

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

	oraz pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku;		
d	wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie po założeniu bandaża oraz mechanizm uniemożliwiający przypadkowe rozwinięcie bandaża w czasie bandażowania (taśmy samozacepne lub przesyty). 3	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
a	elastyczny bandaż o szerokości 10cm $\pm 10\%$;	Szczegółowa procedura badania Próbki 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 Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
c	gaza wypełniająca o wysokiej chłonności, może służyć do dodatkowego zaopatrzenia rany postrzałowej;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3	TAK/NIE*
d	plastikowa folia może służyć m.in. jako opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej;	Szczegółowa procedura badania Próbki 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 Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
f	wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz taśmy samozacepne – haczyk („rzep”) umieszczone na bandażu uniemożliwiające przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz stabilizujące założony opatrunek.	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
4	Bandaż koloru zielonego, oliwkowego, szarego lub piaskowego. Tampon/kompres w kolorze białym.	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 3.4	TAK/NIE*
5	Opatrunek sterylny.	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 1	TAK/NIE*
6	Opatrunek zwinięty w rolkę w opakowaniu.	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 3.2	TAK/NIE*
7	Opakowanie wodoodporne, podciśnieniowe, (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie).	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 2	TAK/NIE*

8	Opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym lub szarym.	Szczegółowa procedura badania Próbk1 pkt 1.3	TAK/NIE*
9	Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu.	Szczegółowa procedura badania Próbk1.2	TAK/NIE*
10	Okres ważności minimum 5 lat.	Szczegółowa procedura badania Próbk1 pkt 1	TAK/NIE*

* zaznaczyć

UWAGI:

.....
.....

Podsumowanie oceny próbk1:

.....
.....

2. OPATRUNEK NA RANY PENETRACYJNE KLATKI PIERSIOWEJ

NAZWA HANDLOWA I MODEL PRODUKTU:

.....
....

PRODUCENT:

.....

ROK PRODUKCJI:

.....

Badanie próbk1			
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 Próbk1 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 Próbki 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 spełniać funkcję zastawki/zaworu jednokierunkowego);	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.2 i 4	TAK/NIE*
c	opatrunek posiada uchwyt (lub uchwyty) ułatwiające oddzielenie opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej;	Szczegółowa procedura badania Próbki 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 Próbki Pkt 3 i 4	TAK/NIE*
3	Opatrunek sterylny.		TAK/NIE*
4	Opakowanie wodoodporne, (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie). Dopuszczalne jest opakowanie podciśnieniowe. Dopuszczalne jest opakowanie chroniące przed zamoczeniem typu foliowo-papierowe, bez nacięć ułatwiających otwieranie.	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 2	TAK/NIE*
5	Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramów użycia na opakowaniu.	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 1.2	TAK/NIE*
6	Okres ważności minimum 4 lata.	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 1	TAK/NIE*

* zaznaczyć

UWAGI:

.....
.....

Podsumowanie oceny próbki:

.....
.....

Komisja w składzie:

podpis

1.
2.
3.
4.

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