**Pakiet nr 29**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Charakterystyka preparatu | Główne substancje czynne | Stężenie użytkowe | Spektrum działania | Czas ekspo-zycji | Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika | Jednostka miary | Ilość  |
| 1 | Gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi również na oddziałach pediatrycznych. Wymagana pozytywna opinia kliniczna z obszaru UE, np. IMiD. dopuszczająca stosownie na oddziałach pediatrycznych. Preparat niezawierający aldehydów; dozowanie w postaci piany; opakowanie bez zawartości freonu | glukoprotamina, QAC, zawartość alkoholu max. 30%. | stężony(gotowy do użycia) | B, F (EN 16615)V (HBV,HIV, HCV, Rota, Papova, Adeno)Tbc (EN 14348) | 1 min.5 min | 750 ml ze spryskiwaczem | szt. | 250 |
| 2 | Preparat do dezynfekcji i czyszczenia powierzchni,sprzętu medycznego. Bez zawartości aldehydów ichloru. Roztwór roboczy zachowujeaktywność przez min. 14 dni. Dobra tolerancjamateriałowa. Wymagana pozytywna opinia kliniczna z obszaru UE, np. IMiD. dopuszczająca stosownie na oddziałach pediatrycznych. | fenoksyetanol, QAC, dodecyloaminy | do 1% | B, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota ) | 15 min. | Butelka do2,0 l | szt. | 5 |
| 3 | Preparat do dezynfekcji małych powierzchni czystych,nie zawierający aldehydów, etanolu i QAC.Wymagana pozytywna opinia kliniczna z obszaru UE, np. IMiD. dopuszczająca stosownie na oddziałach pediatrycznych. Wykonawca jest zobowiązany do bezpłatnego dostarczenia spryskiwaczy do preparatu,  w ilości wskazanej przez Zamawiającego, przy każdorazowym zamówieniu | propanol, amfoteryczne związkipowierzchniowo-czynne o działaniumikrobójczym | stężony(gotowydo użycia) | B, F (EN 16615)Tbc (EN 14348)V (HBV,HIV, HCV, Rota, Adeno) | 1 min. | opakowanie 1 l | szt. | 700  |
| 4 | Preparat na bazie aktywnego tlenu do mycia i dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych materiałem organicznym. Nie zawierający aldehydów, QAV, fenoli, chloru i barwników. Wymagany neutralny odczyn roztworu (pH=7,0-8,0). Produkt w postaci proszku.  | nadwęglan sodu,czteroacetyloetylenodiamina, kwascytrynowy, związki kompleksujące,inhibitory korozji, substancje zapachowe | Stężenie użytkowe 2% | B,F,V(Polio) Tbc S (Cl. difficile, Cl. perfringens) | 15min | wiadro 1,5 kg | szt. | 25 |
| 5 | Gotowe do użycia, alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i małych powierzchni odpornych na działanie alkoholi np. sprzętu na blokach operacyjnych, sprzętu stomatologicznego itp. | 2-propanol | gotowe do użycia | B, prątki gruźlicy, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV)  | 1 min | pojemnik 125 chusteczek, o wymiarze 130/185 mm | szt. | 10 |
| 6 | Gotowe do użycia, alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i małych powierzchni odpornych na działanie alkoholi np. sprzętu na blokach operacyjnych, sprzętu stomatologicznego itp. | 2-propanol | gotowe do użycia | B, prątki gruźlicy, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV) | 1 min. | opakowanie uzupełniające 125 chusteczek o rozmiarze 130/185 mm | szt. | 20 |
| 7 | Gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki nasączone roztworem QAV, o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym. nieodpornych na działanie alkoholi łącznie z głowicami USG | QAV | gotowe do użycia | B, F, prątki gruźlicy, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio) | do 30 minut | pojemnik 125 chusteczek o rozmiarze 130x220 mm | szt. | 10 |
| 8 | Gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki nasączone roztworem QAV, o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym. nieodpornych na działanie alkoholi łącznie z głowicami USG | QAV | gotowe do użycia | B, F, prątki gruźlicy, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio) | do 30 minut | opakowanie uzupełniające 125 chusteczek o rozmiarze 130x220 mm | szt. | 280 |
| 9 | Preparat w postaci szybkodziałających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych (w tym np. sond USG). Preparat na bazie H2O2 bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m2 | nadtlenek wodoru | gotowe do użycia  | Bakterie, Tbc, Grzyby, Clostridium DifficileEN 16615V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Noro),  | do 15 min. | Opakowanie (typu flowpack100 chusteczek o wymiarach 20 x 20 cm  | szt. | 25 |
| 10 | Preparat do dezynfekcji wyrobów medycznych, w tym zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych. Na bazie alkoholu izopropylowego (max. 70%) i chlorheksydyny (max.2%). Działanie przedłużone do 24h.  | alkohol izopropylowy, chlorheksydyna | stężony gotowy do użycia | B, Tbc, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota) | do 1 min. | butelka 250 ml | szt. | 3 |
| 11 | Jednorazowe, nasączone 70% alkoholem izopropylowym oraz 2% chlorheksydyną gaziki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni i dekontaminacji produktów medycznych m.in. połączeń luer stosowanych w lini infuzyjnej; o wymiarach: 42x32mm (złożone) i 162x150mm (rozłożone); skuteczne w warunkach czystych i brudnych wg EN 13727 na bakterie (E. hirae, S. aureus, E. coli, P. aeruginosa), wg EN 13624 na grzyby (C. albicans) w czasie 15s; pakowane pojedynczo w hermetycznie zamkniętych saszetkach; wyrób medyczny klasy II a | 70% alkoholem izopropylowym2% chlorheksydyna | gotowe do użycia | skuteczne w warunkach czystych i brudnych wg EN 13727 na bakterie (E. hirae, S. aureus, E. coli, P. aeruginosa), wg EN 13624 na grzyby (C. albicans) w czasie 15s | do15s | opakowanie 100 szt. gazików | szt. | 16 |

**Uwaga!**

**Zamawiający nie dopuszcza preparatów opiniowanych wyłącznie na podstawie fazy pierwszej Norm Europejskich i/lub Polskich, na podstawie, których nie można uznać, że produkt jest chemicznym środkiem dezynfekcyjnym lub antyseptycznym przeznaczonym do określonych zastosowań, w których brak jest danych wskazujących, że szczepy używane w tych normach są chorobotwórcze. Produkty przeznaczone do dez. narzędzi i sprzętu medycznego powinny być klasyfikowane jako wyroby medyczne i posiadać deklarację zgodności CE. Produkty przeznaczone do dezynfekcji rąk powinny być zarejestrowane jako produkty lecznicze lub wyroby biobójcze. Produkty do dezynfekcji skóry, ran i błon śluzowych powinny być zarejestrowane jako produkty lecznicze. Środki do myjni maszynowej powinny być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta. Opakowanie winno posiadać etykietę w języku polskim (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 kwietnia 2012 r. w sprawie oznakowania opakowań substancji niebezpiecznych i mieszanin niebezpiecznych oraz niektórych mieszanin t.j. Dz.U. 2015 poz. 450).**