

**WYMAGANIA EKSPLOATACYJNO – TECHNICZNE**

1. Przedmiot zamówienia: **Dostawa opatrunków hemostatycznych.**
2. Marka i typ urządzenia: **Opatrunek hemostatyczny.**
3. Kod CPV: 33600000-6
4. Wymagania techniczne:
  1. **Opatrunek hemostatyczny:**
    - a) Zastosowanie: tamowanie zagrażających życiu krwotoków o średniej i dużej intensywności krwawienia, w szczególności z ran głębokich i krwotoków tętnicznych przez żołnierzy przeszkolonych w zakresie udzielania pierwszej pomocy według procedur ratownictwa w warunkach taktycznych określonych w aktualnych wytycznych TCCC.
    - b) Wysoka efektywność hemostatyczna.
    - c) Natychmiastowa gotowość do użycia.
    - d) Bezpieczeństwo stosowania:
      - brak efektów ubocznych występujących przy stosowaniu zagrażających zdrowiu (w szczególności brak lub ograniczona reakcja egzotermiczna);
      - środek hemostatyczny opatrunku nie jest wchłaniany przez organizm;
      - łatwy do usunięcia (opatrunek nie przykleja się do rany).
    - e) Forma opatrunku: nierozpuszczalna gaza z dodatkiem niezbędnej ilości środka hemostatycznego (tj. chitosan, zeolit, kaolin), szerokość 6÷10 cm i długość 3÷4 m. Dopuszczalna jest długość gazy minimum 100 cm z dodatkiem środka hemostatycznego w ilości minimum 8 g.
    - f) Opatrunek sterylny.
    - g) Opatrunek złożony w formie „Z” w opakowaniu.
    - h) Opakowanie wodoodporne, łatwe do otwierania (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie). Preferowane jest opakowanie podciśnieniowe.
    - i) Przechowywanie: nie wymaga specjalnych warunków przechowywania, utrzymywana jest stabilność fizykochemiczna w różnych warunkach atmosferycznych.
    - j) Rekomendacja CoTCCC (Komitetu Tactical Combat Casualty Care).
    - k) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu.
    - l) **Okres ważności minimum 48 miesięcy (liczone od dnia dostawy).  
Cały asortyment w jednej partii oraz z jednakową datą przydatności.**
5. Wymagania dotyczące ochrony informacji niejawnych: nie dotyczy
6. Wymagania co do oceny zgodności wyrobu: **KARTY KATALOGOWE POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WYMAGAŃ ZAWARTYCH W WET, A TAKŻE WSKAZANIE MODELU I PRODUCENTA ASORTYMENTU, PRÓBKII.**
7. Wymagania dotyczące jakości wyrobu:
  - 7.1. System zarządzania jakością wykonawcy spełnia wymagania zawarte w PN EN ISO 9001:2015.

- 7.2. Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE
8. Wymagania gwarancyjne oraz w zakresie serwisowania (obsługi) – nie dotyczy.
9. Wymagania dotyczące kodyfikacji:
- 9.1. Przedmiot zamówienia wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS-NATO Codification System)
- 9.2. Wykonawca na wniosek Zamawiającego, zobowiązany jest do:
- 9.2.1. Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobu wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców
- 9.2.2. 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.
- 9.2.3. Przekazania danych, o których mowa w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w terminie 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
- 9.3. Odbiorcą danych określonych w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w imieniu zamawiającego, będzie Polskie Biuro Kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowomiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700, fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w zamówieniu są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.
10. Wymagania w zakresie dozoru technicznego: NIE DOTYCZY
11. Wymagania w zakresie metrologii: NIE DOTYCZY
12. Wymagania dotyczące ochrony środowiska :NIE DOTYCZY
13. Wymagania dotyczące uprawnień wymaganych od wykonawców przy realizacji umowy, w tym koncesji, pozwoleń i certyfikatów:- NIE DOTYCZY
14. Termin dostawy/realizacji: **30 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia, nie później niż do dnia 29.11.2024 r.**
15. Miejsce dostawy/realizacji: 87-103 Toruń, ul. Okólna 37, budynek 97 pom. 114.
16. Wymagania lub istotne zapisy, które powinny być zawarte w zamówieniu:
- 16.1. Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy, kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów

**ODPOWIEDZIALNY ZA OPRACOWANIE WET**

SEKCJI MEDYCZNEJ  
...12..Wojskowego Oddziału Gospodarczego

Emilia KAMIŃSKA

KIEROWNIK  
SEKCJI MEDYCZNEJ  
12. Wojskowego Oddziału Gospodarczego  
Magdalena KIERYS

## WYMAGANIA EKSPLOATACYJNO – TECHNICZNE

1. Przedmiot zamówienia: **Dostawa opatrunków hydrożelowych.**
2. Marka i typ urządzenia: **Opatrunek hydrożelowy mały o powierzchni 400 cm<sup>2</sup>**
3. Kod CPV: 33600000-6
4. Wymagania techniczne:

### **Opatrunek hydrożelowy:**

1. Opatrunek hydrożelowy mały o powierzchni 400 cm<sup>2</sup>
2. Opatrunek do natychmiastowego zastosowania po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzi je, łagodzi ból i chroni przed zanieczyszczeniem ran.
3. Opatrunek nakładany bezpośrednio na ranę, wyrób medyczny klasy 2B.
4. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunek można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni.
5. Opatrunek przeznaczony jest do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień.
6. Opatrunek ma formę materiału bazowego z naniesionym półpłynnym żelem. Dopuszczalny jest opatrunek hydrożelowy o konsystencji stałej, nierozpuszczalnej w wodzie.
7. Żel jest całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Bezpieczeństwo w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności potwierdzone badaniami przeprowadzonymi zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5 przez akredytowany ośrodek badawczy oraz przedstawieniem karty charakterystyki(MSDS).
8. Łatwy w transporcie, przechowywaniu i użyciu (możliwość składowania w temperaturze -5/+35 st.C). Dopuszczalny jest opatrunek o temperaturze przechowywania i stosowania od 0 st.C do 40 st.C.
9. Opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym, khaki, piaskowym lub szarym.

### **Okres ważności minimum 48 miesięcy (liczone od dnia dostawy)**

#### **Cały asortyment w jednej partii oraz z jednakową datą przydatności.**

5. Wymagania dotyczące ochrony informacji niejawnych: nie dotyczy
6. Wymagania co do oceny zgodności wyrobu: **KARTY KATALOGOWE POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WYMAGAŃ ZAWARTYCH W WET, A TAKŻE WSKAZANIE MODELU I PRODUCENTA ASORTYMENTU, PRÓBKII.**
7. Wymagania dotyczące jakości wyrobu:
  - 7.1. System zarządzania jakością wykonawcy spełnia wymagania zawarte w PN EN ISO 9001:2015.
  - 7.2. Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE
8. Wymagania gwarancyjne oraz w zakresie serwisowania (obsługi) – nie dotyczy.
9. Wymagania dotyczące kodyfikacji:

- 9.1. Przedmiot zamówienia wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS-NATO Codification System)
- 9.2. Wykonawca na wniosek Zamawiającego, zobowiązany jest do:
- 9.2.1. Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobu wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców
- 9.2.2. 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.
- 9.2.3. Przekazania danych, o których mowa w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w terminie 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
- 9.3. Odbiorcą danych określonych w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w imieniu zamawiającego, będzie Polskie Biuro Kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowomiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700, fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w zamówieniu są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.
10. Wymagania w zakresie dozoru technicznego: NIE DOTYCZY
11. Wymagania w zakresie metrologii: NIE DOTYCZY
12. Wymagania dotyczące ochrony środowiska :NIE DOTYCZY
13. Wymagania dotyczące uprawnień wymaganych od wykonawców przy realizacji umowy, w tym koncesji, pozwoleń i certyfikatów: NIE DOTYCZY
14. **Termin dostawy/realizacji: 30 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia, nie później niż do dnia 29.11.2024 r.**
15. Miejsce dostawy/realizacji: 87-103 Toruń, ul. Okólna 37, budynek 97 pom. 114.
16. Wymagania lub istotne zapisy, które powinny być zawarte w zamówieniu:
- 16.1. Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy, kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów.

**ODPOWIEDZIALNY ZA OPRACOWANIE WE-T**

STARSZY REFERENT

SEKCJI MEDYCZNEJ

.....12. Wojskowego Oddziału Gospodarczego.....

Emilia KAMIŃSKA

KIEROWNIK  
SEKCJI MEDYCZNEJ  
12. Wojskowego Oddziału Gospodarczego

Majdalena KIERYS

## WYMAGANIA EKSPLOATACYJNO – TECHNICZNE

1. Przedmiot zamówienia: **Dostawa opatrunków hydrożelowych na twarz.**
2. Marka i typ urządzenia: **Opatrunek hydrożelowy na twarz.**
3. Kod CPV: 33600000-6
4. Wymagania techniczne:

### **Opatrunek hydrożelowy:**

1. Opatrunek przeznaczony do stosowania na twarz, posiada specjalne wycięcia i skrzydełka na usta, nos i oczy, rozmiary 28-40x40-60 cm.
2. Opatrunek do natychmiastowego zastosowania po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzi je, łagodzi ból i chroni przed zanieczyszczeniem ran.
3. Opatrunek nakładany bezpośrednio na ranę, wyrób medyczny klasy 2B.
4. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunek można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni.
5. Opatrunek przeznaczony jest do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień.
6. Opatrunek ma formę materiału bazowego z naniesionym półpłynnym żelem. Dopuszczalny jest opatrunek hydrożelowy o konsystencji stałej, nierozpuszczalnej w wodzie.
7. Żel jest całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Bezpieczeństwo w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności potwierdzone badaniami przeprowadzonymi zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5 przez akredytowany ośrodek badawczy oraz przedstawieniem karty charakterystyki(MSDS).
8. Łatwy w transporcie, przechowywaniu i użyciu (możliwość składowania w temperaturze -5/+35 st.C). Dopuszczalny jest opatrunek o temperaturze przechowywania i stosowania od 0 st.C do 40 st.C.
9. Opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym, khaki, piaskowym lub szarym.

**Okres ważności minimum 48 miesięcy (liczone od dnia dostawy)**

**Cały asortyment w jednej partii oraz z jednakową datą przydatności.**

5. Wymagania dotyczące ochrony informacji niejawnych: nie dotyczy
6. Wymagania co do oceny zgodności wyrobu: **KARTY KATALOGOWE POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WYMAGAŃ ZAWARTYCH W WET, A TAKŻE WSKAZANIE MODELU I PRODUCENTA ASORTYMENTU, PRÓBKII.**
7. Wymagania dotyczące jakości wyrobu:
  - 7.1. System zarządzania jakością wykonawcy spełnia wymagania zawarte w PN EN ISO 9001:2015.
  - 7.2. Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE
8. Wymagania gwarancyjne oraz w zakresie serwisowania (obsługi) – nie dotyczy.
9. Wymagania dotyczące kodyfikacji:

- 9.1. Przedmiot zamówienia wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS-NATO Codification System)
- 9.2. Wykonawca na wniosek Zamawiającego, zobowiązany jest do:
- 9.2.1. Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobu wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców
- 9.2.2. 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.
- 9.2.3. Przekazania danych, o których mowa w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w terminie 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
- 9.3. Odbiorcą danych określonych w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w imieniu zamawiającego, będzie Polskie Biuro Kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowomiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700, fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w zamówieniu są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.
10. Wymagania w zakresie dozoru technicznego: NIE DOTYCZY
11. Wymagania w zakresie metrologii: NIE DOTYCZY
12. Wymagania dotyczące ochrony środowiska :NIE DOTYCZY
13. Wymagania dotyczące uprawnień wymaganych od wykonawców przy realizacji umowy, w tym koncesji, pozwoleń i certyfikatów: NIE DOTYCZY.
14. **Termin dostawy/realizacji: 30 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia, nie później niż do dnia 29.11.2024 r.**
15. Miejsce dostawy/realizacji: 87-103 Toruń, ul. Okólna 37, budynek 97 pom. 114.
16. Wymagania lub istotne zapisy, które powinny być zawarte w zamówieniu:
- 16.1. Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy, kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów.

**ODPOWIEDZIALNY ZA OPRACOWANIE WE-T**

STARSZY NACZELNIK  
SEKCJI MEDYCZNEJ  
12. Wojskowego Oddziału Gospodarczego

Emilia KAMIŃSKA

KIEROWNIK  
SEKCJI MEDYCZNEJ  
12. Wojskowego Oddziału Gospodarczego  
Magdalena Kiepska

## WYMAGANIA EKSPLOATACYJNO – TECHNICZNE

1. Przedmiot zamówienia: **Dostawa opatrunków na rany penetracyjne klatki piersiowej.**
2. Marka i typ urządzenia: **Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej**
3. Kod CPV: 33600000-6
4. Wymagania techniczne:
  1. **Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej:**

Zastosowanie: zaopatrzenie ran penetracyjnych (w tym postrzałowych) klatki piersiowej przez żołnierza przeszkolonego w zakresie udzielania pierwszej pomocy w ramach „samopomocy” lub „pomocy koleżeńskiej” SABA (ang. self aid / buddy aid) według procedur medycyny pola walki TC3 (Tactical Combat Casualty Care) określonych w wytycznych komitetu CoTCCC. Opatrunek musi działać niezawodnie w warunkach pola walki, to znaczy: w różnych warunkach klimatycznych i geograficznych (w tym: pustynia, dżungla, góry, bagna, wybrzeże, itp.) pod wpływem związanych z tym czynników pogodowych (w tym: woda, piach, deszcz, śnieg, błoto, wiatr, itp) oraz taktycznych (w tym: noc, dzień, użycie noktowizji, zasłon dymnych, pod ostrzałem, w pozycji leżące, w mundurze, rękawicach i oporządzeniu taktycznym, hełmie i kamizelce kuloodpornej, itp).

Wymagany jest opatrunek samoprzylepny, z klejem o wysokiej lepkości (przez co rozumie się lepkość wystarczającą do utrzymania opatrunku szczelnie przylegającego w miejscu przyklejenia przez czas 2 godzin, podczas którego działają na niego siły związane z warunkami pola walki i transportem, takie jak: zakładanie i zdejmowanie munduru i kamizelki kuloodpornej, przemieszczanie związane z ewakuacją z terenu zagrożonego.

Wymagana jest możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało w warunkach pola walki (w tym nie dający się usunąć pot, krew, woda, owłosienie, zanieczyszczenie piaskiem i czynnikami środowiskowymi).

Wymagany jest mechanizm wentylowy w pełni funkcjonalny przy założonym mundurze i kamizelce kuloodpornej.

Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej posiada wymóg opakowania łatwego do otwierania, co oznacza, że opakowanie musi być łatwe do otwierania w warunkach pola walki, w tym w rękawicach taktycznych, przy dużej wilgotności itp.

W zakresie oznakowania opatrunek musi posiadać instrukcję użytkowania w języku polskim lub w postaci piktogramów.

Opatrunek musi posiadać informacje: znak CE, termin ważności, numer serii i oznakowanie sterylności. Informacje te muszą być czytelne, umieszczone w sposób nieusuwalny, nie dające się dłonią zetrzeć, zmazać, czy odkleić.

a) Konstrukcja opatrunku:

– kształt okrągły lub owalny o średnicy minimum 13cm lub o wymiarach minimum 13cm x 13 cm w kształcie prostokąta lub kwadratu, dopuszczalnie z zaokrąglonymi narożnikami;

– 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) lub komplet 2 szt opatrunków okluzyjnych pokrywających szczelnie otwory ran ( rany wlotowej i wylotowej), bez mechanizmu wentylowego;

– opatrunek posiada uchwyt (lub uchwyty) ułatwiające oddzielenie opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej;

– opatrunek zawiera gazę lub włókninę do oczyszczenia rany z płynów i zabrudzenia przed jego przyklejeniem. Dopuszczalne są opatrunki bez gazy lub włókniny.

– samoprzylepny, z klejem o wysokiej lepkości, możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało (pot, krew).

b) 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.

c) Preferowane jest opakowanie o jak najmniejszych wymiarach umożliwiających swobodne umieszczenie opatrunku w opakowaniu IPMed.

d) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia na opakowaniu.

**e) Okres ważności minimum 38 miesięcy (liczone od dnia dostawy).**

**Cały asortyment w jednej partii oraz z jednakową datą przydatności.**

5. Wymagania dotyczące ochrony informacji niejawnych: nie dotyczy

6. Wymagania co do oceny zgodności wyrobu: **KARTY KATALOGOWE POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WYMAGAŃ ZAWARTYCH W WET, A TAKŻE WSKAZANIE MODELU I PRODUCENTA ASORTYMENTU, PRÓBKII.**

7. Wymagania dotyczące jakości wyrobu:

7.1. System zarządzania jakością wykonawcy spełnia wymagania zawarte w PN EN ISO 9001:2015.

7.2. Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE

8. Wymagania gwarancyjne oraz w zakresie serwisowania (obsługi) – nie dotyczy.

9. Wymagania dotyczące kodyfikacji:



- 9.1. Przedmiot zamówienia wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS-NATO Codification System)
- 9.2. Wykonawca na wniosek Zamawiającego, zobowiązany jest do:
- 9.2.1. Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobu wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców
- 9.2.2. 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 teled adresowych odpowiednio: producenta lub dostawcy, podwykonawcy.
- 9.2.3. Przekazania danych, o których mowa w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w terminie 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
- 9.3. Odbiorcą danych określonych w pkt. 9.2.1. i 9.2.2. w imieniu zamawiającego, będzie Polskie Biuro Kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowomiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700, fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w zamówieniu są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.
10. Wymagania w zakresie dozoru technicznego: NIE DOTYCZY
11. Wymagania w zakresie metrologii: NIE DOTYCZY
12. Wymagania dotyczące ochrony środowiska :NIE DOTYCZY
13. Wymagania dotyczące uprawnień wymaganych od wykonawców przy realizacji umowy, w tym koncesji, pozwoleń i certyfikatów: NIE DOTYCZY
14. **Termin dostawy/realizacji: 30 dni kalendarzowych od wysłania zamówienia, nie później niż do dnia 29.11.2024 r.**
15. Miejsce dostawy/realizacji: 87-103 Toruń, ul. Okólna 37, budynek 97 pom. 114.
16. Wymagania lub istotne zapisy, które powinny być zawarte w zamówieniu:
- 16.1. Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy, kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów.

#### ODPOWIEDZIALNY ZA OPRACOWANIE WET

SEKCJA MEDYCZNA  
12. Wojskowego Oddziału Gospodarczego

Emilia KAMLIŚKA

KIEROWNIK  
SEKCJI MEDYCZNEJ  
12. Wojskowego Oddziału Gospodarczego  
Magdalena KIERWIN

