

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia: dostawa komponentów i opakowania do IZP

Asortyment i ilości: zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ

2. CPV: zgodnie z SWZ

3. Oferty częściowe: NIE

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

Termin realizacji zamówienia opcjonalnego:

- w przypadku wysłania zamówienia opcjonalnego w 2025 r. – termin realizacji do 14 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia nie później niż do dnia 28.11.2025 r.,
- w przypadku wysłania zamówienia opcjonalnego w 2026 r. – termin realizacji opcji do 14 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia, nie później niż do dnia 30.11.2026 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:

- a) W przypadku zaoferowania produktu leczniczego: brak
- b) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego, kosmetyku lub innego produktu:
 - wypełniony załącznik do SWZ nr 9;
 - oświadczenie o wyrobie medycznym zgodnie z wzorem określonym załącznikiem nr 8 do SWZ.
- c) Dodatkowo w zakresie poz. 11 Opatrunek indywidualny:
 - 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 7 do SWZ.

d) w zakresie pozycji 13 *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 jakim 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 - Szczegółowy opis części zadań przedmiotu zamówienia

SZCZEGÓŁOWY OPIS ZADAŃ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

L.p.	Asortyment	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.
1	Antyseptyki i środki dezynfekujące	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	Leki hamujące perystaltykę przewodu pokarmowego - loperamidi hydrochloridum 2 mg, 10-30 tabl.	op.
3	Leki przeciwgrzybicze do stosowania zewnętrznego	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	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 pielęgnacyjno-łagodzący do skóry narażonej na oparzenia	Preparat pielęgnacyjno-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+,	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	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	Zestaw plastrów opatrunkowych hipoalergiczných (min. ilość w opakowaniu 20 szt., różnych rozmiarów, w tym plastry wodoodporne).	op.
9	Miniaturowa pompka ssąca stosowana przy ukąszeniach owadów, węży, pająków, skorpionów	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	Preparat do dezynfekcji rąk i skóry na bazie chlorhexidyny 0,2% lub octenidyny (75-250 ml).	szt.
11	Opatrunek indywidualny	Opatrunek indywidualny – zgodnie z OPZ	szt.
12	Środek, repelent przeciw komarom i kleszczom	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	Opakowanie do Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego – zgodnie z OPZ	op.

I. Opis i przeznaczenie.

Komponenty do Indywidualnego zestawu profilaktycznego (IZP) przeznaczony są 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 samozaclepne 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 samozaclepne – 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) Opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym lub szarym.
- h) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu.

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), 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.

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 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.

V. Klauzula kodyfikacyjna

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