



2. REGIONALNA BAZA LOGISTYCZNA
04-470 Warszawa, ul. Marsa 110

Załącznik nr 1 do Ogłoszenia o zamówieniu po zmianie z dnia 03.06.2025r.

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Lp.	Wyszczególnienie	Dane
1.	Przedmiot zamówienia	Dostawa sprzętu medycznego, preparatów leczniczych oraz medycznych środków materiałowych
2.	Ilość	Wg załącznika
3.	CPV	33190000-8, 33600000-6, 33140000-3
4.	Inne normy	Nie dotyczy
5.	Oferty częściowe (zadania)	Podzielono na 6 zadań
6.	Oferty równoważne	Tak
7.	Wymogi techniczne	Nie dotyczy
8.	Usługi dodatkowe	Nie dotyczy

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych, medycznych środków materiałowych oraz sprzętu medycznego dla 2. Regionalnej Bazy Logistycznej w Warszawie oraz składów będących na jego zaopatrzeniu.

Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia na zadania, biorąc pod uwagę planowane potrzeby w zakresie preparatów leczniczych, medycznych środków materiałowych oraz sprzętu medycznego będących przedmiotem zamówienia przydzielonych na zaopatrzenie Ambulatorium Wydziału Medycznego 2. RBLog. i podległych Miejsc Udzielania Świadczeń w Składach. Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia na zadania w ramach, których Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.

W ramach przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązany jest do:

- 1) zapewnienia terminowej realizacji dostawy;
- 2) wykonania umowy zgodnie ze złożoną ofertą, z należytą starannością, z zasadami współczesnej wiedzy technicznej oraz obowiązującymi przepisami i normami;
- 3) oferowane przez Wykonawcę produkty będą spełniały warunki określone w formularzu asortymentowo – cenowym;
- 4) przedmiot zamówienia dostarczony będzie w odpowiednich opakowaniach, zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa, a do każdego opakowania produktu dołączona była ulotka w języku polskim;
- 5) przedmiot zamówienia dostarczany będzie na koszt i ryzyko Wykonawcy;
- 6) Wykonawca zapewni odpowiednie warunki przewozu przedmiotu zamówienia do Ambulatorium Wydziału Medycznego 2. Regionalnej Bazy Logistycznej, a następnie rozładuje asortyment we wskazanych pomieszczeniach;
- 7) dostarczony przedmiot umowy musi spełniać wymagania określone:
 - a) w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1620 t.j.) oraz w aktach wykonawczych tam przywołanych;
 - b) leki OTC, leki przeciwwstrząsowe i innych (preparaty lecznicze), zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wykazu produktów leczniczych, w związku z udzielanym świadczeniem oraz wykazu produktów leczniczych wchodzących w skład zestawów przeciwwstrząsowych, ratujących życie (Dz. U. 2020 nr 1772);
 - c) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 22 czerwca 2023 r. w sprawie medycznych czynności ratunkowych i świadczeń zdrowotnych innych niż medyczne

- czynności ratunkowe, które mogą być udzielane przez ratownika medycznego (Dz. U. 2023 poz. 1180);
- d) ustawą z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2021 poz. 24);
- e) ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne;
- f) rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 lutego 2017 r. w sprawie rodzaju i zakresu świadczeń zapobiegawczych, diagnostycznych, leczniczych i rehabilitacyjnych przez pielęgniarkę albo położną samodzielnie bez zlecenia lekarza (Dz. U. 2017 poz. 497);
- g) rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. U. UE. L. z 2017 r. nr 117, str. 1 z późn. zm., dalej jako „Rozporządzenie 2017/745”), a także posiadać oznaczenie CE i deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 Rozporządzenia 2017/745 oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów;
- h) Rozporządzeniem Ministra Obrony Narodowej z dnia 22 września 2022 r. w sprawie wykazu produktów leczniczych oznaczonych symbolem OTC, wyrobów medycznych i wyposażenia wyrobów medycznych wydanych bezpłatnie (Dz. U. 2022 poz. 2099);
- i) musi być oznakowany zgodnie z decyzją nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z 03.01.2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej – Dz. U. MON z 07.01.2014 r., poz. 11;
- j) oznakowany będzie zgodnie z wymaganiami dopuszczenia do obrotu w zakresie określającym przedmiot zamówienia oraz dostarczany wraz ze wszystkimi wymaganiami przez przepisy prawa informacjami i danymi, jak wynika z treści art. 27 ust. 4 Rozporządzenia 2017/745, na etykiecie wyrobu oraz opakowaniu umieszczony jest unikalny kod identyfikacyjny wyrobu (UDI – o ile nadany

- w trakcie obowiązywania umowy), w przypadku wyrobów w zakresie klasy IIa i IIb oznaczenie kodem UDI stosuje się od dnia 26 maja 2023 r.;
- k) w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, które posiadają deklarację zgodności EC (WE), poświadczającą zgodność z dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (Dz. U. UE. L. z 1993 r. nr 169, str. 1 z późn. zm., dalej jako „93/42/EWG” wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r.: deklarację zgodności EC (WE) sporządzonej przez producenta, poświadczającą zgodność oferowanego wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG i oświadczenie Wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. ;
- l) w przypadku zaoferowania wyrobów medycznych, o których mowa w art. 120 ust. 2 i 3 rozporządzenia UE nr 217/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych – tj. korzystających z okresów przejściowych: deklarację zgodności oferowanych wyrobów, wystawioną przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczającą zgodność wyrobów z wymaganiami „dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania, oświadczenie dostawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty okresem przejściowym, którym mowa w w/w przepisie, certyfikat odnoszący się do oferowanych wyrobów, wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. lub dyrektywy nr 93/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania dotyczącej wyrobów medycznych (nie dotyczy wyrobów klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, w przypadkach , w których Rozporządzenie nr 217/745 z dnia 5 kwietnia 217 r. w sprawie wyrobów medycznych wymaga udziału jednostki notyfikowanej w procedurze oceny zgodności);
- m) W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę wyrobów medycznych nieobjętych pkt. j lub k: deklarację zgodności, wystawioną przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczającą zgodność oferowanych wyrobów

z wymaganiami wynikającymi z rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych i w przypadku wyrobów innej klasy niż klasa I: certyfikat odnoszący się do oferowanych wyrobów, wystawiony przez jednostkę notyfikowaną, zgodnie z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych;

8) Zamawiający informuje, że podane wielkości opakowań służą do przeliczania wielkości przedmiotu zamówienia. Wykonawca może zaoferować produkt w opakowaniu innej wielkości niż zostało to określone w formularzu asortymentowo – cenowym, o ile ogólna ilość (np. op., szt.), nie będzie po przeliczeniu mniejsza od przedmiotu zamówienia, natomiast przekroczenie ilości będzie mniejsze niż wielkość opakowania handlowego. Wykonawca przeliczenia dokonuje w formularzu asortymentowo – cenowym;

9) asortyment powinien być czytelnie oznakowany (nazwa, postać, kod) i opisany w języku polskim (ulotka w języku polskim), zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o asortymencie, w tym o sposobie jego przechowywania. Na opakowaniach powinna znajdować się czytelna seria i data ważności;

10) okres ważności asortymentu (oznaczenie daty przydatności na każdym opakowaniu) nie może być krótszy niż 80 % całkowitego okresu ważności od każdej dostawy;

11) Wykonawca oświadcza, że posiada ważne pozwolenia na prowadzenie obrotu tymi produktami umieszczonymi w wykazie – dotyczy zadania nr 1:

- a) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej,
- b) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) na wytwarzanie produktów leczniczych, jeżeli Wykonawca jest wytwórcą;
- c) w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny, skład celny – zezwolenie na prowadzenie składu konsygnacyjnego, składu celnego zawierające uprawnienie przyznane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie obrotu produktami leczniczymi;

12) Wykonawca oświadcza, że oferowany przedmiot umowy, jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zapewnia, że przedmiot umowy jest wolny od jakichkolwiek wad, a także spełnia wszystkie wymogi niniejszej umowy. Wykonawca jest zobowiązany przez cały okres obowiązywania umowy do posiadania aktualnej decyzji administracyjnej na prowadzenie działalności, wydanej przez organ urzędowej kontroli medycznej i farmaceutycznej. Powyżej wymieniona decyzja musi

określać rodzaj i zakres prowadzonej działalności oraz rodzaj sprzętu, produktów leczniczych i środków materiałowych będących przedmiotem produkcji i obrotu, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Jeżeli w okresie obowiązywania umowy nastąpi wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających przedmiot umowy do obrotu, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu niezwłocznie po wygaśnięciu ważności dokumentów złożonych w ofercie – przy czym nie później niż w terminie 5 dni liczonych od dnia wygaśnięcia ważności dokumentów złożonych przez Wykonawcę w ofercie – dotyczy zadania nr 1;

13) zapewnienia terminowej realizacji dostawy, dostarczenia asortymentu transportem spełniającym warunki określone w wymaganiach producenta w zakresie przechowywania i transportu danego asortymentu, dokonania weryfikacji zabezpieczeń i wycofania niepowtarzalnego identyfikatora (kod 2D Data Matrix) dostarczonego asortymentu przed dostawą do magazynu Zamawiającego;

14) przedmiot umowy musi być: fabrycznie nowy, zapakowany i dostarczony w oryginalnych opakowaniach oznakowanych logo i nazwą producenta/importera oraz opisem zawartości, opakowany indywidualnie w wewnętrzne opakowania uniemożliwiające kontakt z atmosferą, zawilgocenie, itp. W przypadku gdy część przedmiotu umowy wymaga przepakowania, przedmiot umowy musi być dostarczony w opakowaniu zabezpieczającym;

15) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z przedmiotem umowy dokumentów potwierdzających gwarancję producenta (ma to zastosowanie do sprzętów medycznych), instrukcje zastosowania w języku polskim, protokół zdawczo-odbiorczy, karty wyrobów asortymentu, fakturę VAT, bez dostarczenia niezbędnej dokumentacji towar nie zostanie przyjęty;

16) Wykonawca na minimum 2 dni przed planowanym dniem dostawy, zobowiązany jest do opracowania uzupełnionej części B i C (o ile jest to możliwe w części D) Karty Wyrobu, której wzór stanowi załącznik nr 3 do umowy, w formie elektronicznej i przesłania jej Zamawiającemu na adres e-mail: 2rblog@ron.mil.pl. Nazwą pliku jest numer umowy. Dostarczenie karty wyrobu jest wymagane dla każdego asortymentu w ramach umowy. Karta wyrobu do pobrania przez Wykonawcę znajduje się na stronie internetowej Zamawiającego pod adresem: <http://wofitm.wp.mil.pl/pl/bip/info/2-karta-wyrobu/eon3-karta-wyrobu>, karta wyrobu stanowi dokument, będący podstawą przyjęcia dostawy;

17) Zamawiający może odmówić odbioru asortymentu w przypadku: gdy będzie niezgodny z opisem przedmiotu zamówienia lub będzie niezgodny z nazwą oferowanego asortymentu, będzie w stanie niekompletnym, wadliwy, termin ważności niezgodny z terminem określonym

przez Zamawiającego, bądź stan techniczny ich zewnętrznych opakowań będzie wskazywał na ich uszkodzenie, Wykonawca powinien dostarczyć towar należycie opakowany i zabezpieczony przed uszkodzeniami mechanicznymi;

18) Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wady, które posiadać będzie dostarczony przedmiot zamówienia. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji zastosowanie będą miały odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego.

Wykaz zamawianego asortymentu wg. zadań tj:

Zadanie nr 1

Lp.	Nazwa handlowa produktu leczniczego	JM	Ilość
1.	Atropinum Sulfuricum WZF 1mg/1ml (10 ampulek)	Op.	6
2.	Amiokordin 50mg/ml (5 ampulek 3ml)	Op.	2
3.	Glucosum 5% 500 ml lub równoważny	Szt.	11
4.	Żel do EKG	Szt.	1
5.	Polopiryna S op. 10 tabletek lub Polopiryna S op -20 tabletek	Op.	1
6.	Polopiryna max 500mg 20tabl dojel	Op.	5
7.	Aspirin 500mg 10 tabl.	Op.	1
8.	Ventolin aerosol	Szt.	1
9.	Clemastin 2ml 1g/ml op- 5 amp	Op.	2
10.	Natrium chloratum 500ml flakon lub równoważny	Szt.	2
11.	Paracetamol Aurovitas 500 mg Op -10 tabl	Op.	1
12.	Pantoprozolum 20 mg (Controloc) op - 14 tabl lub Nolpaza 20 mg 28 tabl.	Op.	1
13.	Octanisept 250 ml	Szt.	1
14.	Octenisept płyn 50 ml	Op.	4
15.	Carbo medicinalis 300 mg 20tbl	Op.	1
16.	Injectio natrii chlorati 100 amp po 10 ml	Op.	1
17.	Betaloc 1mg/ml 5amp. 5ml	Op.	1
18.	Test paskowy accu-chek active 50 sztuk	Op.	2

Lp.	Nazwa handlowa produktu leczniczego	JM	Ilość
19.	DEXAVEN 4mg/ml amp.	Op.	2
20.	CORHYDRON 100MG 5 amp	Op.	4
21.	AQUA PRO INICTIONE amp.10 ml 100amp	Op.	1
22.	LIGNOCAINUM HYDROCHLORICUM WZF 2% 10 amp 2ml	Op.	1
23.	Captopril polfarmex 12,5mg 30tabl	Op.	1
24.	Pyralgina 500mg 12tabl	Op.	1
25.	NO-SPA 40MG 20 tabl. lub NO-SPA 40MG 24 tabl.	Op.	2
26.	Acard 75mg 30tabl dojel	Op.	1
27.	Płyn do oczu plum eye wash 200ml	Szt.	4
28.	Phenazolinum 50mg/ml 10 amp. 2 ml	Op.	1
29.	Calcium chloratum wzf 67mg/ml 10amp 10ml	Op.	2
30.	Icemix sztuczny lód w aerozolu 400ml	Szt.	1
31.	Adrenalinum wzf 0,1% 10 amp. 1ml	Op.	1
32.	PRONTOSAN 250 ml lub PRONTOSAN 350 ml	Szt.	2
33.	Aerodesin 2000 1 L	Szt.	1
34.	Velodes soft 500ml z pompką-płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk	Szt.	4
35.	Microdacyn 60 wound care płyn do płukania i odkażania ran 250ml	Szt.	2
36.	Mikrozid liquid 1l Płyn do dezynfekcji powierzchni	Szt.	1
37.	Natrium chloratum fresenius 500ml	Szt.	6
38.	Nitromint 0,4 mg/daw 11g aerozol 200 dawek	Szt.	1
39.	Tramadol Aurovitas 50 mg 20 kaps. lub Tramal 50 mg 20 kaps.	Szt.	1

Zadanie nr 2

Lp.	Wykaz sprzętu medycznego i medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
1.	Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej (z IPMED)	Szt.	193
2.	Bateria cr 2032	Szt.	10
3.	BATERIA aaa	Szt.	10
4.	Bateria alkaliczna lr6	Szt.	4
5.	Bateria ultra lr03 1,5v	Szt.	4
6.	Wkłady do apteczki DIN 13164	Szt.	25
7.	Apteczka stalowa ścienna 360x220x120mm lub Apteczka stalowa ścienna 400x240x110mm	Szt.	5
8.	Spray na komary i kleszcze SPRAY NA KOMARY I KLESZCZE DEET 25-35% o pojemności 90-120 ml	Szt.	475
9.	Glukometr accu-chek instant	Szt.	1

Zadanie nr 3

Lp.	Wykaz sprzętu medycznego i medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
1.	Elektrody jednorazowe Do ekg	Op.	8
2.	Elektrody do defibrylacji (adult electrodes with real CPR help) dla dorosłych do Defibrylatora ZOLL X-SERIES	Kpl.	1
3.	Elektrody do defibrylacji dla dorosłych do Defibrylatora ZOLL M-SERIES	Kpl.	2
4.	Elektrody do defibrylacji dla dorosłych do Defibrylatora ZOLL AED PRO	Kpl.	3
5.	Maska tlenowa z nebulizatorem i dren.xl	Szt.	1
6.	Elektrody do defibrylacji dla dorosłych do Defibrylatora Beneheart D3	Szt.	1
7.	Elektrody do defibrylacji dla dorosłych do Defibrylatora DEDCF-E2310J	Szt.	1
8.	Przewód pacjenta z zastawką WM 22520	Szt.	2
9.	Cewnik do ssaka OB. 2012	Szt.	4
10.	Maska tlenowa L z przewodem	Szt.	2
11.	Zestaw rurek ustno- gardłowych guedel	Klp.	1
12.	Filtr przeciwbakteryjny jed. użyt. Do worka ambu	Szt.	10
13.	Przewód tlenowy 2,1	Szt.	5

Lp.	Wykaz sprzętu medycznego i medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
14.	Maska silikonowa do resuscytacji nr 3	Szt.	2
15.	Maska silikonowa do resuscyt. 5 me6145	Szt.	2
16.	Obwód oddechowy 100/905/340 pneupac plus 310	Szt	1
17.	Kołnierz ortopedyczny ambu. Mini perfit ace lub równoważny	Szt	1
18.	Maska tlenowa z nebulizatorem i dren.xl	Szt	1
19.	Zestaw do przetaczania płynów infuzyjnych	Szt	1
20.	Worek do zbioru moczu z zaworem spustowym	Szt	1

Zadanie nr 4

Lp.	Wykaz medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
1.	Igła j. Użytku luera 14 0,6x30mm 100 szt.	Op.	1
2.	Igła dispo fine 0,8x40mm21g 100szt lub równoważny	Op.	1
3.	Rękawiczki nitrile easy care m	Op.	5
4.	Rękawice nitrylowe l	Op.	1
5.	Worki na odpady medyczne 30l lub Worki na odpady medyczne 35l	Szt.	2
6.	Uchwyt zielony na butelkę plum eye wash -200ml	Szt.	4
7.	Seni neutralizator zapachu	Szt.	4
8.	Gaziki do dezynfekcji skóry leko lub produkt równoważny sklasyfikowany jako wyrób medyczny	Op.	3
9.	Prześcieradło na rolce	Szt.	1
10.	Pojemnik na odpady medyczne 0,7 l	Szt.	30
11.	Opaska dziana elastyczna 4mx10cm	Szt.	11
12.	Opaska dziana z gazy 5cmx4m	Szt.	10
13.	Plaster z opatr.matopat universal 20szt lub równoważny	Op.	10
14.	Plaster z opatrunkiem na tkaninie 1mx6cm	Szt.	5
15.	Kompres gaz. Wyjał. 7x7 cm 3szt.	Op.	20
16.	Rękawiczki jednorazowe sterylne pakowane pojedynczo rozmiar 7,5	Szt.	5

Lp.	Wykaz medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
17.	Kaniula kd-fix 1, 3x45mm 18g zielony lub równoważny	Szt.	20
18.	Kaniula venflon luer g-18 1,2x45mm ziel.	Szt.	15
19.	Elastyczna siatka opatrunkowa nr 6	Szt.	4
20.	Elastyczna siatka opatrunkowa nr 3	Szt.	4
21.	Płuczka do oczu kieszonkowa tobin	Szt.	2
22.	Kaniula venflon 0,8x25mm 22g niebieska	Szt.	15
23.	Kaniula venflon 1,0x32 mm 20 ga	Szt.	14
24.	KANIULA KD-FIX 1,1x32mm 20 G lub równoważny	Szt.	2
25.	Pościelowy komplet medyczny	Szt.	1
26.	Strzykawka luera 2ml	Szt.	60
27.	Strzykawka luera 5ml	Szt.	10
28.	Strzykawka luera 10ml	Szt.	10
29.	Okleina do kaniuli w op. 1 szt.	Szt.	10
30.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych	Szt.	5
31.	PLASTER Rolka(przylepiec) 25mm X 5m	Szt.	2
32.	Kompres gazowy niewyjał. 7,5cmx7,5cm 100 szt.	Op.	1
33.	BANDAŻ 10CMX4M- dziany/bawełniany	Szt.	10
34.	Fartuch fizelinowy L	Szt.	5

Zadanie nr 5

Lp.	Wykaz medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
1.	Opaska elastyczna 10-15cmx 4-5m w opakowaniu	Szt.	12
2.	Aparat do płukania oka z jałowym płynem 200-300ml	Szt.	7
3.	Siatka opatrunkowa nr 6	Szt.	18
4.	Siatka opatrunkowa nr 3	Szt.	18
5.	Kaniula (wenflon) rozmiary 14g	Szt.	5
6.	Zestaw do przetaczania płynów infuzyjnych	Szt.	22
7.	Bioseptol do dezynfekcji rąk 250ml lub równoważny	Szt.	8

Lp.	Wykaz medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
8.	Maska krtaniowa (rurka ustno-gardłowa i gel 30-60 kg-3)	Szt.	1
9.	Maska krtaniowa (rurka ustno-gardłowa i gel 90+ kg-5)	Szt.	1
10.	Filtr antybakteryjny mechaniczny	Szt.	2
11.	Recustytator pediatryczny silikonowy	Szt.	1
12.	Opatrunek hydrożelowy schładzający 40/60	Szt.	1
13.	Kołnierz szyjny dla dorosłych	Szt.	2
14.	Kołnierz szyjny dla dzieci	Szt.	1
15.	Jednorazowy zestaw do przetaczania płynów	Szt.	6
16.	Lubrykant w żelu	Szt.	30
17.	Folia izotermiczna	Szt.	8
18.	Rękawiczki gumowe jednorazowe nr 8	Par	10
19.	Kołnierz ortopedyczny dla dorosłych	Szt.	1
20.	Zestaw do konikopunkcji ratowniczej	Kpl.	1
21.	Bandaż elastyczny 10cmx4m	Szt.	4
22.	STRZYKAWKA LUERA 20 ml J.U.	Szt.	3
23.	Strzykawka do rurki kratniowej 5ml luer	Szt.	3
24.	Przyrząd do przetaczania płynów typ is	Szt.	5
25.	Baterie lr 03 aaa	Szt.	2
26.	Opatrunek olaes modular bandage 4 lub równoważny	Szt.	10
27.	Opatrunek ratowniczy fcp09 lub równoważny	Szt.	1
28.	Strzykawka do rurki intubacyjnej	Szt.	3
29.	Przylepiec na tkaninie 5mx50mm	Szt.	1
30.	Mankiet do wlewów ciśnieniowych 500 ml jednoraz. Uż.	Szt.	1
31.	Plaster z opatrunkiem na tkaninie 6cmx1m	Szt.	5
32.	Filtr antybakteryjny do worka samorizprężalnego jałowe konstrukcja mechaniczna	Szt.	10
33.	Opatrunek osobisty typu a lub Opatrunek osobisty typuW	Szt.	4
34.	Opaska opatrunkowa dziana szerokość 10cm	Szt.	11
35.	Bandaż elastyczny szerokość 12cm	Szt.	6
36.	Opaska elastyczna dziana 4mx10cm	Szt.	7
37.	Opaska elastyczna dziana 4mx12cm	Szt.	3

Lp.	Wykaz medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
38.	Elastyczna siatka opatrunkowa rozm. 1	Szt.	2
39.	Elastyczna siatka opatrunkowa rozm. 2	Szt.	2
40.	Elastyczna siatka opatrunkowa rozm. 3	Szt.	2
41.	Elastyczna siatka opatrunkowa rozm. 6	Szt.	3
42.	OPASKA DZIANA ELASTYCZNA 4mx10 cm	Szt.	3
43.	Mankiet do infuzyjnego podawania płynów	Szt.	1
44.	Maska silikonowa do resuscytacji nr 3	Szt.	1
45.	Igła do strzykawek luera 0,8x40mm j.u.	Szt	4
46.	Zestaw jedn. Do przetaczania płynów infuzyjnych is	Szt.	4
47.	Maska krtaniowa LMA: 1. Do maski dołączona strzykawka W zestawie lubrykant w żelu(obojętny farmakologicznie) ułatwiający zakładanie rurki, jednorazowe opakowanie 5g	1kpl. (w komplecie rozmiar 3,4,5)	1kpl. (w kompleci e rozmiar 3,4,5
48.	Rurka krtaniowa typu LT – D lub LTS-D: 1. Do rurki dołączona taśma mocująca i strzykawka; W zestawie lubrykant w żelu(obojętny farmakologicznie) ułatwiający zakładanie rurki, jednorazowe opakowanie 5g	1kpl. (w komplecie rozmiar 3,4,5)	1kpl. (w kompleci e rozmiar 3,4,5)
49.	Jednorazowy wskaźnik, CO2 w powietrzu wydychanym, wskazanie zawartości, CO2 poprzez zmianę koloru, prosty sposób włączenia pomiędzy rurkę intubacyjną lub maskę krtaniową a obwód oddechowy	szt.	3

Zadanie nr 6

Lp.	Wykaz medycznych środków materiałowych	JM	Ilość
1.	Opatrunek indywidualny wodoszczelny typ W MA-151-WWWW-001 wymiary 10 cm x 4 m lub opatrunek wodoszczelny typu W duży	Szt.	298