

Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia: **Dostawa produktu leczniczego przeciwko Bojowym Środkom Trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki oraz środka przeciwbólowego do indywidualnego podania w warunkach pola walki w latach 2025-2027 (umowa wieloletnia)**

2. Ilość:

Zamówienie gwarantowane:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość w 2025 r.	Ilość w 2026 r.	Ilość w 2027 r.
1	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	34473	46000	13800
2	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	12365	18460	x
3	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	5620	2418	x
4	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	3372	1122	x
5	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	2385	2108	x
6	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	x	3418	x
7	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	3670	1991	x
8	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	13115	17870	x
9	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	34473	46000	46000
10	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	12365	18460	12000
11	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	5620	2418	8350
12	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	3372	1122	2600
13	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	2385	2108	2400
14	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	x	3418	2074
15	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	3670	1991	1991
16	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	13115	17870	17500

Zamówienie opcjonalne:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość w 2025 r.	Ilość w 2026 r.	Ilość w 2027 r.
1	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	34473	46000	13800
2	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	12365	18460	x
3	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	5620	2418	x
4	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	3372	1122	x
5	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	2385	2108	x
6	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	x	3418	x
7	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	3670	1991	x
8	Produkt leczniczy przeciwko bojowym środkom trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki	kpl.	13115	17870	x
9	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	34473	46000	46000
10	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	12365	18460	12000
11	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	5620	2418	8350
12	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	3372	1122	2600
13	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	2385	2108	2400
14	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	x	3418	2074
15	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	3670	1991	1991
16	Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki	szt.	13115	17870	17500

3. CPV: 33141620-2**4. Oferty częściowe:** TAK**5. Wymogi techniczne:** zgodnie z szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia.**6. Usługi dodatkowe:** transport, załadunek i rozładunek na koszt Wykonawcy.**7. Termin realizacji:**

- zamówienie gwarantowane:

Termin realizacji zamówienia gwarantowanego w 2025 r.:

Termin realizacji zamówienia gwarantowanego: w dniach od 1.09.2025 do dnia 28.11.2025 r.,

Termin realizacji zamówienia gwarantowanego w 2026 r.:

Termin realizacji zamówienia gwarantowanego: do 90 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia nie później niż do dnia 30.11.2026 r.,

Termin realizacji zamówienia podstawowego w 2027 r.:

Termin realizacji zamówienia gwarantowanego: do 90 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia nie później niż do dnia 30.11.2027 r.,

- zamówienie opcjonalne:**- w przypadku wysłania zamówienia opcjonalnego w 2025 r.**

– termin realizacji do 90 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 90 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia, nie później niż do dnia 30.11.2026 r.

- w przypadku wysłania zamówienia opcjonalnego w 2027 r.

– termin realizacji opcji do 90 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia, nie później niż do dnia 30.11.2027 r.

8. Miejsca dostawy: dostawa – Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej Celestynów, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów

9. Dodatkowe oświadczenia i dokumenty: brak.

10. Wymagania dot. okresu ważności: min. 90% całkowitego terminu ważności deklarowanego przez producenta liczony na dzień dostawy.

11. Inne wymagania:

11.1 Wymagania warunków przechowywania oferowanego asortymentu - według zaleceń producenta.

11.2 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

11.3 Dodatkowe wymagania dotyczące produktu leczniczego:

Wykonawca oświadcza, że przed dostarczeniem towaru do magazynu Zamawiającego, dokona weryfikacji zabezpieczeń i wycofania niepowtarzalnego identyfikatora produktu leczniczego (ATD) ze wszystkich produktów leczniczych, zgodnie z Art. 23 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (przepisy uwzględniające szczególne cechy łańcuchów dystrybucji w państwach członkowskich - dopuszczające możliwość wymagania od dostawcy weryfikacji zabezpieczeń i wycofania niepowtarzalnego identyfikatora produktu leczniczego w przypadku, kiedy odbiorcą są m.in. siły zbrojne).

11.4 Zamawiający zastrzega, że nie dopuszcza zaoferowania produktów w konkretnej dacie ważności, Zamawiający wymaga podania terminu ważności w miesiącach.

11.5 Zamawiający przewiduje przeliczanie 90% całkowitego okresu ważności wyrażonego w miesiącach "z zaokrągleniem w dół" np.:

-dla 24 miesięcznego całkowitego okresu ważności, 90% stanowi 21,46 miesięcy, co Zamawiający zaokrągli w wymaganiach do minimum 21 miesięcy;

-dla 36 miesięcznego całkowitego okresu ważności, 90% stanowi 32,4 miesięcy, co Zamawiający zaokrągli w wymaganiach do minimum 32 miesięcy;

-dla 48 miesięcznego całkowitego okresu ważności, 90% stanowi 43,2 miesięcy, co Zamawiający zaokrągli w wymaganiach do minimum 43 miesięcy; itd.

12. Załączniki:

Załącznik nr 1 - Szczegółowy opis produktu leczniczego przeciwko Bojowym Środkom Trującym (BST) do indywidualnego podania w warunkach pola walki

Załącznik nr 2 - Szczegółowy opis środka przeciwbólowego do indywidualnego podania w warunkach pola walki

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

Produkt leczniczy przeciwko Bojowym Środkom Trującym (BŚT) do indywidualnego podania w warunkach pola walki

1. Przedmiotem zamówienia jest:

Dostawa Indywidualnego Zestawu Autostrzykawkę przeciwko bojowym środkom trującym IZAS– 05.

Produkt leczniczy przeznaczony do indywidualnego podania w ramach samopomocy lub pomocy wzajemnej w warunkach pola walki w przypadku zatrucia bojowymi środkami trującymi z grupy paralityczno-drgawkowych w celu łagodzenia objawów i przeciwdziałania skutkom zatrucia.

2. Wymagania techniczne:

- a) Skład:
 - a) autostrzykawka jednokomorowa, oznaczona kolorem żółtym zawierająca siarczan atropiny 2 mg/ 2 ml;
 - b) autostrzykawka dwukomorowa, duża, oznaczona kolorem brązowym zawierająca siarczan atropiny 2 mg/ 2 ml + chlorek pralidoksymu 600 mg/ 2 ml;
 - c) autostrzykawka jednokomorowa, oznaczona kolorem szarym zawierająca diazepam 10 mg/ 2 ml.
- b) Opakowanie etui z polipropylenu o wymiarach maksymalnych długość: 160 mm, szerokość: 72 mm, grubość 30 mm, powinno zabezpieczać przed uszkodzeniami mechanicznymi oraz umożliwić transport wszystkich autostrzykawkę zestawu.
- c) Możliwość przechowywania w temperaturze poniżej 25°C oraz ochrona przed zamarzaniem.
- d) Produkt powinien posiadać dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz inne wymagane dokumenty.
- e) Opisy, instrukcje oraz inne dokumenty w języku polskim i angielskim, zgodnie z dokumentacją rejestracyjną w URPLW MiPB.
- f) Okres przydatności deklarowany przez producenta min. 2 lata.

3. Wymagania dotyczące kodyfikacji:

Klauzula kodyfikacyjna

- 3.1. 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).
- 3.2. Wykonawca - na wniosek Zamawiającego - zobowiązany jest do:
 - 3.2.1. Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobów wyszczególnionych w pkt. 3.1., wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców.
 - 3.2.2. 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.
 - 3.2.3. Przekazania danych, o których mowa w ppkt. 3.2.1. i 3.2.2. w terminie do 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
- 3.3. Odbiorcą danych określonych w ppkt. 3.2.1. i 3.2.2. 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.

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

Środek przeciwbólowy do indywidualnego podania w warunkach pola walki

1. Przedmiotem zamówienia jest:

Dostawa środka przeciwbólowego do indywidualnego podania w warunkach pola walki

Środek przeciwbólowy (**morfina**) do indywidualnego podania w warunkach pola walki przeznaczony jest do podawania domięśniowego, w ramach samopomocy lub pomocy wzajemnej na polu walki, przeciwko bólowi spowodowanemu rozległymi urazami.

2. Wymagania techniczne:

- a) Urządzenie powinno dać możliwość aplikacji leku domięśniowo poprzez zwolnienie mechanizmu spustowego, w wyniku którego dochodzi do samoczynnego wysunięcia igły, która wbija się w powłoki ciała w miejscu przyłożenia ampułkostrzykawki i następuje samoczynne podawanie leku.
- b) Wielkość urządzenia powinno zapewniać możliwość umieszczenia wewnątrz zestawu Indywidualny Pakiet Medyczny (IPMed).
- c) Autostrzykawka jednokomorowa, zawierająca siarczan morfiny 20mg/2ml (dopuszcza się autostrzykawkę zawierającą siarczan morfiny 10mg/1ml).
- d) Autostrzykawka powinna zawierać zabezpieczenie przed samoczynnym zadziałaniem.
- e) Możliwość przechowywania w temperaturze poniżej 25°C oraz ochrona przed zamarzaniem.
- f) Produkt powinien posiadać dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz inne wymagane dokumenty.
- g) Opisy, instrukcje oraz inne dokumenty w języku polskim i angielskim, zgodnie z dokumentacją rejestracyjną w URPLW MiPB.
- h) Okres przydatności deklarowany przez producenta min. 3 lata.

3. Wymagania dotyczące kodyfikacji:

Klauzula kodyfikacyjna

- 3.1. 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).
- 3.2. Wykonawca - na wniosek Zamawiającego - zobowiązany jest do:
 - 3.2.1. Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobów wyszczególnionych w pkt. 3.1., wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców.
 - 3.2.2. 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.
 - 3.2.3. Przekazania danych, o których mowa w ppkt. 3.2.1. i 3.2.2. w terminie do 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
- 3.3. Odbiorcą danych określonych w ppkt. 3.2.1. i 3.2.2. 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.