

**Opis przedmiotu zamówienia 9/2020
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	Pięcioletni preparat do maszynowego i	x	0,01 do 0,5 %					

	<p>manualnego mycia narzędzi, oprzyrządowania anesteziologicznego i innych wyrobów medycznych. Posiadający w składzie enzymy (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza), jonowa substancja powierzchniowo-czynna, stabilizator. Stężenie 0,1-0,5%. Maksymalna temperatura stosowania 60 °C.</p> <p>Wymagana kompatybilność z preparatem do dezynfekcji wysokiego poziomu z pozycji nr 1.</p>			x	x	Kanister do 5 l	szt.	20
--	--	--	--	---	---	-----------------	------	----

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. Środki do myjni maszynowej powinny być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta. Opakowanie winno posiadać etykietę 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 do mycia i dezynfekcji narzędzi w postaci koncentratu bez substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych, zawierający propionian didecyldimetyloamoniowy, kompleks trójenzymatyczny (amylaza, lipaza, proteaza). Neutralne pH roztworu. Skuteczność biobójcza. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatyczny.	Propionian didecyldimetyloamoniowy, Polihexanid	0,5%	Bakterie (z Tbc), Grzyby, Wirusy (HIV, HBV, HCV)	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 utwardzenia 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,	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

	HCV] (RKI,DVV) 1%,15 min. Zalecanie zastosowanie 1,0%, 15minut.								
3	Preparat zawierający kompleks trójenzymatyczny (lipaza, amylaza, proteaza) propionian didecylo-dimetyloamoniowy i poliheksamid, w pianie przeznaczony do nawilżania i wstępnej dezynfekcji (B,Tbc, F, V) zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych oraz innych wyrobów medycznych.	Propionian didecyloamoniowy, Polihexamid	stężony (gotowy do użycia)	Bakterie (Grzyby, Wirusy (HIV,HBV, HCV)	15 min.	Butelka 750 ml z końcówką spieniającą	szt.	120	

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).

Pakiet nr 3

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jednostka 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 środkiem 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 czułego 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, fosorany,</p>	x	1%	Bakterie (z Tbc), Grzyby, Wirusy	10 min.	Opakowanie kanister 5 l	szt.	4

6	<p>Olej do końcówek roboczych silników chirurgicznych. Smarujący zawiasy, ruchome złącza i dostępne łożyska. Zabezpieczający przed korozją, nie zawierający silikonu, niefotoksydne i niedrażniące wg rekomendacji USP XXI OECD. Pozytywna opinia producenta narzędzi Aesculap-Chifa.</p>	x	x	x	x	Opakowanie 300 ml	szt.	6
7	<p>Płynny, kwaśny preparat do gruntownego oczyszczania narzędzi chirurgicznych z nalotów rdzy, przebarwień, zmatowień oraz zanieczyszczeń organicznych metodą zanurzeniową lub ultradźwiękową oparty o niejonowe środki powierzchniowo czynne i kwas fosforowy.</p>	x	x	x	x	Opakowanie 1 l	szt.	10
8	<p>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.</p>	x	x	x	gotowy do użycia	Opakowanie aerozol 400 ml	szt.	5

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 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%ofosfoniany, 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	szt.	40

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).

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
2.	Preparat do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz pomieszczeń za pomocą dyfuzji środka dezynfekcyjnego. Dezynfekcja bezdotykowa, drogą powietrzną do 40 m ³ .	Chlorek didecyldimetyloaminowy. Aldehyd cynamonowy -0,02%	x	Bakterie, Tbc, Grzyby, Wirusy,	Do 1 godz.	Pojemnik 50 ml	szt.	200

Uwaga!

Zamawiający nie dopuszcza preparatów opiniowanych wyłączenie 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

Lp.	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	Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych. Bez zawartości aldehydów, substancji utleniających oraz pochodnych fenolowych. Możliwość stosowania w obecności pacjentów. Ph roztworu powyżej 12,2	Chlorowodorek aminokwasu, chlorek didecyldimetyloamionowy, niejonowe detergenty	0,25%	B, Tbc, V (HIV, HBV, HCV)	do 15 min.	Kanister do 5 l z pompką dozującą	szt.	70

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).

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) – Adeno, Polio –</p>	<p>15s. 15 s 20s. 15 s 2 min</p>	<p>Opakowanie 1 l</p>	<p>szt.</p>	<p>1300</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 chloreksydyny i pochodnych fenolowych, zawierający substancje pielęgnujące. Wymagana pozytywna ocena użytkowa IMiDz (lub instytutu równoważnego) do dezynfekcji rąk personelu w oddziałach noworodków i wcześniaków.</p>	<p>alkohol izopropylowy chlerek benzalkoniowy, kwas undecylowy</p>	<p>stężony gotowy do użycia</p>	<p>B, Tbc, F, V (HBV, HIV, HCV)</p>	<p>30 sekund</p>	<p>Opakowanie 500 ml z pompką</p>	<p>szt.</p>	<p>400</p>
3	<p>Delikatny, płynny preparat do mycia rąk i ciała dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, o pH 5,0 zawierający APG (alkilo-polioglikozyd), 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>	<p>APG</p>	<p>x</p>	<p>x</p>	<p>x</p>	<p>11</p>	<p>szt.</p>	<p>600</p>
4.	<p>Gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała w tym włosów bez konieczności sputkiwania 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; Acinetobacterbaumannii; Pseudomonasaeruginosa; Klebsiellapneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans); konfekcjonowany w opakowaniach 500ml wyrób medyczny klasy III.</p>	<p>na bazie polihexanidyny</p>	<p>stężony gotowy do użycia</p>	<p>bakterie (w tym MDRO Multi- DrugResistantO rganism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa;</p>	<p>30 sekund</p>	<p>500 ml</p>	<p>szt.</p>	<p>150</p>

						Acinetobacter Baumannie				
5	<p>Emulsja woda w oleju do codziennego stosowania</p> <ul style="list-style-type: none"> - posiadająca właściwości pielęgnujące i regenerujące uszkodzoną skórę, wzmacniać jej elastyczność i poprawiać jej wilgotność - musi mieć działanie ochronne oraz przyjemny i delikatny zapach, być przetestowana klinicznie i dermatologicznie - może być zastosowana do pielęgnacji całego ciała 	min. Alkohol cynamonowy Geraniol.	x	x	x		500 ml	szt.	70	
6.	<p>Wodno-alkoholowy preparat w postaci bezbarwnego żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania. Zawierający etanol 72%, glicerynę, alkohol mirystylowy o pH 7,4 do skóry wrażliwej, bez zapachu, barwników i parabenów. Konfekcjonowany w dwuwarstwowe worki o pojemności 700 ml, wykonane z PE, PP, PA z trójdzieloną zastawką zapobiegającą zasypaniu powietrza i zanieczyszczeń. Opakowanie kompatybilne z dozownikami łokciowymi i automatycznymi Systemu Sterisol, potwierdzone oświadczeniem producenta dozowników.</p>	Etanol i propan -2 -ol	Stężony (gotowy do użycia)			B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, Noro, Rota, Vaccinia)	Worek 700 ml	szt.	450	
7.	<p>Preparat myjący przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, przebadany wg EN 1499. Bez zawartości barwników, konserwantów, chlorheksydy i pochodnych fenolowych. Polecany również do mycia ciała dzieci i niemowląt. Konfekcjonowany w dwuwarstwowe worki wykonane z PE, PP, PA z trójdzieloną zastawką zapobiegającą zasypaniu powietrza i zanieczyszczeń. Opakowanie kompatybilne z dozownikami łokciowymi i automatycznymi Systemu</p>	x	x			x	Worek 700 ml	szt.	200	

	Sterisol, potwierdzone oświadczeniem producenta dozowników.							
--	---	--	--	--	--	--	--	--

Uwaga!

Zamawiający nie dopuszcza preparatów opiniowanych wyłącznie na podstawie 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 8

L. p.	Charakterystyka preparatu	Główne substancje czynne	Stężenie użytkowe	Spektrum działania	Czas ekspozycji	Wymagane opakowanie – rodzaj pojemnika	Jedno sztka miary	Ilość
1	Bezbarwny preparat o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczenia 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 benzyłowy , 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 odtłuszczenia 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 benzyłowy , nadtlenek wodoru,	stężony gotowy do użycia	B, Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, HIV)	do 1 min.	butelka 350 ml z atomizerem	szt.	50
3	Gaziki jednorazowego użytku z włókniny polipropylenowo celulozowej nasączone 70 % alkoholem izopropylowym, do dezynfekcji skóry wkłuciami, pocieraniami krwi, zastrzykami i szczepieniami op. 100 szt.	70 % alkohol izopropylowy	stężony gotowy do użycia	B, F, V	do 15 min.	butelka 1,0 l	szt.	220
						Opakowanie 100 szt. gazików	op.	50

4	<p>Preparat do ogólnej antyseptyki skóry przed procedurami naruszającymi ciągłość skóry oraz do higienicznej dezynfekcji rąk. Dezynfekcja skóry przez spryskiwanie lub przecieranie za pomocą sterylnego gazika.</p>	<p>alkohol etylowy (min. 70%) 2% diglukonianuchlorheksydyny</p>	<p>stężony gotowy do użycia</p>	<p>B, Tbc, drożdże oraz wirusy osłonięte (łącznie z HBV, HCV, HIV)</p>	<p>dezynfekcja skóry – 30 do 60s., dezynfekcja skóry bogatej w gruczoły łojowe 5min., dezynfekcja rąk zgodnie z EN1500 – 30s</p>	<p>butelka 250 ml</p>	<p>8 szt.</p>
---	--	---	-------------------------------------	--	--	-----------------------	---------------

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).

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 odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchniowych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi,</p> <p>Wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych.</p> <p>Wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, przed cewnikowaniem pęcherza moczowego,</p> <p>W pediatrii (m. in. pielęgnacja kikutu pępowinowego). Do dezynfekcji jamy ustnej.</p> <p>W leczeniu antyseptycznym grzybicy międzypalcowej. W obrębie narządów rodnych (stany zapalne pochwy, żołądź prącia). Produkt leczniczy. Wykonawca jest zobowiązany do bezpłatnego dostarczenia spryskiwaczy do preparatu, w ilości wskazanej przez Zamawiającego, przy każdorazowym zamówieniu 1000 ml.</p>	Dichlorowodorekoceten idyny	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	szk.	150 70

2.	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.	Dichlorowodorekocenten idyny	x	B, F	do 60 sek.	Opakowanie do 250 ml	szt.	250
3.	Bezbarwny preparat w żelu do dekontaminacji, nawilżania i oczyszczania ran. Zawierający octenidynę, bez zawartości polihexanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwający skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny II b- sterylny	Dichlorowodorek octenidyny	x	B, F	do 60 sek.	Opakowanie do 20 ml	szt.	20
4.	Bezbarwny preparat w płynie do dekontaminacji, nawilżania i oczyszczania ran. Zawierający octenidynę, bez zawartości polihexanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwający skutecznie biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny II b.	Dichlorowodorekocenten 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.	100

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 oktenidyny, bisabolol, parafina	x	x	x	Opakowanie 50 ml	szt.	20
7.	Preparat w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji zanieczyszczonej skóry. Posiadający jako nośnik gaz. Na bazie parafiny, zawierający alkohol benzylowy, fenyletylowy i tenzyd. Niwelujący przykre zapachy o Ph 6,7- 7,3	parafina, alkohol benzylowy, fenyletylowy, tenzyd	x	x	x	Opakowanie 500 ml	szt.	10
8.	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	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.	10

	możliwością stosowania jako koncentrat lub po rozcieńczeniu. Produkt leczniczy					11	10
9.	<p>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 polihexanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, chlorowodorek oktenidyny.</p> <p>Wyrób medyczny klasy III.</p>	zawierający polihexanidynę i betainę;	stężony (gotowy do użycia)	Usuwanie biofilmu lawaseptyk	x	11 szt.	200

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 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. 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, Papowa, Adeno) Tbc (EN 14348)	1 min. 5 min	750 ml ze spryskiwaczem	szt.	300
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. 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.	Butełka do 2,0 l	szt.	4
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, amfoteryczone związki powierzchniowo-czynne o działaniu mikrobójczym	stężony (gotowy do użycia)	B, F (EN 16615) Tbc (EN 14348) V (HBV, HIV, HCV, Rota, Adeno)	1 min.	opakowanie 1 l	szt.	800

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, czteroacetyloloetylenodi 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 małych 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.	25
6	Gotowe do użycia, alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i małych 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 130/185 mm szt.	150
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.	30
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 alkoholu 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

		nadtlenek wodoru	gotowe do użycia	Bakterie, Tbc, Grzyby, Clostridium Difficile EN 16615 V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Noro),	do 15 min.	Opakowanie (typu flowpack) 100 chusteczek o wymiarach 20 x 20 cm	szt.	40
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 nadoctowego, QAV oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m²</p>							
10	<p>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</p>	70% alkoholem izopropylowym 2% 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	do 15s	opakowanie 100 szt. gazików	szt.	35

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).