

Celestynów dnia.....

PROTOKÓŁ BADANIA PRÓBK
(WZÓR)

Nazwa i adres wykonawcy

Nazwa i nr postępowania przetargowego, nr zadania dla którego złożono próbkę

.....

1. OPATRUNEK INDYWIDUALNY

NAZWA HANDLOWA I MODEL PRODUKTU:

.....

PRODUCENT:

ROK PRODUKCJI:

| Badanie próbki | | | |
|-----------------------|--|--|--------------------------------------|
| Lp. | Produkt musi spełniać następujące wymagania / parametry | Parametry, cechy, właściwości użytkowe badanej próbki uwagi | Czy produkt spełnia wymagania |
| 1 | Zastosowanie: tamowanie krwotoków i opatrywanie ran. | Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 4 | TAK/NIE* |
| 2 | Forma opatrunku: Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3 i 4 | | |
| a | elastyczny bandaż o szerokości 10-15 cm \pm 10%; | Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.1 i 4 | TAK/NIE* |
| b | wyposażony w jeden (nieruchomy) lub dwa tampony/kompresy (nieruchomy i ruchomy); | Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |
| c | 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; | Szczegółowa Procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |
| d | wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie bandaża. | Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |

| | | | |
|----|--|---|----------|
| 3 | | | |
| a | elastyczny bandaż o szerokości 10 cm $\pm 10\%$; | Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 3.1 i 4 | TAK/NIE* |
| b | wyposażony w jeden (nieruchomy) tampon/kompres w formie kieszeni, wewnątrz której znajduje się gaza wypełniająca oraz plastikowa folia; | Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |
| c | gaza wypełniająca o wysokiej chłonności, może służyć do dodatkowego zaopatrzenia rany postrzałowej; | Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 3.3 | TAK/NIE* |
| d | plastikowa folia może służyć m.in. jako opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej; | Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |
| e | wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku; | Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |
| f | 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. | Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |
| 4 | Bandaż koloru zielonego, oliwkowego, szarego lub piaskowego. Tampon/kompres w kolorze białym. | Szczegółowa procedura badania Próbkki pkt 3.4 | TAK/NIE* |
| 5 | Opatrunek sterylny. | Szczegółowa procedura badania Próbkki pkt 1 | TAK/NIE* |
| 6 | Opatrunek zwinięty w rolkę w opakowaniu. | Szczegółowa procedura badania Próbkki pkt 3.2 | TAK/NIE* |
| 7 | Opakowanie wodoodporne, podciśnieniowe, | Szczegółowa procedura badania Próbkki pkt 2 | TAK/NIE* |
| 8 | Opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym lub szarym. | Szczegółowa procedura badania Próbkki pkt 1.3 | TAK/NIE* |
| 9 | Instrukcja stosowania w języku polskim na opakowaniu (zalecane są piktogramy użycia). | Szczegółowa procedura badania Próbkki pkt 1.2 | TAK/NIE* |
| 10 | Okres ważności minimum 8 lat. Dopuszczalny jest okres ważności minimum 5 lat | Szczegółowa procedura badania Próbkki pkt 1 | TAK/NIE* |

* zaznaczyć

UWAGI:

.....
.....
Podsumowanie oceny próbki:

.....
.....

2. OPATRUNEK NA RANY PENETRACYJNE KLATKI PIERSIOWEJ

NAZWA HANDLOWA I MODEL PRODUKTU:

.....
PRODUCENT:

ROK PRODUKCJI:

| Badanie próbki | | | |
|----------------|--|---|-------------------------------|
| Lp. | Produkt musi posiadać następujące parametry, cechy, właściwości użytkowe | Sposób weryfikacji parametrów, cech, właściwości użytkowych | Czy produkt spełnia wymagania |
| 1 | Zastosowanie: zaopatrzenie ran penetracyjnych (w tym postrzałowych) klatki piersiowej przez żołnierzy przeszkolonych w zakresie udzielania pierwszej pomocy według procedur ratownictwa w warunkach taktycznych określonych w aktualnych wytycznych TCCC. | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 4 | TAK/NIE* |
| 2 | Konstrukcja opatrunku | | |
| a | kształt okrągły o średnicy minimum 14 cm lub owalny o wymiarach 17 cm x 14 cm $\pm 10\%$ lub w kształcie prostokąta o wymiarach 15 x 20 cm $\pm 10\%$ z zaokrąglonymi narożnikami lub w kształcie kwadratu o wymiarach 15 x 15 cm $\pm 10\%$ z zaokrąglonymi narożnikami | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3.1 | TAK/NIE* |
| b | 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 | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3.2 i 4 | TAK/NIE* |

| | | | |
|---|--|---|----------|
| | spełniać funkcję zastawki/zaworu jednokierunkowego); | | |
| c | opatrunek posiada uchwyt (lub uchwyty) ułatwiające oddzielenie opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej; | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3.3 i 4 | TAK/NIE* |
| d | opatrunek zawiera gazę lub włókninę do oczyszczenia rany z płynów i zabrudzenia przed jego przyklejeniem. Dopuszczalne są opatrunki bez gazy lub włókniny. | | TAK/NIE* |
| e | samoprzylepny, z klejem o wysokiej lepkości, możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało (pot, krew). | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3 i 4 | TAK/NIE* |
| 4 | Dopuszczalne są opatrunki sterylne i niesterylne. | | TAK/NIE* |
| 5 | Opakowanie wodoodporne (posiadające nacięcia. Dopuszczalne jest opakowanie podciśnieniowe. Dopuszczalne jest opakowanie chroniące przed zamoczeniem typu foliowo-papierowe, bez nacięć ułatwiających otwieranie. | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 2 | TAK/NIE* |
| 6 | Preferowane jest opakowanie o jak najmniejszych wymiarach umożliwiających swobodne umieszczenie opatrunku w opakowaniu IPMed. | | TAK/NIE* |
| 7 | Instrukcja stosowania w języku polskim na opakowaniu (zalecane są piktogramy użycia). | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 1.2 | TAK/NIE* |
| 8 | Okres ważności minimum 4 lata. | Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 1 | TAK/NIE* |

* zaznaczyć

UWAGI:

.....

Podsumowanie oceny próbki:

.....

Komisja w składzie:

podpis

1.
2.
3.
4.

.....

