Pakiet nr VI

 **Preparaty do mycia i dezynfekcji właściwej narzędzi i endoskopów.**

 **Przewidywana wielkość zamówienia na 24 miesiące**

| L.p | Charakterystyka preparatuZakres działania | Opakowanie | Ilośćroztworu | Ilość opakowań wynikająca z przeliczenia ilości zamawianej | Cena jednostkowa brutto | Wartość brutto | Nazwa handlowa preparatów |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. | Preparat bez zawartości aldehydów,chloru,QAV,pochodnych benzenu i fenolu, zawierający nadwęglan sodu. Przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych,endoskopów i inkubatorów. Możliwość użycia w myjkach ultradżwiękowych. Pozytywna opinia IMiDz w zakresie dezynfekcji inkubatorów. Czas działania B,F,V- 30 min. | Wiadro 2 kg | 6 kg |  |  |  |  |
| 2. | Preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia sprzętu medycznego, narzędzi chirurgicznych i giętkich endoskopów oparty na kwasie nadoctowym. W płynie z aktywatorem w płynie. Działający na bakterie,grzyby, wirusy(Adeno,Polio ), Tbc w czasie do 10 minut;spory w czasie do 45 min z paskami testowymi. Wymagana deklaracja zgodności CE | But.( 225 ml +210 ml) lub 5L | 1500 L |  |  |  |  |
| 3. | Preparat enzymatyczny do mycia wstępnego wszystkich rodzajów narzędzi medycznych i giętkich endoskopów, w postaci koncentratu. Zawierający środki powierzchniowo czynne i fosforany, zawierający związki chroniące przed korozją. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Stężenie 0,5%-2% w czasie 5-10min. Wymagana deklaracja zgodności CE. | But. 1 L -2 L |  840 L |  |  |  |  |
| 4 | Preparat zawierający dwuaminę kokosprorylenu i związki powierzchniowo czynne do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów zarówno sztywnych jak i giętkich. Nie zawierający aldehydów,fenoli, QAV,alkoholi aktywnego tlenu i biquanidyny. Aktywny wobec bakterii, Tbc, grzybów,wirusów w czasie 15 minut. Możliwość stosowania w myjkach ultradżwiękowych. Wymagana deklaracja zgodności CE. | But. 1 L | 100 L |  |  |  |  |

Opakowania muszą posiadać miarki lub pompki umożliwiające przygotowywanie prawidłowego stężenia preparatu

Data podpis i pieczęć wykonawcy

……………………………………