

**Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –
Komponenty i opakowanie do Indywidualnego Zestawu
Profilaktycznego IZP**

Lp.	Nazwa	JM	Ilość
1	Antyseptyki i środki dezynfekujące - ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polvidonum iodinum, żel , 45-100 g (można łączyć mniejsze opakowania)	op.	129
2	Leki hamujące perystaltykę przewodu pokarmowego - loperamidi hydrochloridum 2 mg, 10-30 tabl.	op.	129
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	op.	258
4	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom - balsamum peruvianum 100mg/g maść 20 - 40 g. Dopuszczalnie maść 20-40 g zawierająca w składzie: bacytracynę cynkową, siarczan neomycyny, lanolinę lub dopuszczalnie maść 20-40 g zawierająca w składzie: allantoinę i deksopantenol.	op.	129
5	Preparat pielęgnacyjny- łagodzący do skóry narażonej na oparzenia (termiczne, słoneczne, popromienne), odmrożenia i otarcia, opakowanie 50-120 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.	258
6	Krem lub emulsja ochronna przeciwsłoneczna z filtrem min. SPF 50+, opakowanie 100 - 150 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.	258
7	Krem ochrony do rąk glicerynowo-aloesowy z witaminą A + E, opakowanie 75 - 100 ml, opakowanie zabezpieczone przed przypadkowym otwarciem	szt.	258
8	Zestaw plastrów opatrunkowych hipoalergiczných (min. ilość w opakowaniu 20 szt., różnych rozmiarów, w tym plastry wodoodporne)	op.	129
9	Miniaturowa pompka ssąca stosowana przy ukąszeniach owadów, węży, pajaków, 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. Wyrób medyczny dopuszczony do obrotu na terenie kraju.	szt.	129
10	Preparat do dezynfekcji rąk i skóry na bazie chlorhexidyny 0,2% lub octenidyny (75-250 ml)	szt.	129
11	Opatrunek indywidualny - szczegółowy opis OPZ	szt.	129
12	Środek, repelent przeciw komarom i kleszczom, zawierający związek chemiczny diethyltoluamid o stężeniu min. 50% i wielkości opakowania 75-125 ml lub zawierający związek chemiczny ikarydyna o stężeniu 20-30% i wielkości opakowania 75-125 ml. Produkt dopuszczony do obrotu na terenie kraju.	szt.	258
13	Opakowanie do Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego (IZP)	szt.	129

I. Opis i przeznaczenie.

Indywidualnego 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) 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), 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).