.
 6. Na zewnętrznej stronie opakowania, pod znakiem czerwonego krzyża, kieszeń o wymiarach 9cm (poziomo) x 6cm (pionowo), przyszyta z trzech stron przeznaczona do umieszczenia etykiety z numerem serii IZP. Kieszeń wykonać z folii przezroczystej.
 7. Dodatkowo w celu uporządkowania/rozmieszczenia asortymentu w opakowaniu wymaga się dołączenia 4 woreczków strunowych o wymiarach 28cm x 20cm do każdego opakowania IZP.

IX. Wymagania dla materiałów opakowania IZP.

1. Tkanina zasadnicza:
 - a) Tkanina poliestrowa lub poliamidowa.
 - b) Tkanina w kolorze ciemnozielonym lub coyote brown.
 - c) Gęstość liniowa nie mniejsza niż 260 g/m² dostosowana do konstrukcji opakowania, w szczególności tkanina zasadnicza musi posiadać parametry zapewniające użytkowanie w warunkach polowych, atest dotyczący braku szkodliwości dla człowieka, dopuszczalny jest dokument/oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH
2. Taśma nośna:
 - a) Taśma poliamidowa lub poliamidowa.
 - b) Taśma w kolorze tkaniny zasadniczej.
 - c) Taśma powinna umożliwiać swobodne przenoszenie opakowania.
 - d) Taśma powinna posiadać atest dotyczący bezpieczeństwa i braku szkodliwości dla użytkownika, dopuszczalny jest dokument /oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.
3. Zamek błyskawiczny:
 - a) Zamek błyskawiczny wyposażony w suwak z hamulcem.
 - b) Zamek w kolorze ciemnozielonym, czarnym lub coyote brown.
 - c) Zamek powinien posiadać atest dotyczący bezpieczeństwa i braku szkodliwości dla użytkownika, dopuszczalny jest dokument /oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.
4. Nici:
 - a) Nici poliestru wielordzeniowy ciągły.
 - b) Nici w kolorze tkaniny zasadniczej.
 - c) Nici powinny posiadać atest dotyczący bezpieczeństwa i braku szkodliwości dla użytkownika, dopuszczalny jest dokument/oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.
5. Folia przezroczysta:
 - a) Materiał PVC.
 - b) Grubość w zakresie 0,4 – 0,5mm.
 - c) Odporność na temperaturę od -20°C do 60 °C.

X. Klauzula kodyfikacyjna

Indywidualny zestaw profilaktyczny podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Natowskiego Systemu Kodyfikacyjnego (NCS).