**Додаток 2 Технічні вимоги**

***до тендерної документації на закупівлю***

**ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**Предмет закупівлі: *ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" —******24450000-3 – Агрохімічна продукція (24455000-8 Дезинфекційні засоби)***

Конкретна назва закупівлі -  ***Дезинфекційні засоби***

**Строк постачання товару**: ***протягом 2024 року.***

Кількість:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | **Найменування товару** |  | **Одиниця вимі ру** | **Кіль кість** |
| 1 | Засіб дезінфікуючий «Аеродизин (Aerodesin)»  або еквівалент | Флакон 1000 мл з дозуючим тригером | шт | 192 |
| 2 | Засіб дезінфікуючий “Бланідас 2000 ультра (Blanidas 2000 ultra) або еквівалент | Каністра 5000 мл | шт | 90 |
| 3 | Засіб дезінфікуючий “Бланідас 2000 ультра (Blanidas 2000 ultra)” або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 240 |
| 4 | Засіб дезінфікуючий “Бланідас 2000 ультра (Blanidas 2000 ultra)” або еквівалент | Флакон 250 мл | шт | 180 |
| 5 | Засіб дезінфікуючий з мийними властивостями «Біонол» або еквівалент | Банка  850 г | шт | 16 |
| 6 | Засіб дезінфікуючий Бланідас Актив  або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 60 |
| 7 | Засіб дезінфекційний «Бланідас Оксідез (Blanidas Oxides)» або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 96 |
| 8 | Засіб дезінфікуючий «Бланідас 300 (Blanidas 300)» або еквівалент | Банка 1 кг (табл) | шт | 96 |
| 9 | Засіб дезінфікуючий «Бланідас 300 (Blanidas 300)» або еквівалент | Банка 1кг (гранули) | шт | 96 |
| 10 | Засіб дезінфікуючий "Госпісепт (Gospisept)" гранули, 1 кг або еквівалент | Банка 1кг (гранули) | шт | 48 |
| 11 | Засіб дезінфікуючий “In Dent instru (Ін Дент інстру)” або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 12 |
| 12 | Засіб дезінфікуючий “**In Dent surface (Ін Дент сурфейс)** ” або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 12 |
| 13 | Засіб дезінфікуючий “**In dent hands (Ін дент хендс)**” або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 12 |
| 14 | Засіб дезінфікуючий “**In Dent express (Ін Дент експрес)**” або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 12 |
| 15 | Засіб дезінфекційний Неосептін перевін (Neoseptin perevin) або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 12 |
| 16 | Засіб дезінфікуючий «Неоцид (NEOCID)»  або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 12 |
| 17 | Засіб дезінфікуючий ONclean OXY (ОНклін Оксі)  або еквівалент | Каністра 5000 мл | шт | 40 |
| 18 | Засіб дезінфікуючий «Skin-Des premium clinic (Скін-дез преміум клінік)» або еквівалент | Флакон 250 мл | шт | 90 |
| 19 | Засіб дезінфікуючий «Skin-Des premium clinic (Скін-дез преміум клінік)» або еквівалент | Флакон 1000 мл | шт | 144 |

Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:

1. Залишковий термін придатності на момент постачання повинен складати не менше ніж 80% від загального терміну придатності визначеного виробником даного товару. Для підтвердження надати гарантійний лист у складі пропозиції.

2. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

3.Вимоги до тари та упаковки: тара та упаковка повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки). Форма випуску повинна відповідати заявленому переліку. Товар, що поставляється повинен відповідати медико – технічним вимогам вказаним в даній документації.

4. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання  товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає ***оригінал гарантійного листа*** виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назву Замовника

У разі подання пропозиції, **яка не відповідає медико-технічним вимогам та визначеному переліку, пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає вимогам документації електронних торгів.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Найменування** | **Фасування** | **Опис продукції** | **Кількість** |
| Засіб дезінфікуючий «Аеродизин (Aerodesin)»  або еквівалент | Флакон 1000 мл з дозуючим тригером | 1. Готовий до застосування засіб на основі суміші етилового та пропілового спиртів не більше 51%, дидецилдиметиламоніум хлорид або амоній,дидецилдиметил хлорид- не менше 0,025, інгібітор корозії. 2. Засіб має антимікробні (бактерицидні) властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, M. terrae,) MRSA, ентерокок, синьогнійну паличку, протей, Helicobacter pylory, ешерихії, Klebsiella pneumoniae, Pr. mirabilis, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE); вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, вакцинія-, аденовірусні інфекції, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози). 3. Засіб ефективний проти груп мікроорганізмів у біоплівках (руйнує та видаляє біологічні плівки) та володіє пролонгованою у часі антимікробною дією протягом 3-х годин. 4. Засіб зберігає усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію у присутності забруднень органічного походження. 5. Засіб не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних та гонадотропних властивостей. 6. Призначення  * для швидкої дезінфекції невеликих за площею об’єктів, виробів медичного призначення багаторазового використання при проведенні поточної, профілактичної та заключної дезінфекції, генеральних прибирань * дезінфекції та одночасного очищення невеликих за розмірами об’єктів, виробів медичного призначення, поверхонь медичного обладнання та устаткування,  1. У засобі не повинно міститись амінів, ізопропанолу, феноксієтанолу,перекису водню, кислоти, хлоргексидин, будь-які домішки чи функціональні добавки для догляду за шкірою 2. Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури не вище +35°С. 3. Термін зберігання (термін придатності) – не менше ніж 3 роки з дати виготовлення. 4. Надати : копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **192 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий “Бланідас 2000 ультра (Blanidas 2000 ultra)  або еквівалент | Каністра 5000 мл | 1. Готовий до використання засіб на основі етилового спирту (етанолу) не менше 74,5% 2. Засіб має антимікробну активність у відношенні збудників грампозитивних і грамнегативних бактерій, мікобактерій туберкулбозу (вкл.М. avium, M. Terrae), (MRSA), (Escherichia coli), (Ps. Aeruginosa), Klebsiella spp; вірусів (вкл. вірусні гепатити (А,В, С), ВІЛ,герпесу, поліо-,Ебола, норо-, корона-, рота-, адено-, вакцинія -,віруси грипу (вкл.типу А); Aspergillus niger, кандидози, трихофітії. 3. Призначення:  * Гігієнічна обробка рук (відповідно до EN 1500); * Хірургічна обробка рук – не менше 1,5хв. * для швидкої дезінфекції поверхонь виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інш.  1. Температура зберігання засобу не вище +30°С. 2. Термін придатності засобу - не менше ніж 3 роки з дати виготовлення. 3. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **90 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий “Бланідас 2000 ультра (Blanidas 2000 ultra)”  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Готовий до використання засіб на основі етилового спирту (етанолу) не менше 74,5% 2. Засіб має антимікробну активність у відношенні збудників грампозитивних і грамнегативних бактерій, мікобактерій туберкулбозу (вкл.М. avium, M. Terrae), (MRSA), (Escherichia coli), (Ps. Aeruginosa), Klebsiella spp; вірусів (вкл. вірусні гепатити (А,В, С), ВІЛ,герпесу, поліо-,Ебола, норо-, корона-, рота-, адено-, вакцинія -,віруси грипу (вкл.типу А); Aspergillus niger, кандидози, трихофітії. 3. Призначення:  * Гігієнічна обробка рук (відповідно до EN 1500); * Хірургічна обробка рук – не менше 1,5хв. * для швидкої дезінфекції поверхонь виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інш.  1. Температура зберігання засобу не вище +30°С. 2. Термін придатності засобу - не менше ніж 3 роки з дати виготовлення. 3. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **240 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий “Бланідас 2000 ультра (Blanidas 2000 ultra)”  або еквівалент | Флакон 250 мл | 1. Готовий до використання засіб на основі етилового спирту (етанолу) не менше 74,5% 2. Засіб має антимікробну активність у відношенні збудників грампозитивних і грамнегативних бактерій, мікобактерій туберкулбозу (вкл.М. avium, M. Terrae), (MRSA), (Escherichia coli), (Ps. Aeruginosa), Klebsiella spp; вірусів (вкл. вірусні гепатити (А,В, С), ВІЛ,герпесу, поліо-,Ебола, норо-, корона-, рота-, адено-, вакцинія -,віруси грипу (вкл.типу А); Aspergillus niger, кандидози, трихофітії. 3. Призначення:  * Гігієнічна обробка рук (відповідно до EN 1500); * Хірургічна обробка рук – не менше 1,5хв. * для швидкої дезінфекції поверхонь виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інш.  1. Температура зберігання засобу не вище +30°С. 2. Термін придатності засобу - не менше ніж 3 роки з дати виготовлення. 3. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **180 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий з мийними властивостями «Біонол»  або еквівалент | Банка 850 г | 1. Діючою речовиною засобу є алкілбензолсульфонат натрію (або сульфонол) не більше 10,0%. 2. Порошок від білого до світло жовтого кольору із включенням протеази або ензимів. 3. рН 1% - водного розчину не більше 11,5. 4. Засіб володіє бактерицидною (у т.ч. у відношенні E.coli, S.aureus, P.aeruginosa) 5. Призначення:  * ручне та механізоване достерилізаційне очищення ВМП * ручне достерилізаційне очищення ВМП * гнучких та жорстких ендоскопів; * Миття поверхонь приміщень, предметів долгяду за хворими; * Прання білизни.  1. Належить до мало небезпечних речовин при нанесенні на шкіру (4 клас небезпеки). Не виявляє шкірно-подразнювальних та сенсибілізуючих властивостей. 2. Гарантійний термін зберігання (термін придатності) 2 роки з дати виготовлення. 3. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001 (наявність копії сертифікату виробника). | **16 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий Бланідас Актив  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Засіб на основі поєднання третинних амінів (додецилбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін)) або 1,3-Пропандіамін,N-(3-амінопропіл)-N-додецил) не більше 20% та ЧАСів( алкілдиметилбензиламоній хлорид або N,N-диметил-N-алкіл(С6-18)-бензолметанаміній хлорид) не менше 10%. 2. Являє собою однорідну прозору рідину, яка добре розчиняється у воді. 3. Має антимікробну активність: бактерицидну, у відношенні грампозитивних і грам негативних бактерій, вкл.мікобактерії туберкульозу, збудників внутрішньолікарняних інфекцій, MRSA, клебсієли, легіонели, клостридії, сальмонели; вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, ВІЛ, герпесу, поліо-, корона-, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1), фунгіцидну (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів) та плісняві гриби, спороцидні властивості. 4. Призначення:  * Проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань. * Дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них).  1. Термін придатності робочих розчинів засобу – не менше 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 2. У засобі не повинно міститись хлору, кислот, ферментів, барвників та ароматизаторів. 3. Гарантійний термін зберігання ( придатності) - не менше 36 місяців з дати виробництва. 4. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. | **60 шт.** |
| Засіб дезінфекційний «Бланідас Оксідез (Blanidas Oxides)»  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Засіб на основі пероксиду водню в межах 10-16%; алкілдиметилбензиламонію хлорид не менше 3,75%. 2. Засіб має бактерицидні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, внутрішньолкарняних, особливо- небезпечних інфекцій-чума,холера; MRSA, синьогнійну паличку, Helicobacter pylory, Ps. aeruginosa; вірулоцидні властивості (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, СНІД (ВІЛ), Коксакі, рота-, корона-, вакцинія-, аденовірус, грипу, A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип», фунгіцидні (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, Aspergillus niger, спороцидні властивості. 3. Призначення:  * поточна, заключна та профілактична дезінфекція * дезінфекція та миття поверхонь, твердих меблів, обладнання, апаратів та устаткування * для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції та достерилізаційного очищення виробів медичного призначення (у тому числі жорстких та гнучких ендоскопів та медичних інструментів до них, стоматологічних інструментів); * для дезінфекції кувезів; * ДВР гнучких і жорстких ендоскопів, стерилізації ВМП.  1. Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів. 2. Термін придатності робочих розчинів при кімнатній температурі не менше 15 діб в закритих ємностях. 3. Термін придатності засобу не менше 2 років. 4. Надати: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. | **96 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий «Бланідас 300 (Blanidas 300)»  або еквівалент | Банка 1 кг (табл) | 1. Діюча речовина, мас., %: не менше 80,5 - натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти. 2. Засіб випускається у вигляді таблеток, вагою 3,2±0,2 г, які добре розчиняються у воді 3. При розчиненні однієї таблетки у воді виділяється 1,6±0,05 г, або не менше 50% активного хлору 4. Засіб має бактерицидні ( антимікробні властивості щодо грам позитивних та грамнегативних бактерій, вкл. туберкульоз ( M. Terrae), MRSA; віруліцидні властивості (вкл. парантеральні гепатити (B,C), ВІЛ( СНІД), герпес, грип, А (Н5N1), A (H1N1), корона-, ханта- адено- поліо- віруси,SARS; активний по відношенню до грибів роду Candida ( кандидози), збудників дерматомікозів, пліснявих грибів, має овоцидні та спороцидні властивості 5. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 6. Призначення:  * Поточна, заключна та профілактична дезінфекція та генеральні прибирання; * Дезинфекція поверхонь, дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення; * Дезінфекція (санація) та прання білизни у пральних машинах.  1. Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного засобу – не менше 6 діб 2. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова к-та, янтарна кислота. 3. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 3 років з дати виготовлення.   10. надати: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **96 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий «Бланідас 300 (Blanidas 300)»  або еквівалент | Банка 1 кг (гранули) | 1. Діюча речовина, мас., %: не менше 80,5 - натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти. 2. Засіб випускається у вигляді гранул, які добре розчиняються у воді 3. При розчиненні 2,68г гранул у воді виділяється 1,6±0,05 г, або не менше 50% активного хлору 4. Засіб має бактерицидні ( антимікробні властивості щодо грам позитивних та грамнегативних бактерій, вкл. туберкульоз ( M. Terrae), MRSA; віруліцидні властивості (вкл. парантеральні гепатити (B,C), ВІЛ( СНІД), герпес, грип, А (Н5N1), A (H1N1), корона-, ханта- адено- поліо- віруси,SARS; активний по відношенню до грибів роду Candida ( кандидози), збудників дерматомікозів, пліснявих грибів, має овоцидні та спороцидні властивості 5. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 6. Призначення: 7. Поточна, заключна та профілактична дезінфекція та генеральні прибирання; 8. Дезинфекція поверхонь, дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення; 9. Дезінфекція (санація) та прання білизни у пральних машинах. 10. Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного засобу – не менше 6 діб 11. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова к-та, янтарна кислота. 12. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 3 років з дати виготовлення. 13. надати: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **96 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий "Госпісепт (Gospisept)" гранули, 1 кг  або еквівалент | Банка 1 кг (гранули) | 1. Засіб випускається у порошкоподібному (гранульованому) вигляді або гранул , які добре розчиняються у воді. 2. Діюча речовина, мас.%:, натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти в межах 84,5-85,5% 3. Засіб має бактеріцидні ( антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, вкл. туберкульоз ( M. Terrae), MRSA; віруліцидні властивості (вкл.гепатит А, парантеральні гепатити (B,C) , ВІЛ (СНІД), герпес, грип, А (Н5N1), A (H1N1), корона-, ханта- адено- поліо- віруси,SARS; активний по відношенню до грибів роду Candida (кандидози), збудників дерматомікозів, пліснявих грибів, має овоцидні та спороцидні властивості. 4. Засіб не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 5. Призначення:  * Поточна, заключна та профілактична дезінфекція та генеральні прибирання; * Дезінфекція поверхонь, дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення; * Знезараження ємностей для зберігання води; * Знезараження води в плавальних басейнах; * Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці. * Знезараження стічних вод.  1. Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного засобу – не менше ніж 7 діб 2. Можливість багаторазового використання робочого розчину 3. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова, янтарна к-та. 4. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 5 років з дати виготовлення. 5. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **48 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий “**In Dent instru (Ін Дент інстру)”**  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Засіб на основі глутарового альдегіду в межах 8±0,5% та суміш ЧАСів , що не перевищують 8% (алкілдиметилбензиламаніум хлорид або бензалконіум хлорид та додецилдиметиламоніум хлорид). Загальна кількість діючих речовин не менше трьох. 2. Прозора рідина синюватого кольору з характерним запахом діючої речовини. Добре розчиняється у воді. 3. Показник активності іонів водного розчину становить 7,5±1,0. 4. Робочі розчини засобу мають гарні миючі, дезодоруючі, змочувальні, емульгуючі властивості. 5. Засіб зберігає свої властивості після замерзання та подальшого відтавання. 6. Засіб відповідає европейським стандартам та має бактерицидні властивості (вкл. Mycobacterium tuberculosis, M. terrae (EN14348), а також активність проти Escherichia coli, Еnterohemorrhagic e. coli (EHEC), (VRE), Pseudomonas aeruginosa, MRSA,Listeria monocytogenes, Klebsiella pneumoniae, Helicobacter pylori, Acinetobacter baumanni, Proteus mirabilis, E. Hirae, Proteus vulgaris, Shigella dysenteriae, Streptococcus pyogenes тощо, збудників особливо-небезпечних інфекцій (чума, холера, туляримія) (EN13697, EN14561); віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип, парагрип, активність проти А (Н5N1), A (H1N1), A(H7N9), SARS, лихоманка Ебола, рота-, норо- корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (EN14476); фунгіцидні (EN13624) у т.ч. по відношенню до грибів роду Candida(С.albicans), збудників дерматомікозів та пліснявих грибів Aspergillus niger), спороцидні (вкл. Bacillus anthracis) (EN13704) 7. За параметрами гострої токсичності відноситься до 3 класу небезпечності при введенні в шлунок та 4 класу небезпечності при нанесенні на шкіру. Робочі розчини засобу не виявляють місцево-подразнюючої, шкірно-резорбтивної та сенсибілізуючої дії. Засіб не виявляє віддалених ефектів (канцерогенних, мутагенних, торатогенних). 8. Призначення:   -для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції та достерилізаційного очищення виробів медичного призначення (стоматологічних інструментів (некритичний, напівкритичних, критичних), у т.ч. ендодонтичних, обертових, стоматологічних відбитків, зубопротезних заготовок тощо);  -дезінфекції високого рівня гнучких ендоскопів та інструментів до них;  -стерилізації ВМП;   1. Термін придатності робочих розчинів засобу 28 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 2. Засіб зберігають у тарі виробника за температури від +5 °С до +35 °С. 3. Термін зберігання засобу - 5 років з дати виготовлення. 4. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника | **12 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий “**In Dent surface (Ін Дент сурфейс)** ”  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Діючі речовини, мас., %: не менше 8,0 глутарового альдегіду; 10,0-15,0 бензалконіуму хлориду; 5,0-10,0 спирту ізопропілового; 5,0-10,0 дидецилдиметиламоніуму хлориду; 2. Концентрована прозора рідина зеленого кольору з характерним запахом. 3. Засіб має бактерицидні (вкл. Mycobacterium tuberculosis, M. terrae (EN14348), а також активність проти Escherichia coli, Еnterohemorrhagic e. coli (EHEC), (VRE), Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, MRSA, Listeria monocytogenes, Salmonella enteritidis, Klebsiella pneumoniae, Helicobacter pylori, Acinetobacter baumanni, Proteus mirabilis, E. Hirae, Proteus vulgaris, Shigella dysenteriae, Streptococcus pyogenes тощо, збудників особливо-небезпечних інфекцій (чума, холера, туляримія) (EN13697, EN14561); віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип, парагрип, активність проти А (Н5N1), A (H1N1), A(H7N9), SARS, лихоманка Ебола, рота-, корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (EN14476); фунгіцидні (EN13624) у т.ч. по відношенню до грибів роду Candida(С.albicans), збудників дерматомікозів та пліснявих грибів Aspergillus niger), овоцидні , спороцидні (вкл. Bacillus anthracis) (EN13704) властивості. 4. За параметрами гострої токсичності відноситься до 3 класу небезпечності при введенні в шлунок та 4 класу небезпечності при нанесенні на шкіру. Засіб не виявляє віддалених ефектів (канцерогенних, мутагенних, торатогенних). 5. Призначення:  * для проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань; * для поєднання дезінфекції і одночасного миття поверхонь приміщень, меблів, предметів обстановки, медичних приладів, апаратів і устаткування (в тому числі особливо чутливих приладів і апаратів наркозно-дихальної апаратури); * для дезінфекції і миття слиновідсмоктуючих установок, плювальниць та ін. в стоматологічних клініках і кабінетах; * для використання в килимках для дезінфекції перед входом в «критичні зони» лікувально-профілактичних та інших закладів і підприємств; * для знезараження перед утилізацією використаних виробів медичного призначення одноразового використання, медичних відходів з текстильних матеріалів, одноразової білизни, біологічних рідин, посуду з-під виділень;  1. Термін придатності робочих розчинів засобу – не менше14 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 2. Дезінфекцію поверхонь засобом також проводять методом «двох відер». 3. Після дезінфекції розчином засобу має місце залишкова (пролонгована) антимікробна дія. 4. У засобі не повинно міститись хлору, альдегідів, амінів та гуанідинів. 5. Засіб зберігають за температури від +5°С до +35°С 6. Термін зберігання засобу - 5 років з дати виготовлення 7. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника | **12 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий “**In dent hands (Ін дент хендс)**”  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Готова до застосування рідина. 2. Діюча речовина, мас.,%:не менше 70,0 пропанол-2 (ізопропанол) У складі має міститись не більше однієї діючої речовини. 3. Засіб відповідає Європейським стандартам і має активність та бактерицидні властивості до : ( Mycobacterium tuberculosis, M. terrae, (EN14348), Escherichia coli, (EHEC), (VRE), Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, MRSA, Listeria monocytogenes, Salmonella typhi, , Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, (, EN 14561), BVDV (Bovine Viral Diarrhea Virus), збудників особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії; віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип, парагрип, активність проти А (Н5N1), A (H1N1), SARS, лихоманка Ебола, рота-, норо-, корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (EN 14476); фунгіцидні, у т.ч. по відношенню до грибів роду Candida, збудників дерматомікозів (EN 13624) властивості. 4. Призначення:  * Гігієнічна дезінфекція: 3 мл-30 сек. * Хірургічна дезінфекція: 5-6 мл-1,5 хв. * Дезінфекція шкіри пацієнта: Шкіру повністю двократно зволожити засобом - Від 30 сек до 10 хв. * Швидка дезінфекція поверхонь, виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інших невеликих за розмірами об’єктів у звичайних та екстрених (ургентних) ситуаціях: 20 мл/м² - 30 сек.  1. Засіб проявляє високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові, забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, що перешкоджає виділенню резидентної мікрофлори,володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками),забезпечує знежирююче очищення шкіри, сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки. 2. У засобі не повинно міститись етанол, 1-пропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, ПГМГ, перекис, бензалконій хлорид. 3. Нанесення засобу на скарифіковану шкіру не ускладнює загоєння штучно нанесених ран. 4. Засіб не повинен виявляти шкірно-подразнюючих та сенсибілізуючих властивостей, а також не виявляти кумулятивних, мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 5. Засіб упаковують у поліетиленові флакони 1000 мл (з розпилювачем або без). 6. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника при температурі від +5°С до +35°С. 7. Термін придатності засобу - 5 років з дати виготовлення.   12. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника | **12 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий “**In Dent express (Ін Дент експрес)**”  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Діючі речовини, мас., %: 70,0 пропанол-2 (ізопропанол). У складі має міститись не більше однієї діючої речовини. 2. Засіб являє собою готову до застосування прозору безбарвну рідину з помірним запахом. 3. Засіб має активність по відношенню до збудників внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (вкл. Mycobacterium tuberculosis, M. terrae, (EN14348), а також Escherichia coli, (EHEC), (VRE), Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, MRSA, Staphylococcus epidermidis, Listeria monocytogenes, Salmonella enteritidis, Klebsiella pneumoniae, Proteus vulgaris, Shigella dysenteriae, (EN 14561), збудників особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії; віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип, парагрип, активність проти А (Н5N1), A (H1N1),SARS, лихоманка Ебола, рота-, норо-, корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (EN 14476); фунгіцидні, у т.ч. по відношенню до грибів роду Candida, збудників дерматомікозів та пліснявих грибів Aspergillus niger (13624) властивості. 4. Призначення:  * для швидкої дезінфекції та очищення невеликих за площею об’єктів, виробів медичного призначення багаторазового використання, устаткування та у важкодоступних місцях; * Дезінфекція та одночасне очищення невеликих за розмірами об’єктів при проведенні: - поточної та заключної дезінфекції, генеральних прибирань; * Профілактичної дезінфекції і генеральних прибирань.  1. Засіб добре змочує поверхні, не фіксує білкові та інші забруднення органічного походження, добре змивається з оброблюваних об’єктів, швидко висихає, не залишає нальоту і плям, має миючі власти-вості. 2. У засобі не повинно міститись етанол, 1-пропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, ПГМГ, перекис, бензалконій хлорид. 3. Засіб не виявляє місцево-подразнюючої, шкірно-резорбтивної та сенсибілізуючої дії, не виявляють канцерогенних, мутагенних, тератогенних властивостей. 4. Засіб зберігають в пакуванні виробника при температурі від +5°С до +35°С 5. Термін зберігання 5 років з дати виготовлення. 6. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника | **12 шт.** |
| Засіб дезінфекційний Неосептін перевін (Neoseptin perevin)  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Дезінфекційний засіб що містить в складі етиловий спирт (етанол) не більше 15%, хлоргексидин диглюконат не більше 0,6% та перекису водню не більше 0,5% . 2. Випускається у вигляді готової до застосування прозорої безбарвної рідини з помірним запахом м’яти, без барвників. 3. Загальна кількість АДР у засобі не менше трьох 4. Засіб має бактерицидні властивості (вкл., мікобактерії туберкульозу Mycobacterium Terrae, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синьогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), шигели, клебсієли; вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), ВІЛ, поліо-, рота-, корона-, вакцинія віруси, Коксакі, SARS, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1); збудників кандидозів, дерматомікозів, плісняві гриби Aspergillus niger. 5. Засіб проявляє високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові. 6. Засіб забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, що перешкоджає виділенню резидентної мікрофлори. 7. Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин. 8. Нанесення засобу на скарифіковану шкіру не ускладнює загоєння штучно нанесених ран. 9. Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних). 10. Призначення:  * Обробка шкіри та прилеглих слизових. * Гігієнічна та хірургічна обробка рук. * Антисептична обробка шкіри пацієнта; * Швидка дезінфекція поверхонь, ВМП.  1. Методи використання засобу (тампонний метод, метод зрошення, метод промивання або полоскання, використання серветок). 2. У засобі не повинен міститись пропіловий та ізопропіловий спирт, етанол в концентрації вище 15,0%, ЧАС, йод, феноксіетанол, феноксіпропанол. 3. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника при температурі від +5°С до +25°С. 4. Термін придатності засобу - 3 роки з дати виготовлення. 5. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. | **12 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий «Неоцид (NEOCID)»  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Готовий до використання прозорий розчин 2. Діючі речовини, мас,%: не більше 0,525 дидецилдиметиламонію хлориду; не менше 0,12±0,01 полігексаніду (полігексаметиленбігуанідін гідрохлорид). 3. У засобі повинно міститись не більше двох активно діючих речовин. 4. Засіб має бактерицидні, туберкулоцидні, віруліцидні (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В,С), вірус (ВІЛ), грип, поліомієліт, ротавірусний гастроентерит), фунгіцидні властивості. 5. Призначення:  * для дезінфекції та очищення невеликих за площею поверхонь, твердих меблів, медичних приладів, апаратів, устаткування та обладнання ( операційні столи, оглядові крісла, кушетки), об’єктів у стоматологічних кабінетах, предметів догляду за хворими  1. У засобі не повинно міститись спиртів, амінів, перекису водню, кислот, альдегіду, феноксіетанолу, феноксіпропанолу. 2. Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури від не вище ніж +35°С. 3. Термін придатності не менше 3 років з дати виготовлення. 4. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **12 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий ONclean OXY (ОНклін Оксі)  або еквівалент | Каністра 5000 мл | 1. Засіб на основі пероксиду водню – не менше 35,0% 2. Випускається у вигляді безбарвної прозорої рідини 3. Має активність по відношенню до збудників інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз), інфекцій вірусної етіології (вкл.парентеральні вірусні гепатити), фунгіцидні (кандидози) властивості, пліснявих грибів Aspergillus niger). 4. Призначення:  * для дезінфекції білизни; * дезінфекції ВМП, поверхонь * профілактичної дезінфекції в закладах охорони здоров’я.  1. Можливість приготування 3% та 6% робочого розчину. Розрахунки приготування робочих розчинів ( повинні бути в інструкції) 2. Засіб зберігають у тарі виробника за температури не вище +35°С. 3. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 2 років з дати виготовлення. 4. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу .Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000) (наявність копії сертифікату виробника). | **40 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий «Skin-Des premium clinic (Скін-дез преміум клінік)»  або еквівалент | Флакон 250 мл | 1. Діюча речовина, мас., %: спирт ізопропіловий не більше 70,0. 2. Засіб випускається у вигляді рідини помаранчевого (коричневого) кольору. 3. У складі засобу повинно бути не більше однієї діючої речовини. 4. В складі не повинно міститись – етанол, 1-пропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, гуанідини, ПГМГ, ЧАС, перекис, бензалконій хлорид. 5. Має бактерицидні властивості (вкл. M. terrae, Escherichia coli, Еnterohemorrhagic e. coli (EHEC), Vancomycin-Resistant Enterococci (VRE), P. aeruginosa, MRSA, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis); віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип, активність проти А (Н5N1), A (H1N1),ВІЛ, герпес, рота-, норо-, вакцинія-,поліома (поліовіруси), аденовіруси), віруси грипу (вкл вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1); фунгіцидні ( вкл. пліснявих грибів, Aspergillus niger) 6. Призначення:  * хірургічна дезінфекція рук: не більше 1,5 хвилини; * дезінфекції шкіри пацієнтів (операційного та ін’єкційного полів, перед та після ін’єкцій, пункцій, при проведення щеплень, встановлення катетерів, перед хірургічними втручаннями, обробка ліктьових згинів донорів, обробки дрібних пошкоджень шкіри * післяопераційна обробка швів.  1. Засіб забезпечує антиперспірантну дію. 2. Засіб володіє пролонгованою дією протягом 3-х годин. 3. Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних). 4. Засіб зберігають при температурі не вище +35°С. 5. Термін придатності засобу – не менше 3 років з дати виготовлення 6. надати: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **90 шт.** |
| Засіб дезінфікуючий «Skin-Des premium clinic (Скін-дез преміум клінік)»  або еквівалент | Флакон 1000 мл | 1. Діюча речовина, мас., %: спирт ізопропіловий не більше 70,0. 2. Засіб випускається у вигляді рідини помаранчевого (коричневого) кольору. 3. У складі засобу повинно бути не більше однієї діючої речовини. 4. В складі не повинно міститись – етанол, 1-пропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, гуанідини, ПГМГ, ЧАС, перекис, бензалконій хлорид. 5. Має бактерицидні властивості (вкл. M. terrae, Escherichia coli, Еnterohemorrhagic e. coli (EHEC), Vancomycin-Resistant Enterococci (VRE), P. aeruginosa, MRSA, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis); віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип, активність проти А (Н5N1), A (H1N1),ВІЛ, герпес, рота-, норо-, вакцинія-,поліома (поліовіруси), аденовіруси), віруси грипу (вкл вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1); фунгіцидні ( вкл. пліснявих грибів, Aspergillus niger) 6. Призначення:  * хірургічна дезінфекція рук: не більше 1,5 хвилини; * дезінфекції шкіри пацієнтів (операційного та ін’єкційного полів, перед та після ін’єкцій, пункцій, при проведення щеплень, встановлення катетерів, перед хірургічними втручаннями, обробка ліктьових згинів донорів, обробки дрібних пошкоджень шкіри * післяопераційна обробка швів.  1. Засіб забезпечує антиперспірантну дію. 2. Засіб володіє пролонгованою дією протягом 3-х годин. 3. Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних). 4. Засіб зберігають при температурі не вище +35°С. 5. Термін придатності засобу – не менше 3 років з дати виготовлення 6. надати: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквіваленту для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | **144 шт.** |

**Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим у даному додатку до Документації. У разі пропонування еквіваленту товару, що зазначений в медико-технічних вимогах, учасник подає у табличній формі порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений у Медико-технічних вимогах, з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника, яка підтверджується відповідними документами виробника, що також надаються у складі тендерної пропозиції, із зазначенням назви документа та сторінки/пункту/абзацу, тощо, на якому міститься інформація на підтвердження відповідності.**