|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ZAŁĄCZNIK NR 5 - Opis przedmiotu zamówienia.**  **Zadanie nr 1 (pakiet niepodzielny) - Preparaty do dezynfekcji skóry, błon śluzowych, narzędzi chirurgicznych, powierzchni.** | | | | | | | | | | | | | | |
| **L.p.** | **Opis asortymentu** | | **Oferowany środek/**  **Producent** | **Maksymalna wielkość opakowania** | **Całkowita ilość w litrach** | **Cena jedn. netto** | **Cena jedn. brutto** | | **Wartość netto** | | **Stawka podatku VAT %** | | | **Wartość brutto** |
| **Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych pacjenta przed zabiegami i operacjami – niebarwione.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | Preparat bezbarwny do odkażania skóry przed operacją, biopsjami, punkcjami, pobieraniem krwi, cewnikowaniem, oparty o dwa składniki aktywne, alkohole: etanol i 2-propanol. Przeznaczony do stosowania na skóre niemowląt i noworodków, nie zawierający pochodnych fenolowych / difenylol/, chlorheksydyny i nadtlenku wodoru. Działający bakteriobójczo / gram + i gram - ) TbC, przeciwwirusowo i grzybobójczo. Spektrum:B (MRSA), Tbc, F, V (BVDV, Rota, Vaccinia, Polio), produkt leczniczy, konfekcjonowany w opak. 250 ml z atomizerem i butelce 1 litr. | |  | 0,25 L  Spray  1 L | 35 L  300 L |  |  | |  | |  | | |  |
| 2. | Alkoholowy preparat do dezynfekcji błon śluzowych obszaru genitalnego, oparty o etanol, chlorheksydynę, nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu, fenolu i ich pochodnych, QAV, QAC, pH 5,0. Spektrum: B, F, V (HIV, HBV, HCV), pierwotniaki. | |  | 0,5 L | 55 L |  |  | |  | |  | | |  |
| 3. | Preparat barwiony do odkażania skóry przed operacją, biopsjami, punkcjami, pobieraniem krwi, cewnikowaniem, oparty o dwa składniki aktywne, alkohole: etanol i 2-propanol. Przeznaczony do stosowania na skóre niemowląt i noworodków, nie zawierający pochodnych fenolowych / difenylol/, chlorheksydyny i nadtlenku wodoru. Działający bakteriobójczo / gram + i gram - ) TbC, przeciwwirusowo i grzybobójczo. Spektrum:B (MRSA), Tbc, F, V (BVDV, Rota, Vaccinia, Polio), produkt leczniczy, konfekcjonowany w opak. 250ml z atomizerem i butelce 1 litr. | |  | 0,25 L  1 L | 10 L  60 L |  |  | |  | |  | | |  |
| 4. | Sterylny preparat gotowy do użycia, bezzapachowy, nie wykazujący działania bójczego. Zawierający poliheksanidynę i betainę, służący do czyszczenia, nawilżania i utrzymania rany oraz opatrunku w stanie wilgotnym jak również do usuwania biofilmu z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki. Zakres stosowania preparatu obejmuje także rany oparzeniowe I-IV stopnia. Preparat przeznaczony do długoterminowego stosowania także w przypadku pacjentów o wrażliwej skórze. Bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, chlorowodorek oktenidyny, wyrób medyczny klasy III, konfekcjonowany w opakowaniach 40ml i 350ml. | |  | 40 ml  350 ml | 5 L  20 L |  |  | |  | |  | | |  |
| 5. | Wodny roztwór PVP – jodu, z zawartością 5-10% povidonu jodu. Preparat do odkażania pola operacyjnego skóry i błon śluzowych jamy ustnej, obszaru genitalnego, dekontaminacji MRSA. Do zastosowania w chirurgii, ginekologii, ortopedii, okulistyce. Spectrum: B, Tbc, V, F, S, pierwotniaki. Możliwość zastosowania do ran, oparzeń, odleżyn, niebarwiony,  opak. 250 ml. | |  | 0,25 L | 15 L |  |  | |  | |  | | |  |
| **Preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk personelu.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 6. | Gotowy do użycia preparat w płynie przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze; oparty na mieszaninie wyłącznie alkoholowych substancji czynnych, bez zawartości potencjalnie drażniących i alergizujących związków takich jak barwniki, środki zapachowe, pochodne fenolowe i chlorheksydyny, kwasy organiczne; pH 5,5; skuteczny w czasie 30s (dezynfekcja higieniczna) i 90s (dezynfekcja chirurgiczna); skuteczny na bakterie (w tym Tbc), grzyby i drożdżaki, wirusy (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio); przebadany wg. normy EN 14476.  Opakowania przystosowane do dozowania przy wykorzystaniu dozowników łokciowych typu Dermados lub pojemników proponowanych w pozycji 11. | |  | 0,5 L | 250 L |  |  | |  | |  | | |  |
| 7. | Alkoholowy preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk; zawierający jako substancje aktywną etanol w stężeniu 90g/100 mL preparatu.  Spektrum: B, Tbc, F, V (w tym wobec: HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Rotavirus, Norovirus, wirus grypy).  Higieniczna dezynfekcja rąk: skuteczny w czasie do 30 sek.  Wymagana pozytywna opinia Instytutu Matki i Dziecka dopuszczająca do stosowania do dezynfekcji rąk personelu na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych.  Opakowania przystosowane do dozowania przy wykorzystaniu dozowników łokciowych typu Dermados lub pojemników proponowanych w pozycji 11. | |  | 0,5 L | 100 L |  |  | |  | |  | | |  |
| **Preparaty do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk/ciała pacjenta.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 8. | Preparat do mycia skóry i rąk o pH fizjologicznym 5,5. Zawierający dodatkowe substancje chroniące skórę np. dietanoloamid kwasów tłuszczowych z oleju kokosowego, z zawartością kwasu mlekowego. Dla osób o wrażliwej skórze. Bez zawartości: kwasu benzoesowego, błękitu patentowego, wodorotlenku potasu. Służący również do mycia i kąpieli dzieci, niemowląt - posiadający pozytywną opinię IMiD, produkt kosmetyk. Opakowania przystosowane do dozowania przy wykorzystaniu dozowników łokciowych typu Dermados lub pojemników proponowanych w pozycji 11. |  | | 0,5 L | 400 L |  | |  | |  | |  | |  |
| 9. | Preparaty myjące o właściwościach mikrobójczych, do dekontaminacyjnego mycia rąk/ciała/włosów u pacjentów skolonizowanych MRSA; inaktywujący wirusy HBV, HCV, HIV. Skuteczna dekontaminacja w postaci nierozcieńczonej i rozcieńczonej (kąpiel). Dobra tolerancja dla skóry, bez działania drażniącego; nie powoduje uczuleń, przebadany dermatologicznie. O łagodnym zapachu. Zachowujący kwaśny odczyn skóry, pH 5,0 – 5,5. Opakowania przystosowane do dozowania przy wykorzystaniu dozowników łokciowych typu Dermados lub pojemników proponowanych w poz. 11. |  | | 0,5 L | 60 L |  | |  | |  | |  | |  |
| 10. | Gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała w tym włosów bez konieczności spłukiwania i zmywania; także do oczyszczania miejsc cewnikowania; usuwa nieprzyjemne zapachy; na bazie poliheksanidyny; skuteczny w czasie 30s na bakterie (w tym MDRO Multi-Drug Resistant Organism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans), wyrób medyczny klasy III, opak. 500ml |  | | 0,5 L | 60 L |  | |  | |  | |  | |  |
| 11. | Emulsja typu „olej w wodzie” przeznaczona do codziennej pielęgnacji rąk w szczególności o skórze wysuszonej i zniszczonej również dla osób skłonnych do alergii; zawierająca allantoinę i panthenol; bez zawartości barwników i parabenów; o pH ok.6; konfekcjonowana w opakowaniu 500ml, kosmetyk |  | | 0,5 L | 50 szt. |  | |  | |  | |  | |  |
| 12. | Preparat do dezynfekcji rąk przed zabiegami chirurgicznymi, oraz do higienicznej dezynfekcji rąk pomiędzy wykonywanymi zabiegami . Preparat posiada szeroki zakres biobójczego działania na mikroorganizmy chorobotwórcze: bakterie, prątki gruźlicy, grzyby i wirusy (typu Herpes). Na bazie alkoholi etanolu i izpropanolu, bez innych substancji czynnych. Zawarte w preparacie substancje nawilżające zapobiegają wysuszaniu rąk i utrzymują elastyczność skóry. Preparat jest dobrze tolerowany przez skórę nawet przy częstym stosowaniu. Jest dopuszczony do dezynfekcji rąk w zakładach przemysłu spożywczego i placówkach zbiorowego żywienia. Opakowanie a. 1 l typu worek, kompatybilny z dozownikiem będącym na wyposażeniu Zamawiającego. |  | | 1 L | 300 szt. |  | |  | |  | |  | |  |
| 13. | Uniwersalny dozownik ścienny wykonany z plastiku ABS przeznaczony do dozowania preparatów do odkażania, mycia i pielęgnacji rąk o następujących właściwościach: atest higieniczny PZH, dozowanie łokciem lub grzbietem dłoni, plastikowy bez elementów metalowych, dostosowany do pojemników o poj. 0,5 l., możliwość dezynfekcji wszystkich elementów dozownika (wyjmowana pompka dozująca), regulowana ilość dozowanego preparatu (0,5; 1 lub 1,5 ml.), dozowanie preparatów od góry pojemnika (eliminacja kapania i ew. przeciekania), do opakowań preparatów do mycia i dezynfekcji rąk proponowanych w pozycjach: 6, 7, 8, 9. |  | |  | 20 szt. |  | |  | |  | |  | |  |
| **Preparaty do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych.** | | | | | | | | | | | | | | |
| 14. | Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi. Możliwość zastosowania również w myjkach ultradźwiękowych. Spektrum działania: B, F, V (HBV, HCV, HIV), przy stężeniu 2,5% w czasie do 15 minut. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia. Roztwór do dezynfekcji narzędzi można stosować maksymalnie do 14 dni. Aktywność musi być kontrolowana paskami testowymi. |  | |  |  |  | |  | |  | |  | |  |
| 5l | 100 l |  | |  | |  | |  | |  |
| 15.  16. | Preparat w formie płynnego koncentratu do sporobójczej dezynfekcji wysokiego poziomu narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie wysokiej temperatury np. endoskopów giętkich), zawierający w swoim składzie składniki myjące. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis). Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008 w czasie 5 minut. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, aldehydów, kwasu nadoctowego, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: narzędzi (w tym do myjek ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia. Aktywność roztworu musi być kontrolowana paskami testowymi. Roztwór do dezynfekcji narzędzi można stosować maksymalnie do 14 dni. Niskie stężenie użytkowe 2,5%, opakowanie: 5 L  Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV). Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008 w czasie 5 minut. Na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), alkilotriaminy oraz tenzydów. Możliwość zastosowania do: instrumentów medycznych (także w myjkach ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych oraz sprzętu termolabilnego, narzędzi obciążonych krwią, ropą, białkami, tłuszczami. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Kompatybilność z preparatami do narzędzi i endoskopów na bazie poliaminy i innych składników aktywnych. Niskie stężenie użytkowe - 0,5%, opakowanie : 5 L z pompką dozującą. |  | | 5l  5l | 100 l  50 l |  | |  | |  | |  | |  |
| 17. | Wysokorafinowany olej do konserwacji instrumentów przed sterylizacją. Produkt nie jest oleisty, nie lepi się, nie jest toksyczny i nie zawiera silikonu. Zabezpiecza przed korozja, odbarwieniami, plamami. Posiada neutralne pH.  Opakowanie areozol/ spray 400ml |  | | 400 ml | 10 szt. |  | |  | |  | |  | |  |
| 18. | Pianka do wstępnego mycia, nawilżania i zapobiegana tworzeniu się biofilmu.Stosowana w zakresie temperatur 5-40 st. C, opak. 750 ml. |  | | 750 ml | 100szt. |  | |  | |  | |  | |  |
| **Preparat myjąco - dezynfekujący do małych i dużych powierzchni** | | | | | | | | | | | | | | |
| 19. | Preparat w formie nasączonych chusteczek gotowych do użycia do mycia i dezynfekcji głowic USG i powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę).  Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Noro), S (Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Bacillus subtilis, Bacillus cereus) w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: głowic USG, końcówek stomatologicznych, inkubatorów, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, małych powierzchni obciążonych krwią, plwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami.  Opakowania: wiaderko 225 listków (250x300 mm); wiaderko 450 listków (115x220 mm); tuba 225 listków ***(19,5x21 cm); flow-pack (200x300 mm).*** |  | | 225 szt. wiaderko  450 szt.  225 szt. tuba  200 szt. | 50op.  50op.  50op.  200op. |  | |  | |  | | |  |  |
| 20. | Uniwersalny preparat aplikowany w formie piany na bazie przyśpieszonego nadtlenku wodoru bez zawartości czwartorzędowych związków amoniowych, do mycia i dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Potwierdzona szeroka kompatybilność materiałowa (szkło, akryl, stal nierdzewna, tapicerka, wykładziny). Możliwość stosowania w obecności pacjentów, nie podrażnia dróg oddechowych, bez zawartości lotnych związków organicznych, substancji zapachowych, barwników. Podczas pracy nie są wymagane środki ochrony indywidualnej (takie jak maseczka, rękawice, czy gogle). Produkt biodegradowalny o właściwościach okamieniających. Zastosowanie także do inaktywacji zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, plwociny itd. oraz usuwania biofilmu. Skuteczność mikrobójcza, w tym także w warunkach brudnych zgodnie z normą EN 14885 dla obszaru medycznego: V (polio, adeno), F (aspergilus niger, candia albicans), B (w tym MRSA) oraz Tbc w czasie 15 minut. pH<2. Opakowanie 750ml z końcówką spieniającą. |  | | 0,75 L | 100 L |  | |  | |  | | |  |  |
| 21. | Gotowy do użycia preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych; oparty o etanol zawartość do 45g alkoholu; niezawierający QA, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotawirus, Norowirus, Adenowirus) w czasie do 1 minuty, wyrób medyczny klasy IIA, opakowania: 1 litr z atomizerem i 5 litrów. |  | | 1 l  5 l | 100  100 |  | |  | |  | | |  |  |
| 22. | Gotowy do użycia preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Noro), S (Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Bacillus subtilis, Bacillus cereus) w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu.  Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: narzędzi (w tym do myjek ultradźwiękowych), inkubatorów, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, powierzchni obciążonych krwią, plwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia.  Opakowania: ***kanister***  5 L.  Puste opakowanie do spray 0,5l w ilości wymaganej przez szpital w trakcie umowy przetargowej. |  | | 5 l | 20 szt. |  | |  | |  | | |  |  |
| 23. | Preparat w formie płynu gotowego do użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Bacillus subtillis) w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie co najmniej 7 składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, etanolu i propanolu, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: inkubatorów, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, powierzchni obciążonych krwią, plwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia.  Opakowanie 750 ml. |  | | 0,75 l | 100 szt. |  | |  | |  | | |  |  |
| 24. | Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji dużych i małych powierzchni i wyrobów medycznych (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Noro), S (Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Bacillus subtilis, Bacillus cereus) w czasie do 5 minut, przy stężeniu 5%. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, powierzchni obciążonych krwią, plwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami.  Koncentrat zmieszany z wodą  (niezanieczyszczony), zachowuje aktywność, tak samo jak termin ważności koncentratu, z którego został przygotowany. Opakowanie 5l. |  | | 5L | 15 szt. |  | |  | |  | | |  |  |
| 25. | |  | | --- | |  |   Preparat chlorowy w tabletkach – masa tabletki do 3g, do dezynfekcji dużych zmywalnych powierzchni, przedmiotów także w kuchenkach oddziałowych, zalewania plam krwi, wydzielin, wydalin, oparty o aktywny chlor. Przygotowanie roztworu roboczego poprzez dodanie preparatu do zimnej wody wodociągowej. Spektrum: B, F, V, Tbc (w stęż. aktywnego chloru do 2000 ppm.) Czas działania: B, Tbc, F, V – do 15 min. Wymagany atest dopuszczający dezynfekcję powierzchni kontaktujących się z żywnością. Zachowuje niezmienne właściwości (dozowanie) w całym okresie przydatności do użycia. |  | | 300 tabl. w opak. | 30 opakowań |  | |  | |  | | |  |  |
| 26.  27.  28.  29. | Tabletki do mycia i dezynfekcji na bazie aktywnego chloru ( Troklozen sodu). Pełne spektrum bójcze – bakterie wg Normy EN13727, grzyby wg Normy EN13624, wirusy (w tym Polio i Adeno) wg Normy EN 14476, prątki (M.avium i M.terrae) wg Normy EN 14348, spory (w tym Cl. Difficile) wg. Normy EN 13704 w stężeniu 1000 ppm w warunkach czystych i w stężeniu 2000 ppm w warunkach brudnych. Proste dozowanie – 1 tabletka / 1000 ppm na 1 litr wody Trwałość nieużywanego roztworu roboczego – 7 dni. Twarde opakowanie 200 sztuk.  Baza centralnego dozowania płynów na trzy stężenia 0,5 % 2,5 % i 5% kompatybilna z pozycją 14.  Wanna do dezynfekcji z kranikiem i siatka 30L  Pusty spray 0,5 l |  | | 200 tabl. w opak. | 30 opakowań  1 szt.  1 szt.  60 szt. |  | |  | |  | | |  |  |
| 30. | Żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania. Działa bakteriobójczo i wirusobójczo i grzybobójczo. Spełnia wymagania norm EN 14476 (wirusobójcza), EN 1040 i EN 13727 (bakteriobójcze), EN 1275 (drożdżo- i grzybobójcza), EN 14348 (przewciwko TbC), EN 1500, EN 12791 (dla zastosowań chirurgicznych)  Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes, RSV, ***HCV***, HIV, Polio). Zawiera składniki nawilżające, które poprawiają stan skóry rąk, testowany dermatologicznie, hipoalergiczny. Nie wymaga spłukiwania ani wycierania, dobrze wchłanialny. Postać preparatu: Żel  Związki aktywne: 70% etanol, propan-2-ol, glukonian miedzi.  Opakowanie: 350 ml + uchwyt do zawieszania butelki 350 ml  kompatybilny z żelem. |  | | 350 ml | 340 opakowań  170 uchwytów |  | |  | |  | | |  |  |
| 31. |  |  | | |  |  | |  | |  | | |  |  |
| **Razem:** | | | | | | | | | |  | | |  |  |  |  |  | **103 974,45** |  | **114 224,03** |

Warunki ogólne:

1. Zamawiający dopuszcza wyłącznie preparaty odkażające do rąk i skóry, których użycie nie wymaga innych czynności przygotowawczych np. rozcieńczania oprócz uzupełniania i wymiany wkładów.
2. Zamawiający dopuszcza wyłącznie preparaty, których ilość wymagana do jednorazowego higienicznego odkażania rąk nie przekracza 3 ml. w czasie 30 s.
3. W celu ujednolicenia warunków oceny wartości ofert Zamawiający stosuje następującą klasyfikację właściwości użytkowych preparatów:
   * B – preparat bakteriobójczy;
   * Tbc - preparat prątkobójczy (*M.tuberculosis*);
   * F – preparat grzybobójczy;
   * V – preparat o pełnej wirusobójczości, w tym HBV,HCV,HIV,Rotavirus (*do poziomu wirusa polio i adenovirus*);
   * S – sporobójczy
4. Zamawiający wymaga, aby tekst etykiet był w języku polskim, z opisem właściwości i zastosowania oraz oznakowaniem środków ostrożności dla użytkownika.
5. Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą ulotek informacyjnych oferowanych produktów, zawierających wymagane cechy preparatu.
6. Zamawiający wymaga, aby skuteczność (stężenie , spektrum i czas ) działania proponowanych preparatów do dezynfekcji powierzchni i narzędzi, oprócz ulotek informacyjnych, prospektów i instrukcji użycia były potwierdzone dokumentami z wykonanych badań potwierdzających skuteczność produktów dezynfekcyjnych wykonanych metodami uznanymi międzynarodowo lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub opinią PZH .
7. Zamawiający wymaga dostarczenia w ofercie kart charakterystyki substancji niebezpiecznych oferowanych produktów w języku polskim wydanych przez producenta lub ***dystrybutora*** oferowanego produktu.
8. Zamawiający wymaga, aby skuteczność bójcza preparatów dezynfekcyjnych była potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników (obszar medyczny) i danego zastosowania.
9. Na podstawie Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. z 2019 r. Dz.U. poz. 2211, ze zm.) art.72 pkt.1 Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał Koncesję hurtowni farmaceutycznej na obrót produktami (jeżeli wymagana).

UWAGA!

Zamawiający zastrzega zakup mniejszych ilości niż podane w pakiecie.

Niespełnienie „Warunków ogólnych” spowoduje odrzucenie oferty w przetargu.

Wartość netto zamówienia (cyfrowo i słownie):

Wartość brutto zamówienia (cyfrowo i słownie):

Podatek VAT (cyfrowo i słownie):

……………………………

Data i podpis osoby /osób uprawnionych

**PAKIET NR 2 (pakiet niepodzielny) - preparaty do mycia i dezynfekcji endoskopów oraz do myjni - dezynfektora**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Charakterystyka preparatu** | **Oferowany środek/Producent** | **Max. wielkość**  **opak.** | **Ilość opak.** | **Cena jedn. netto za 1l** | **Cena jedn. brutto za 1l** | **Wartość netto** | **Stawka podatku VAT %** | **Wartość brutto** |
| 1. | Preparat w formie płynnego koncentratu do maszynowej dezynfekcji narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie wysokiej temperatury endoskopów giętkich). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno), S (Bacillus subtilis) w czasie 5-10 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie co najmniej 3 składników aktywnych w tym: poliaminy, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, aldehydów, kwasu nadoctowego, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: narzędzi, endoskopów giętkich i sztywnych, opak. 5 litrów |  | 5l | 10szt |  |  |  |  |  |
| 2. | Płynny enzymatyczny preparat myjący w postaci koncentratu do mycia w myjniach-dezynfektorach, AER, w myjkach ultradźwiękowych oraz do mycia manualnego instrumentów chirurgicznych, stomatologicznych, endoskopowych i sprzętu anestezjologicznego. Usuwający pozostałości organiczne np. zaschniętą i zdenaturowaną krew i białka. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych. Posiadający w swoim składzie: enzymy proteolityczne i surfaktanty. Stężenie użytkowe 0,2%-0,5%, opak. 5 litrów |  | 5 L | 15 szt |  |  |  |  |  |
| 3. | Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Działający w czasie 10 minut (3 minuty w ultradźwiękach). Na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), tenzydów oraz ***pochodnych kwasu borowego***. Możliwość zastosowania do: instrumentów medycznych (także w myjkach ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych oraz sprzętu termolabilnego, narzędzi obciążonych krwią, ropą, białkami, tłuszczami. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Kompatybilność z preparatami do narzędzi i endoskopów na bazie poliaminy i innych składników aktywnych. Niskie stężenie użytkowe już od 0,3 do 0,5% do 0,5%, opak. 5 litrów |  | 5l 10 op. | |  |  |  |  |  |
| 4. | Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Działający w czasie 10 minut (3 minuty w ultradźwiękach). Na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), tenzydów oraz ***pochodnych kwasu borowego***. Możliwość zastosowania do: instrumentów medycznych (także w myjkach ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych oraz sprzętu termolabilnego, narzędzi obciążonych krwią, ropą, białkami, tłuszczami. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Kompatybilność z preparatami do narzędzi i endoskopów na bazie poliaminy i innych składników aktywnych. Niskie stężenie użytkowe już od 0,3%**,** opak. 1 litr. |  | 1l 10 szt. | |  |  |  |  |  |
| 5. | Preparat w formie płynnego koncentratu do sporobójczej dezynfekcji wysokiego poziomu narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie wysokiej temperatury np. endoskopów giętkich), zawierający w swoim składzie składniki myjące. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie 5-10 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie co najmniej 3 składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, aldehydów, kwasu nadoctowego, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: narzędzi (w tym do myjek ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia. Aktywność roztworu musi być kontrolowana paskami testowymi. Roztwór do dezynfekcji narzędzi można stosować maksymalnie do 14 dni, opak. 5 litrów. |  | 5l 2 szt. | |  |  |  |  |  |
| 6. | Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV) w czasie 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), alkilotriaminy oraz tenzydów. Możliwość zastosowania do: instrumentów medycznych (także w myjkach ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych oraz sprzętu termolabilnego, narzędzi obciążonych krwią, ropą, białkami, tłuszczami. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Kompatybilność z preparatami do narzędzi i endoskopów na bazie poliaminy i innych składników aktywnych. Niskie stężenie użytkowe - 0,5%, opak. 1 litr |  | 1l 10szt. | |  |  |  |  |  |
|  | **Preparaty do mycia i dezynfekcji do myjni – dezynfektora Ken** | | | | | | | | |
| 7. | 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. Opak. 5l |  | 60 szt. | |  |  |  |  |  |
| 8. | Płynny środek płuczący zawierający środki powierzchniowo czynne, fosfoniany oraz środki konserwujące. Do użycia w myjniach dezynfektorach niezawierający oleju parafinowego oraz alkoksylowanego alkoholu tłuszczowego. Do szybkiego bezzaciekowego płukania, znacznie przyśpieszający suszenie po maszynowym myciu i dezynfekcji, neutralizujący pozostałości alkaliczne. Znajdujący zastosowanie w miejscach gdzie do ostatniego płukania stosuje się wodę zmiękczoną. Dozowanie środka 0,2-0,8ml/l.  Opakowanie 5l |  | 24 szt. | |  |  |  |  |  |
| 9. | Płynny, słabo pieniący, neutralny środek dezynfekcyjny o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym i prątkobójczym na bazie aldehydu glutarowego i glioksalu; szczególnie dobrze dezynfekuje przedmioty z wrażliwych materiałów. Nie zawiera aldehydu mrówkowego oraz czwarto-rzędowych związków amoniowych.  Opakowanie 5l |  | 12 szt. | |  |  |  |  |  |
| 10. | Preparat do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych, zawiera biały olej (olej mineralny/płynna parafina), nie powoduje żadnych osadów, toksykologicznie bezpieczny. Skład <5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, ˃30% alifatyczne węglowodory, nie wpływający na proces sterylizacji parowej (rozpuszczalny w wodzie). Nie zawiera chlorofluorowęglowodorów (CFC) . Opakowanie 400ml |  | 50 szt. | |  |  |  |  |  |
|  | **Myjnia do butów DEKO** |  |  | |  |  |  |  |  |
| 11 | 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.  Opakowanie 5l |  | 60 szt. | |  |  |  |  |  |
| 12. | Płynny, neutralizujący i myjący środek do stosowania w myjniach dezynfektorach na bazie kwasu cytrynowego bezwodnego. Nie posiadający w swoim składzie fosforanów, azotanów oraz tenzydów. Maksymalna zawartość P2O5 w koncetracie wynosi <10 ppm. Wartość PH produktu 1,2.  Opakowanie 5l |  | 24 szt. | |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  | |  |  |  |  |  |
| Preparaty poz. 1 - 2 muszą być kompatybilne ze sobą.  Preparaty poz. 7 - 9 muszą być kompatybilne ze sobą.  Preparaty poz. 11-12 muszą być kompatybilne ze sobą. | | | | | | | | | |

Warunki ogólne:

1. W celu ujednolicenia warunków oceny wartości ofert Zamawiający wprowadza następującą klasyfikację właściwości użytkowych preparatów:
   * B – preparat bakteriobójczy;
   * Tbc - preparat prątkobójczy (*M.tuberculosis*);
   * F – preparat grzybobójczy;
   * V – preparat o pełnej wirusobójczości, w tym HBV,HCV,HIV,Rotavirus (*do poziomu wirusa polio i adenovirus*);
   * S – sporobójczy
2. Zamawiający wymaga, aby skuteczność (stężenie , spektrum i czas) działania proponowanych preparatów do dezynfekcji powierzchni i narzędzi, oprócz ulotek informacyjnych, prospektów i instrukcji użycia były potwierdzone dokumentami z wykonanych badań potwierdzających skuteczność produktów dezynfekcyjnych wykonanych metodami uznanymi międzynarodowo lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub opinią PZH .
3. Zamawiający wymaga dostarczenia w ofercie kart charakterystyki substancji niebezpiecznych oferowanych produktów w języku polskim wydanych przez producenta lub dystrybutora oferowanego produktu.
4. Zamawiający wymaga, aby skuteczność mikrobójcza preparatów dezynfekcyjnych była potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników ( obszar medyczny) i danego zastosowania.
5. Na podstawie Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. z 2019 r. Dz.U. poz. 2211, ze zm.) art.72 pkt.1 Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał Koncesję hurtowni farmaceutycznej na obrót produktami (jeżeli wymagana).

UWAGA!

Zamawiający zastrzega zakup mniejszych ilości niż podane w pakiecie.

Niespełnienie „Warunków ogólnych” spowoduje odrzucenie oferty w przetargu.

Wartość netto zamówienia (cyfrowo i słownie

Wartość brutto zamówienia (cyfrowo i słownie):

Podatek VAT (cyfrowo i słownie):

………………………………

Data i podpis osoby /osób uprawnionych

**Zadanie nr 3. System do utrzymania drożności dostępów naczyniowych.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Podatek VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent/ Numer katalogowy** |
| 1. | Strzykawka o pojemności 10 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl,  gotowa do użycia  bez konieczności odblokowywania tłoka,  jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie  zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym  miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym  otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb lub III. Okres ważności min. 24 m-ce . Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. | 100 szt. |  |  |  |  |  |
| 2. | Zestaw Praxiflow 46,7%,w składzie: strzykawka do przepłukiwania Praxiject 10ml i strzykawka CitraFlow z roztworem cytrynianu 46,7% (3 ml w strzykawce 5 ml), opakowanie 75 szt. | 75 szt. |  |  |  |  |  |
| 3. | Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, posiadający przeźroczystą obudowę oraz silikonową membranę split septum z gładką powierzchnią do dezynfekcji,. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. Prosty tor przepływu, min. 100 ml/min, przestrzeń martwa max. 0,1ml. Wnętrze zaworu pozbawione części mechanicznych i metalowych., ciśnienie neutralne. Zawór z dodatkową wewnętrzną dwukierunkową membraną silikonową, kompensującą ciśnienie refluksu, zapobiegająca okluzji. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii, daty ważności i nr. katalogowego. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Nie zawiera DEHP i lateksu. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań. Do stosowania przez 11 dni. | 100 szt. |  |  |  |  |  |
| . | | | |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Zamawiający zastrzega zakup mniejszych ilości niż podane w pakiecie.** | | | | | | | | | | | | |
| Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przez niego asortyment posiada wymagane deklaracje zgodności CE, normy, ulotki informacyjne, karty katalogowe, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych (jeżeli jest wymagany) i udostępni je na każde żądanie Zamawiającego. | | | | | | | | | | | | | | |
|
| Zamawiający w celu weryfikacji zaoferowanego asortymentu z wymaganiami SIWZ zastrzega sobie możliwość wezwania Zamawiającego do złożenia | | | | | | | | | | | | | | | |
| próbek z poszczególnych pozycji na każdym etapie postępowania przetargowego. | | | | | | | | | | | | |
|  | | |  | |  | |  | |  | |
| Wartość brutto zamówienia (cyfrowo i słownie) ………………………………………………………………………………………………………………. | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Wartość netto zamówienia: (cyfrowo i słownie) ……………………………………………………………………………………………………………….. | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Podatek VAT (cyfrowo i słownie)………………………………………………………………………………………………………………………………. | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ……………………………………………………… | | | |  | |  | |  | |
| data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy | | | | | | |  | |  | |
| **Zadanie nr 4. Zestaw do operacji przepukliny pachwinowej bez siatki – 50 zestawów.** | | | | | | | | | | |
| **Lp.** | **Nazwa** | | | | | | | | | | **Ilość** | |
| Zestaw do operacji przepukliny pachwinowej bez siatki składający się z następującego asortymentu: | | | | | | | | | | | | |
| 1. | Chusta 149 x 180 cm, samoprzylepna | | | | | | | | | | 2 | |
| 2. | Chusta 75 x 90 cm, samoprzylepna | | | | | | | | | | 2 | |
| 3. | Chusta na stolik Mayo 80 x 144 cm | | | | | | | | | | 1 | |
| 4. | Chusta 150 x 200 cm | | | | | | | | | | 1 | |
| 5. | Chusta 140 x 150 cm | | | | | | | | | | 1 | |
| 6. | Kompres 7,5 x 7,5 cm, 12 warstw, z nitką rentgenowską | | | | | | | | | | 20 | |
| 7. | Gazik preparacyjny średniej wielkości | | | | | | | | | | 10 | |
| 8. | Etykieta 89 x 50 mm | | | | | | | | | | 2 | |
| 9. | Etykieta 50 x 80 mm, Sandwich | | | | | | | | | | 1 | |
| 10. | Folia chirurgiczna typ Opsite 30 x 28 cm | | | | | | | | | | 1 | |
| 11. | Plaster z opatrunkiem 9 x 20 cm | | | | | | | | | | 1 | |
| 12. | Znacznik bawełniany chirurgiczny zielony śr 4mm dł.75cm | | | | | | | | | | 1 | |
| 13. | Nić syntetyczna wchłanialna od 56 do 70 dni glikolid i l-lactyd 90/10 powleczenie 50%kopolimer glikolidu i l-laktydu (glikolid i l-laktyd 35/65)50% stearynian wapnia grubość 0 dł. 70 cm 1/2 koła 37mm | | | | | | | | | | 1 | |
| 14. | Nić syntetyczna wchłanialna od 56 do 70 dni glikolid i l-lactyd 90/10 powleczenie 50%kopolimer glikolidu i l-laktydu (glikolid i l-laktyd 35/65)50% stearynian wapnia grubość 1 długość 90 cm 1/2 koła 40mm pogrubiona | | | | | | | | | | 1 | |
| 15. | Nić syntetyczna monofilamentowa wachłanialna 72%glikolid, 14%kaprolakton,14%węglan trimetylenu) bezbarwna, niepowlekana. Podtrzymywanie 50% 6-7 dni .Wchłanianie 56 dni. grubość 2/0 długość 70cm 3/8 koła 30mm odwrotnie tnąca | | | | | | | | | | 1 | |
| 16. | Skalpel bezpieczny Fig. 22 | | | | | | | | | | 1 | |
| 17. | Miska 25,4 x 14 x 5 cm, niebieska | | | | | | | | | | 1 | |
| 18. | Miska 250ml niebieska | | | | | | | | | | 1 | |
| 19. | Osłona uchwytu lampy | | | | | | | | | | 1 | |
| 20. | Hak do ran z polikarbonatu typ Roux 170 mm | | | | | | | | | | 2 | |
| 21. | Igłotrzymacz Mayo-Hegar, 16 cm | | | | | | | | | | 1 | |
| 22. | Pęseta anatomiczna o średniej szerokości, 14,5 cm | | | | | | | | | | 2 | |
| 23. | Pęseta chirurgiczna 14 cm, prosta | | | | | | | | | | 2 | |
| 24. | Nożyczki 14 cm, proste z zabezpieczającą osłonką na końcach | | | | | | | | | | 1 | |
| 25. | Nożyczki preparacyjne typ Metzenbaum z polikarbonatu 18 cm wygięte | | | | | | | | | | 1 | |
| 26. | Kleszczyki do gazików z polikarbonatu, proste | | | | | | | | | | 1 | |
| 27. | Kleszczyki tętnicze szare, Birkett, wygięte | | | | | | | | | | 1 | |
| 28. | Kleszczyki anatomiczne zagięte 12,5 cm | | | | | | | | | | 6 | |
| 29. | Zacisk kocher zagięty 2x1 z. 18,5cm | | | | | | | | | | 2 | |
| 30. | Kleszczyki wygięte, 14 cm | | | | | | | | | | 2 | |
| 31. | Zamknięcie na rzep 2 x 30 cm jedna strona z warstwą klejącą | | | | | | | | | | 1 | |
| 32. | Jednorazowy uchwyt do elektrod monopolarnej | | | | | | | | | | 1 | |
| 33. | Fartuch rozmiar XL | | | | | | | | | | 2 | |
| 34. | Fartuch rozmiar L | | | | | | | | | | 1 | |
| 35. | Ręcznik papierowy 57 x 37 cm | | | | | | | | | | 2 | |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Zamawiający zastrzega zakup mniejszych ilości niż podane w pakiecie.** | | | |
| Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przez niego asortyment posiada wymagane deklaracje zgodności CE, normy, ulotki informacyjne, karty katalogowe, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych (jeżeli jest wymagany) i udostępni je na każde żądanie Zamawiającego. | | | | |
|
| Zamawiający w celu weryfikacji zaoferowanego asortymentu z wymaganiami SIWZ zastrzega sobie możliwość wezwania Zamawiającego do złożenia | | | | | |
| próbek z poszczególnych pozycji na każdym etapie postępowania przetargowego. | | | |
|  |  |  |

**Cena za 1 zestaw**:

Brutto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Netto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Podatek VAT: …………….. % ……………………………………………………………………………………………………… (słownie)

**Cena za 50 zestawów**:

Brutto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Netto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Podatek VAT: …………….. % ……………………………………………………………………………………………………… (słownie)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | | | | |
| ……………………………………………………… |  |  | |
| data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy | | |

**Zadanie nr 5. Zestaw do operacji przepukliny pachwinowej z siatką – 50 zestawów.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Ilość** |
| Zestaw do operacji przepukliny pachwinowej z siatką składający się z następującego asortymentu: | | |
| 1. | Chusta 149 x 180 cm, samoprzylepna | 2 |
| 2. | Chusta 75 x 90 cm, samoprzylepna | 2 |
| 3. | Chusta na stolik Mayo 80 x 144 cm | 1 |
| 4. | Chusta 150 x 200 cm | 1 |
| 5. | Chusta 140 x 150 cm | 1 |
| 6. | Kompres 7,5 x 7,5 cm, 12 warstw, z nitką rentgenowską | 20 |
| 7. | Gazik preparacyjny średniej wielkości | 10 |
| 8. | Etykieta 89 x 50 mm | 2 |
| 9. | Etykieta 50 x 80 mm, Sandwich | 1 |
| 10. | Folia chirurgiczna typ Opsite 30 x 28 cm | 1 |
| 11. | Plaster z opatrunkiem 9 x 20 cm | 1 |
| 12. | Siatka do przepukliny z polipropylenu z niebieskimi pasami pozycjonującymi,fabrycznie ukształtowana, waga 36g/m2, grubość 0,39mm,wielkość porów 1,0mm . Rozmiar 6x14cm | 1 |
| 13. | Znacznik bawełniany chirurgiczny zielony śr 4mm dł.75cm | 1 |
| 14. | Nić syntetyczna wchłanialna od 56 do 70 dni glikolid i l-lactyd 90/10 powleczenie 50%kopolimer glikolidu i l-laktydu (glikolid i l-laktyd 35/65)50% stearynian wapnia grubość 0 dł. 70 cm 1/2 koła 37mm | 1 |
| 15. | Nić syntetyczna wchłanialna od 56 do 70 dni glikolid i l-lactyd 90/10 powleczenie 50%kopolimer glikolidu i l-laktydu (glikolid i l-laktyd 35/65)50% stearynian wapnia grubość 1 długość 90 cm 1/2 koła 40mm pogrubiona | 1 |
| 16. | Nić syntetyczna monofilamentowa wachłanialna 72%glikolid, 14%kaprolakton,14%węglan trimetylenu) bezbarwna, niepowlekana. Podtrzymywanie 50% 6-7 dni .Wchłanianie 56 dni. grubość 2/0 długość 70cm 3/8 koła 30mm odwrotnie tnąca | 1 |
| 17. | Skalpel bezpieczny Fig. 22 | 1 |
| 18. | Miska 25,4 x 14 x 5 cm, niebieska | 1 |
| 19. | Miska 250ml niebieska | 1 |
| 20. | Osłona uchwytu lampy | 1 |
| 21. | Hak do ran z polikarbonatu typ Roux 170 mm | 2 |
| 22. | Igłotrzymacz Mayo-Hegar, 16 cm | 1 |
| 23. | Pęseta anatomiczna o średniej szerokości, 14,5 cm | 2 |
| 24. | Pęseta chirurgiczna 14 cm, prosta | 2 |
| 25. | Nożyczki 14 cm, proste z zabezpieczającą osłonką na końach | 1 |
| 26. | Nożyczki preparacyjne typ Metzenbaum z polikarbonatu 18cm wygięte | 1 |
| 27. | Kleszczyki do gazików z polikarbonatu, proste | 1 |
| 28. | Kleszczyki tętnicze szare, Birkett, wygięte | 1 |
| 29. | Kleszczyki Anatomiczne Zagiete 12,5 cm | 6 |
| 30. | Zacisk kocher zagięty 2x1 z. 18,5cm | 2 |
| 31. | Kleszczyki wygięte, 14 cm | 2 |
| 32. | Zamknięcie na rzep 2 x 30 cm jedna strona z warstwą klejącą | 1 |
| 33. | Jednorazowy uchwyt do elektrod monopolarnej | 1 |
| 34. | Fartuch rozmiar XL | 2 |
| 35. | Fartuch rozmiar L | 1 |
| 36. | Ręcznik papierowy 57 x 37 cm | 2 |

|  |
| --- |
| **Zamawiający zastrzega zakup mniejszych ilości niż podane w pakiecie.** |
| Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przez niego asortyment posiada wymagane deklaracje zgodności CE, normy, ulotki informacyjne, karty katalogowe, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych (jeżeli jest wymagany) i udostępni je na każde żądanie Zamawiającego. | |
|
| Zamawiający w celu weryfikacji zaoferowanego asortymentu z wymaganiami SIWZ zastrzega sobie możliwość wezwania Zamawiającego do złożenia | | |
| próbek z poszczególnych pozycji na każdym etapie postępowania przetargowego. |

**Cena za 1 zestaw**:

Brutto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Netto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Podatek VAT: …………….. % ……………………………………………………………………………………………………… (słownie)

**Cena za 50 zestawów**:

Brutto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Netto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Podatek VAT: …………….. % ……………………………………………………………………………………………………… (słownie)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ……………………………………………………… |  |  | |
| data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy | | |

**Zadanie nr 6. Uniwersalna taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Podatek VAT %** | **Wartość brutto** | **Producent/ Numer katalogowy** |
| 1. | Uniwersalna taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet z dostępu przezzasłonowego jak i nadłonowego. Taśma wykonana z polipropylenu monofilamentowego. Środek taśmy, na długości 60 mm wygładzone termicznie. Długość taśmy 450 mm. Gramatura taśmy 450 mm. Gramatura taśmy 95 g/m2. Szerokość 1,1 cm. Taśma w osłonce ułatwiającej implantację. Taśma przystosowana do użycia z prowadnicami wielorazowymi z dostępu przezzasłonowego, jak i metodą zasłonową. | 10 |  |  |  |  |  |
| Razem | | | |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **Zamawiający zastrzega zakup mniejszych ilości niż podane w pakiecie.** |
| Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przez niego asortyment posiada wymagane deklaracje zgodności CE, normy, ulotki informacyjne, karty katalogowe, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych (jeżeli jest wymagany) i udostępni je na każde żądanie Zamawiającego. | |
|
| Zamawiający w celu weryfikacji zaoferowanego asortymentu z wymaganiami SIWZ zastrzega sobie możliwość wezwania Zamawiającego do złożenia | | |
| próbek z poszczególnych pozycji na każdym etapie postępowania przetargowego. |

Brutto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Netto (cyfrowo i słownie): ………………………………………………………………………………………………………………………

Podatek VAT: …………….. % ……………………………………………………………………………………………………….. (słownie)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ……………………………………………………… |  |  | |
| data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy | | |