

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: .....

<b>Badanie próbki</b>			
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.	Procedura badania Pkt 4	TAK/NIE*
2	Forma opatrunku: Procedura badania Pkt 3 i 4		
a	elastyczny bandaż o szerokości 10-15 cm $\pm$ 10%;	Procedura badania Pkt 3.1 i 4	TAK/NIE*
b	wyposażony w jeden (nieruchomy) lub dwa tampony/kompresy (nieruchomy i ruchomy);	Procedura badania 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;	Procedura badania Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*

d	wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie bandaża.	Procedura badania Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
3			
a	elastyczny bandaż o szerokości 10 cm $\pm 10\%$ ;	Procedura badania 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;	Procedura badania Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
c	gaza wypełniająca o wysokiej chłonności, może służyć do dodatkowego zaopatrzenia rany postrzałowej;	Procedura badania Pkt 3.3	TAK/NIE*
d	plastikowa folia może służyć m.in. jako opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej;	Procedura badania 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;	Procedura badania 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.	Procedura badania Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
4	Bandaż koloru zielonego, oliwkowego, szarego lub piaskowego. Tampon/kompres w kolorze białym.	Procedura badania pkt 3.4	TAK/NIE*
5	Opatrunek sterylny.	Procedura badania pkt 1	TAK/NIE*
6	Opatrunek zwinięty w rolkę w opakowaniu.	Procedura badania pkt 3.2	TAK/NIE*
7	Opakowanie wodoodporne, podciśnieniowe, łatwe do otwierania (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie).	Procedura badania pkt 2	TAK/NIE*
8	Opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym lub szarym.	Procedura badania pkt 1.3	TAK/NIE*
9	Instrukcja stosowania w języku polskim na opakowaniu (zalecane są piktogramy użycia).	Procedura badania pkt 1.2	TAK/NIE*
10	Okres ważności minimum 8 lat. Dopuszczalny jest okres ważności minimum 5 lat	Procedura badania 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.	Procedura badania 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	Procedura badania Pkt 3.1	TAK/NIE*
b	wentylowy: z trójdzielną zastawką jednokierunkową lub wykorzystujący zastawkową metodę opatrywania odmy	Procedura badania Pkt 3.2 i 4	TAK/NIE*

	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);		
c	opatrunek posiada uchwyt (lub uchwyty) ułatwiające oddzielenie opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej;	Procedura badania 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).	Procedura badania Pkt 3 i 4	TAK/NIE*
4	Dopuszczalne są opatrunki sterylne i niesterylne.		TAK/NIE*
5	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.	Procedura badania 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).	Procedura badania Pkt 1.2	TAK/NIE*
8	Okres ważności minimum 4 lata.	Procedura badania Pkt 1	TAK/NIE*

\* zaznaczyć

UWAGI:

.....  
.....

Podsumowanie oceny próbki:

.....  
.....

Komisja w składzie:

podpis

1. ....
2. ....
3. ....
4. ....

.....  
.....  
.....  
.....