

**Opis przedmiotu zamówienia
Pakiet nr 1**

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	Preparat na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji endoskopów i innych wyrobów termolabilnych na poziomie sporobójczym. Nie wymagający czasu aktywacji. Wymagana skuteczność preparatów wobec B, Tbc, F, V (Polio, Adeno, Noro) - 5 min S (Bacillus subtilis, Clostridium Difficile, Bacillus cereus, Clostridium sporogenes, Clostridium prefringens) – 5 min- wymagana skuteczność bójcza potwierdzona badaniami w akredytowanym laboratorium, zgodnie z normami z obszaru medycznego. Możliwość wielokrotnego użycia środka do 15 dni. Z możliwością kontroli aktywności przy pomocy testów. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b. Wymagana kompatybilność z preparatem myjącym z pozycji nr 3, potwierdzona oświadczeniem producenta preparatów. Ph roztworu 4	Kwas nadoctowy	x	Bakterie, Tbc, Grzyby, Wirusy (z polio, adeno, herpes, HBV, HCV, HIV) Spory (Bacillus subtilis, Clostridium Difficile Bacillus cereus Clostridium sporogenes)	5 min.	Kanister do 5 l	szt.	80
2	Walidowane testy paskowe sprawdzające aktywność biobójczą preparatu z poz. nr 1. Termin ważności pasków 24 miesiące	x	x	x	x	x	op.	8
3	Płynny, niepieniący środek myjący zawierający w składzie minimum 4 różne enzymy o pH naturalnym.	x	0,01 do 0,5 %					

Do mycia narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anesteziologicznego i innych wyrobów medycznych. Możliwość zastosowania w ultradźwiękach, manualnie i maszynowo. Potwierdzona stabilność enzymów oraz skuteczność w rozpuszczaniu biofilmu. Posiadający właściwości bakterio- i grzybobójcze. Wymagana kompatybilność z preparatem do dezynfekcji wysokiego poziomu z pozycji nr 1.			x	x	Kamister do 5 l	szt.	20
--	--	--	---	---	-----------------	------	----

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. Środki do myjni maszynowej powinny być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta. Opakowanie winno posiadać etykiety producenta 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).

Pakiet nr 2

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	Preparat w postaci koncentratu bez substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych, zawierający kompleks trójenzymatyczny (amylazy, lipazy, proctazy). Produkt posiadający oświadczenie producenta o możliwości przechowywania narzędzi w roztworze preparatu do 72h. Wymagane dokumenty potwierdzające badanie elektrochemicznej korozji wżerowej zgodnie z normą NF S94-402-1 (Maj 2004). Potwierdzona badaniami skuteczność usuwania biofilmu.	Propionian didecyldimetyloamoniowy, Polihexanid	0,5%	Bakterie (z Tbc), Grzyby, Wirusy (HIV, HBV, HCV, Herpes Vaccinia)	do 5 min.	Kanister do 5 l z pompką dozującą	szt.	10
2	Płynny w postaci koncentratu środek do wstępnego mycia i wstępnej dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi chirurgicznych, włącznie z endoskopami elastycznymi i narzędziami dentystycznymi przed maszynową dekontaminacją a także mokrego transportu narzędzi chirurgicznych oraz do zastosowania w myjniach ultradźwiękowych. Nie zawiera aldehydów oraz czwartorzędowych związków amoniowych. Zawierający do 8g Laurylpropylendiaminę oraz kwas mlekowy i alkoksylowany alkohol tłuszczowy. Środek nie powoduje utwardzania białek. Narzędzia mogą pozostać w roztworze do 72h. Środek zachowujący działanie w wodzie do 20 0dH. Działanie bakteriobójcze (13727, 14561, VAH) 0,5%, 15min, działanie drożdżakobójcze (13624, 14562, VAH) 0,5%, 15min, działanie na wirusy osłonkowe [włącznie z HIV, HBV, HCV] (RKI, DVV) 1%, 15 min. Zalecanie zastosowanie	N-dodecylopropan-1,3-diamina	0,5% 1,0% 1,5%	Bakterie, Grzyby Bakterie, Grzyby, Wirusy (HIV, HBV, HCV) Bakterie, Grzyby, Wirusy (HIV, HBV, HCV)	5 min. (20°C) 30 min. (20°C) 10 min. (20°C)	Opakowanie 5 l	szt.	14

	1,0%, 15minut.							
3	<p>Gotowy do użycia preparat dezynfekująco-myjący zapobiegający utrwalaniu zanieczyszczeń (zasczniciu, koagulacji) na narzędziach, rozpuszczający zanieczyszczenia organiczne i ułatwiający ich usuwanie. W składzie enzymy (proteaza, lipaza, amylaza)</p> <p>Potwierdzona badaniami skuteczność biobójcza wobec prątków: <i>M. terrae</i>, <i>M. avium</i> oraz wobec wirusów: Herpes i Vaccinia. Wymagane dokumenty potwierdzające badanie elektrochemicznej korozji wżerowej zgodnie z normą NFS 94-402-1</p> <p>Potwierdzone przez producenta bezpieczne zwilżanie narzędzi do 72 godzin</p>	<p>Propionian didecyloamoniowy, Polihexanid</p>	<p>słężony (gotowy do użycia)</p>	<p>Bakterie (Grzyby, Wirusy (HIV, HBV, HCV)</p>	<p>15 min.</p>	<p>Butelka 750 ml z końcówką spieniącą</p>	<p>szt.</p>	<p>120</p>

Uwagi!

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).

Pakiet nr 3

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jedno sztka miary	Ilość
1	<p>Płynny, alkaliczny środek do mycia w myjniach dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe, w tym również VCJD >2log. Niewymagający neutralizacji, umożliwiający zastosowanie w myjniach ultradźwiękowych. pH powyżej 10. Posiadający w swoim składzie: kwasy organiczne, alkalia, enzymy, tenzydy, środki konserwujące, inhibitor korozji. Nie zawierający glicerolu, oraz niesklasyfikowany jako środek niebezpieczny.</p> <p>Kompatybilny ze środkami do dezynfekcji z pozycji 2. Zamawiający wymaga pozytywnej opinii producenta sprzętu bądź jego przedstawiciela.</p>	x	0,3-1%	x	x	Opakowanie kanister 5 l	szt.	35
2	<p>Płynny, alkaliczny środek do mycia oraz dezynfekcji w myjniach dezynfektorach (w osobnych fazach mycia i dezynfekcji) sprzętu medycznego, w tym czulego na temperaturę. Środek pozwalający na pracę w programach z neutralizacją środkiem kwaśnym lub bez neutralizacji. Nie zawierający związków chlorowych oraz innych związków utleniających. Wspomagający profilaktykę przeciw prionom w zakresie usuwania białek (RKI). Posiadający w swoim składzie: różne tenzydy, fosforany,</p>	x	1%	Bakterie (z Tbc), Grzyby, Wirusy	10 min.	Opakowanie kanister 5 l	szt.	5

	inhibitor korozji. Nie zawierający aldehydów. Kompatabilny ze środkiem myjącym z pozycji 1. Zamawiający wymaga pozytywnej opinii producenta sprzętu bądź jego przedstawiciela.								
3	Płynny środek płuczący zawierający środki powierzchniowo czynne, polikarboksylany oraz środki konserwujące. Do użycia w myjniach dezynfektorach niezawierający oleju parafinowego oraz alkoholu i związków alkoholowych. Do szybkiego bezzaciekowego płukania, znacznie przyspieszający suszenie po maszynowym myciu i dezynfekcji.		X	0,3-1%	X	X	Opakowanie kanister 5 l	szt.	3
4	Preparat do ręcznego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych. Produkt przystosowany do manualnego mycia ręcznego jak również do myjni ultradźwiękowej. Produkt w formie powlekanego granulatu. Zawierający w swoim składzie min. nadwęglan sodu oraz kwas cytrynowy.	Nadwęglan sodu		1% 2%	Bakterie (z Tbc), Drożdże, Wirusy, Spory Bakterie (z Tbc), Grzyby, Wirusy, Spory	do 15min.	Wiaderko 2 kg	szt.	20
5	Preparat do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych na bazie węglowodorów alifatycznych (olej mineralny / płynna parafina o jakości dla przemyślu spożywczego i farmaceutycznego). Nie wpływający na proces sterylizacji parowej (rozpuszczalny w wodzie). Bezpieczny toksykologicznie.		X	X	X	X	Opakowanie aerosol 400 ml	szt.	8

6	Olej do końcówek roboczych silników chirurgicznych. Smarujący zawiasy, ruchome złącza i dostępne łożyska. Zabezpieczający przed korozją, nie zawierający sylikonu, nietoksyczne i niedrażniące wg rekomendacji USP XXI OECD. Pozytywna opinia producenta narzędzi Aesculap-Chifa.	x	x	x	x	Opakowanie 300 ml	szt.	6
7	Płynny, kwaśny preparat do gruntownego oczyszczania narzędzi chirurgicznych z nalołów rdzy, przebarwień, zmatowień oraz zanieczyszczeń organicznych metodą zanurzeniową lub ultradźwiękową oparty o niejonowe środki powierzchniowo czynne i kwas fosforowy.	x	x	x	x	Opakowanie 1 l	szt.	10
8	Płynny środek do pielęgnacji powierzchni ze stali nierdzewnej na bazie niejonowych związków powierzchniowo czynnych, oleju mineralnego (czysty zgodnie z wymaganiami przemysłu farmaceutycznego). Wolny od pestycydów i chlorowanych węglowodorów.	x	gotowy do użycia	x	x	Opakowanie aerazol 400 ml	szt.	8

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 produkt 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).

Pakiet nr 4

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	Alkaliczny środek do mycia kacek i basenów. Niepieniący, dostosowany do wody o każdej twardości. Stosowany w myjniach naczyń sanitarnych wyposażonych w pompę dozującą środek myjący. Wartość pH roztworu w granicach 11,2-11,5 Kompatybilny z produktem w pozycji nr 2.	<5% fosfoniany, 15-30 % EDTA, wodorotlenek sodu < 1%	1-3 ml/l	x	x	Kanister do 5 l	szt.	40
2	Lekko kwaśny środek, służący do płukania oraz wiązania twardości wody w myjniach naczyń sanitarnych. Środek o dobrych właściwościach wiązania wapnia, oraz właściwościach nawilżających. Zawierający polikarboksylany oraz kwas cytrynowy. Wartość pH roztworu roboczego 3,7 – 3,0 Kompatybilny z produktem w pozycji nr 1.	x	0,5-1,5 ml/l	x	x	Kanister do 5 l	sz.	40

Uwaga!

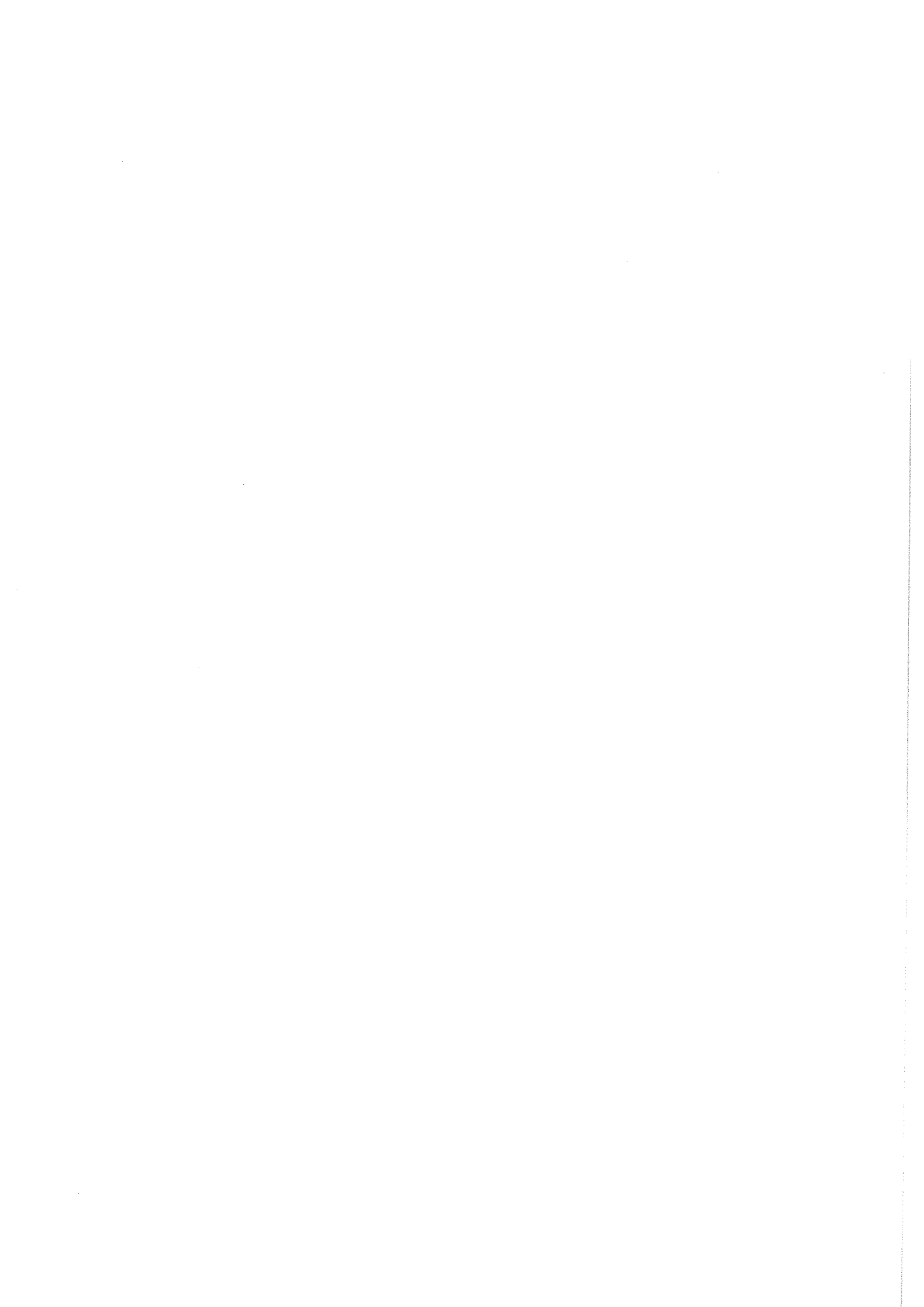
Zamawiający nie dopuszcza preparatów opiniowanych wyłącznie na podstawie Norm Europejskich i/lub Polskich, na podstawie, których nie można uznać, że produkt jest chemicznym środkiem dezynfekcyjnym lub antyseptycznym przeznaczonym do określonych zastosowań, w których brak jest danych wskazujących, że szczerpy 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).

Pakiet nr 5

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	Preparat do dezynfekcji powierzchni i wyposażenia metodą zamglawiania. Preparat kompatybilny z urządzeniem Aerosept AF.	Nadtlenek wodoru	x	Bakterie, Grzyby, Wirusy, Spory	do 8 godz.	x	szt.	12

Uwaga!

Zamawiający nie dopuszcza preparatów opiniowanych wyłącznie na podstawie 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).



Pakiet nr 6

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	Preparat chlorowy w tabletkach na bazie NaDCC, bez zawartości kwasów organicznych o obojętnym pH roztworu (pH 7.0). Przeznaczony do dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych, również obciążonych materiałem organicznym jak i służący do zalewania płam krwi. Atest PZH HŻ (lub równoważny) do dezynf. powierzchni mających kontakt z żywnością. Wymagane oznakowane miarki do sporządzania roztworu do inaktywacji mat. biologicznego. Czas aktywności roztworu roboczego 24 godziny (poparty badaniami).	NaDCC	10000 ppm	Bakterie, Tbc (M.tuberculosis), wirusy (Adeno, Polio), grzyby, i spory (Clostridium difficile rybotyp 027 wg EN 13704 w warunkach wysokiego obciążenia białkowego z dodatkiem erytrocytów baranich (0,3%))	15 min.	Opakowanie a 300tab. o masie 2,72g/szt.	opakowanie	220
2	Koncentrat przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych, unity, łózka, podłogi, blaty, ściany na bazie QAV, diaminy. Przeznaczony do dezynfekcji materiałów obciążonych, wyrobów z tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, niklu, chromu. Zalecany do dezynfekcji wyrobów ze szkła akrylowego, a także powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenolu, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni, nie wymagający spłukiwania. Wymagana jest pozytywna opinia producenta sprzętu medycznego w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywa ABS i materiały obciążone. Preparat zarejestrowany jako wyrób	Aminy, QAC	1 %	Bakterie (MRSA), Grzyby (Candida albicans), Tbc (M. Terrae, M. avium), Wirusy (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Ebola, Adeno, Polio, Herpes simplex, wirus grypy A,B,C)	15 min.	Opakowanie 5,0 l	szt.	70

	medyczny.							
3	<p>Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych i wyposażenia o podwójnym statusie prawnym – Wyrób Medyczny i Produkt Biobójczy.</p> <p>Oparty na QAV, Dopuszczony do higieny powierzchni kontaktujących się z żywnością. Możliwość użycia preparatu w obecności pacjenta oraz na oddziałach dziecięcych, pulmonologicznych oraz OTF - oświadczenie producenta. Potwierdzona kompatybilność materiałowa ze stałą nierdzewną. Stabilność szczególnie zamkniętego nieużywanego roztworu roboczego – 14 dni (oświadczenie producenta).</p>	<p>N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, chlorek diacylodimetyloamony</p>	0,25%	<p>Wykazujący skuteczność biobójczą w warunkach brudnych obejmująca: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Herpes) - 0,25% - 15 min. Acinetobacter baumannii ESBL, Enterobacter aerogenes ESBL, Enterobacter cloacae ESBL, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae ESBL, Listeria monocytogenes 4b, Salmonella enteritidis, MRSA</p>	do 15 min.	<p>Kanister do 5 l z pompką dozującą</p>	szt.	4

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 szczyty 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 etykiety 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).

Pakiet nr 7

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	<p>Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: B – 15s., Zamawiający dostarczy na czas umowy 70 szt. dozowników</p>	<p>etanol 89%</p>	<p>stężony gotowy do użycia</p>	<p>B F Tbc V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro (mysi) –</p> <p>Adeno, Polio –</p>	<p>15s. 15 s 20s. 15 s 2 min</p>	<p>Opakowanie 1 1</p>	<p>szt.</p>	<p>1200</p>

2	<p>Preparat alkoholowy do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oparty o minimum 3 substancje aktywne z różnych grup chemicznych o pH 5,0 - 5,5, bez chlohexydy i pochodnych fenolowych, zawierający substancje pielęgnujące. Wymagana pozytywna ocena użytkowa MIDz (lub instytutu równoważnego) do dezynfekcji rąk personelu w oddziałach noworodków i wcześniaków.</p>	alkohol izopropylowy chlorurek benzalkoniowy, kwas undecylowy	stężony gotowy do użycia	B, Tbc, F, V (HBV, HIV, HCV)	30 sekund	Opakowanie 500 ml z pompką	szt. 350
3	<p>Delikatny, płynny preparat do mycia rąk i ciała dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, o pH 5,0 zawierający APG (alkilio-poliglikozyd), nie zawierający dodatku substancji zapachowych oraz barwników. Produkt hipoalergiczny – brak ryzyka alergii, przebadany dermatologicznie. Kompatybilny z preparatem do dezynfekcji rąk. Wymagana przezroczysta butelka, umożliwiająca ocenę i potwierdzenie wzrokowe zawartości właściwego – bezbarwnego produktu. Zamawiający dostarczy na czas umowy 70 szt. Dozowników</p>	APG	X	X	X	11	szt. 600
4.	<p>Gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała w tym włosów bez konieczności splukiwania i zmywania; także do oczyszczania miejsc cewnikowania; usuwa nieprzyjemne zapachy; na bazie polihexanidyny; skuteczny w czasie 30s na bakterie (w tym MDRO Multi-DrugResistantOrganism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Acinetobacterbaumanni; Enterococcusfaecium (VRE); Klebsiellapneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans); konfekcjonowany w opakowaniach 500ml wyrób medyczny klasy III.</p>	na bazie polihexanidyny	stężony gotowy do użycia	bakterie (w tym MDRO Multi- DrugResistantO rganism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hiraе; Pseudomonas aeruginosa;	30 sekund	500 ml	szt. 150

	<p>Emulsja woda w oleju do codziennego stosowania - posiadająca właściwości pielęgnujące i regenerujące uszkodzoną skórę, wzmacniać jej elastyczność i poprawiać jej wilgotność</p> <p>- musi mieć działanie ochronne oraz przyjemny i delikatny zapach, być przetestowana klinicznie i dermatologicznie - może być zastosowana do pielęgnacji całego ciała</p>	<p>min. Alkohol cynamonowy Geraniol.</p>	<p>x</p>	<p>x</p>	<p>x</p>	<p>500 ml</p>	<p>szt.</p>	<p>100</p>	
<p>5</p>	<p>Alkoholowo-wodny żel, o właściwościach tiktotropowych, o pH neutralnym dla skóry, przebadany dermatologicznie oraz z możliwością stosowania przez kobiety w ciąży, do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakteriobójcze (w tym: Acinetobacterbaumanii, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecium (ERV/VRE), Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae), prątkobójcze, grzybobójcze oraz wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) w czasie do 30 sek. Nie zawierający barwników, konserwantów oraz substancji zapachowych. Konfekcjonowany w dwuwarstwowe worki o pojemności 700 ml, wykonane z PE, PP, PA z trójdziałelną zastawką zapobiegającą zasysaniu powietrza i zanieczyszczeń. Opakowanie kompatybilne z dozownikami łokciowymi i automatycznymi Systemu Sterisol, potwierdzone oświadczeniem producenta dozowników.</p>	<p>Etanol i propan -2 -ol</p>	<p>stężony (gotowy do użycia)</p>	<p>B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, Noro, Rota, Vaccinia)</p>	<p>30 s 1,5 min</p>	<p>Worek 700 ml</p>	<p>szt.</p>	<p>300</p>	
<p>6.</p>									

<p>Preparat myjący przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, przebadany wg EN 1499. Bez zawartości barwników, konserwantów, chlorhoksydyny oraz pochodnych fenolowych. Polecany również do mycia ciała dzieci i niemowląt. Konfekcjonowany w dwuwarsztwowe worki wykonane z PE, PP, PA z trójdziałelną zastawką zapobiegającą zasysaniu powietrza i zanieczyszczeń. Opakowanie kompatybilne z dozownikami łokciowymi i automatycznymi Systemu Sterisol, potwierdzone oświadczeniem producenta dozowników.</p>	X	X	X	X	Work 700 ml	szt.	200
---	---	---	---	---	-------------	------	-----

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. 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).

Pakiet nr 8

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	Bezbarwny preparat o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtuszczenia skóry przed iniekcjami i punkcjami, oparty o mieszanke trzech alkoholi (zawartość alkoholi min 70%). Niezawierający fenolu i pochodnych oraz jodu i jego związków. Wymagane badania kliniczne np. IMID, dopuszczające do stosowania preparatu na skórze noworodków i niemowląt.	alkohole etylowy izopropylowy benzylowy, nadtlenek wodoru,	stężony gotowy do użycia	B, Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, HIV)	do 1 min.	butelka 350 ml z atomizerem	szt.	500
2	Barwiony preparat o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtuszczenia skóry przed iniekcjami i punkcjami, oparty o mieszanke trzech alkoholi (zawartość alkoholi min 70%). Niezawierający fenolu i pochodnych oraz jodu i jego związków	alkohole etylowy izopropylowy benzylowy, nadtlenek wodoru,	stężony gotowy do użycia	B, Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, HIV)	do 1 min.	butelka 350 ml z atomizerem	szt.	45
3	Preparat do ogólnej antyseptyki skóry przed procedurami naruszającymi ciągłość skóry oraz do higienicznej dezynfekcji rąk. Dezynfekcja skóry przez spryskiwanie lub przecieranie za pomocą sterylonego gazika.	alkohol etylowy (min. 70%) 2% diglukonianuchlorotheksydyny	stężony gotowy do użycia	B, Tbc, drożdże oraz wirusy osłonione (łącznie z HBV, HCV, HIV)	dezynfekcja skóry – 30 do 60s., dezynfekcja skóry	butelka 250 ml	szt.	8

Pakiet nr 9

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1.	<p>Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i granicząca z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacjach w ginekologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, położnictwie itp. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny, z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, opracowaniu ran oparzeniowych, owrzodzeń żylnych, płukaniu otwartych ropni, pielęgnacji szwów pooperacyjnych, przed badaniami douchowowymi, w pediatrii. Nie wpływający negatywnie na gojenie się ran. Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany do bezpłatnego dostarczenia spryskiwaczy do preparatu, w ilości wskazanej przez Zamawiającego, przy każdorazowym zamówieniu 1000 ml</p>	Dichlorowodorekocetenidyny	stężony (gotowy do użycia)	B, (Chlamydia, Mycoplasma), F, pierwotniaki, V (HIV, HBV, HCV, HSV)	1 min.	Butelka do 1 l z atomizerem Butelka do 250 ml	szt.	350 70
2.	<p>Preparat do dezynfekcji błon śluzowych jamy ustnej, środek nie zawierający alkoholu, jodu i chlorheksydyny, nie wywołujący alergii, nie drażniący śluzówek, nie przebarwiający szkliva, o miętowym smaku.</p>	Dichlorowodorekocetenidyny	x	B, F	do 60 sek.	Opakowanie do 250 ml	szt.	240
3.	<p>Bezbarwny preparat w żelu do dekontaminacji, nawilżania i oczyszczania ran. Zawierający octenidynę, bez zawartości poliheksanidyny, alkoholu, środków</p>	Dichlorowodorekocetenidyny	x	B, F	do 60 sek.	Opakowanie do 20 ml	szt.	120

	konserwujących. Usuwający skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny II b-sterylny							
4.	Bezbarwny preparat w płynie do dekontaminacji, nawilżania i oczyszczania ran. Zawierający octenidynę, bez zawartości polileksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwający skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny II b.	Dichlorowodorekoceten idyny Oxydermol	x	x	x	Opakowanie do 350 ml	szt.	4
5.	Biologicznie aktywny roztwór, środek stosowany do płukania, oczyszczania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych oraz zakażonych. Działanie antybakteryjne bakterie G(+), G(-) MRSA, VRE ,przeciwzapalne, redukcja biofilmu, aktywna regeneracja tkanki. Likwidacja zarodników, wirusów oraz grzybów, redukcja nieprzyjemnego zapachu, neutralne pH. Ogranicza rozwój drobnoustrojów poprzez eliminowanie jednokomórkowych patogenów, nie wywołując jednocześnie toksycznych czy drażniących zdrowych komórek.	Roztwór oksydantów	x	B, MRSA, VRE F, V	x	Opakowanie 990 ml	szt.	20

6.	Krem z zawartością oktenidyny, zawierający pantenol, bisabolol oraz parafinę ciekłą, wspomaga regenerację naskórki w fazie epitelizacji, do skóry wrażliwej suchej, łuszczącej się popękanej	Dichlorowodorek octenidyny, bisabolol, parafina	x	x	x	Opakowanie 50 ml	szt.	100
7.	Preparat w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji zanieczyszczonej skóry. Posiadający jako nośnik gaz. Na bazie parafiny, zawierający alkohol benzylowy, fenyletylowy i tenzydny. Niwelujący przykre zapachy o Ph 6,7- 7,3	parafina, alkohol benzylowy, fenyletylowy, tenzydny	x	x	x	Opakowanie 500 ml	szt.	10

Uwaga!

Zamawiający nie dopuszcza preparatów opiniowanych wyłącznie na podstawie 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 szczypty 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).

Pakiet nr 10

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka miary	Ilość
1	Gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu również na oddziałach pediatrycznych (pozytywna opinia kliniczna dopuszczająca stosowanie na oddziałach pediatrycznych) niezawierający aldehydów; dozowanie w postaci piany; opakowanie bez zawartości freonu	glukoprotamina, QAC	stężony (gotowy do użycia)	B, F, V (Adeno, Rotawirusy, HIV, HBV) Tbc	5 min.	750 ml ze spryskiwaczem	szt.	250
2	Preparat do dezynfekcji i czyszczenia powierzchni, sprzętu medycznego. Bez zawartości aldehydów i chloru. Roztwór roboczy zachowuje aktywność przez min. 14 dni. Dobra tolerancja materiałowa. Wymagane badania kliniczne potwierdzające możliwość stosowania oddz. Noworodkowych np. IMiD.	fenoksyetanol, QAC, dodecloaminy	do 1%	Bakteriobójcze, drożdżobójcze, pętkobójcze, wirusobójcze – HIV, HBV, HCV, Rota – do 15 minut	15 min.	Butelka do 2,0 l	szt.	5
3	Preparat do dezynfekcji małych powierzchni czystych, nie zawierający aldehydów, etanolu i QAC. Wymagany dokument potwierdzający wykonanie badań klinicznych na terenie UE dopuszczający stosowanie preparatu na oddziałach dziecięcych np. IMiD. Wykonawca jest zobowiązany do bezpłatnego dostarczenia spryskiwaczy do preparatu, w ilości wskazanej przez Zamawiającego, przy	propanol, amfoterycyny i związki powierzchniowo-czynne o działaniu mikrobójczym	stężony (gotowy do użycia)	B, F Tbc V (HBV, HIV, Rota, Adeno)	5 min.	opakowanie 1 l	szt.	700

	każdorazowym zamówieniu								
4	Preparat na bazie aktywnego tlenku 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, czterocetyloetylenodi amina, kwas cytrynowy, 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 matych powierzchni odpornych na działanie alkoholu 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 matych powierzchni odpornych na działanie alkoholu 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 130x220 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 alkoholu 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	<p>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 alkoholu łącznie z głowicami USG</p>	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	<p>Preparat w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych (w tym np. sond USG). Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadociowego, QAV oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m²</p>	nadtlenek wodoru	gotowe do użycia	Bakterie (z Tbc0, Grzyby, Wirusy, Spory (łącznie z clostridium difficile) EN 16615)	do 15 min.	Opakowanie (typu flowpack 100ch usteczek o wymiarach 20 x 20 cm	szt.	25
10	<p>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.</p>	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 (<i>E. hirae</i> , <i>S. aureus</i> , <i>E. coli</i> , <i>P. aeruginosa</i>), wg EN 13624 na grzyby (<i>C. albicans</i>) w czasie 15s; pakowane pojedynczo w hermetycznie zamkniętych saszetkach; wyrób medyczny klasy I	70% alkoholem izopropylowym 2% chlorheksydyna	gotowe do użycia	skuteczne w warunkach czystych i brudnych wg EN 13727 na bakterie (<i>E. hirae</i> , <i>S. aureus</i> , <i>E. coli</i> , <i>P. aeruginosa</i>), wg EN 13624 na grzyby (<i>C. albicans</i>) w czasie 15s	do 15s	opakowanie 100 szt. gazików.	szt.	16
----	---	--	------------------	---	--------	------------------------------	------	----

Uwaga!

Zamawiający nie dopuszcza preparatów opiniowanych wyłącznie na podstawie 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).