**Pakiet nr 30**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Charakterystyka preparatu | Główne substancje czynne | Stężenie użytkowe | Spektrum działania | Czas ekspo-zycji | Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika | Jednostka miary | Ilość  |
| 1 | Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych, skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami chirurgicznymi i okulistycznymi; bez zawartości alkoholu; zawierający 7,5% powidonu jodowanego z 10% zawartością przyswajalnego jodu (co odpowiada 0,75% jodu w preparacie); skuteczny na: bakterie, prątki, grzyby, wirusy, pierwotniaki i przetrwalniki bakterii; w zależności od potrzeby z możliwością stosowania jako koncentrat lub po rozcieńczeniu. Produkt leczniczy . | 7,5% powidonu jodowanego z 10 % zawartością jodu (co odpowiada 0,75% jodu w preparacie) | stężony(gotowy do użycia i po rozcieńczeniu) | B w tym (MRSA),F,V, Tbc | 1 min | 250 ml ze spryskiwaczem | szt. | 150 |
| 2 | Sterylny, gotowy  do użycia roztwór służący do irygacji, czyszczenia, nawilżania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-II stopnia, usuwania włóknistych płaszczy i biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; bezzapachowy, nie wykazujący działania dezynfekcyjnego; zawierający poliheksanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, chlorowodorek oktenidyny. Wyrób medyczny klasy III. | zawierający poliheksanidynę i betainę; | stężony(gotowy do użycia) | Usuwanie bioflimulawaseptyk  | x | 1 l | 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 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).**