**ДОДАТОК №2**

*до тендерної документації*

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі - технічні вимоги до предмета закупівлі***

***33630000-5 Лікарські засоби для лікування дерматологічних захворювань та захворювань опорно-рухового апарату Єдиний закупівельний словник ДК 021:2015 (41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук персоналу у вигляді рідини «БактеріоДез нью» флакон 1л з дозатором ); 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук «БактеріоДез хенд» флакон 1л з дозатороим); 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук персоналу у вигляді рідини «БактеріоДез нью» флакон 100 мл)***

**Загальні вимоги:**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфікаційних засобів МОЗ та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати:

*- Копії свідоцтва про державну реєстрацію засобу або витягу з реєстру деззасобів МОЗ,*

*- Копії сертифікатів (паспортів) якості,*

 *- Копії методичних вказівок (інструкцій) щодо застосування від виробника,*

*- Копії висновка державної санітарно-епідеміологічної експертизи.*

*- Гарантійний лист про те що сертифікати якості, Інструкції щодо використання або офіційної друкованої документації (каталозі, проспекту) виробника будуть надані під час постачання.*

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути придатним до використання та залишковий термін придатності антисептичних засобів на момент їх постачання повинен складати не менше 70%.

* 1. *На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що залишковий термін придатності антисептичних засобів на момент їх постачання буде складати не менше 70%;*

3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним виробів, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

 *На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з Оригіналу листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.* ***Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі***

* 1. 4. Поставка має бути здійснена автотранспортом Учасника. Строк поставки партії товару – протягом 10 робочих днів з дати подання заявки (телефоном, факсом або листом) Замовника на його адресу.

*На підтвердження зазначеного надається Гарантійний лист від імені Учасника про те що поставка буде здійснюватися автотранспортом Учасника. Строк поставки партії товару – протягом 10 робочих днів з дати подання заявки (телефоном, факсом або листом) Замовника на його адресу.*

**Технічні, якісні та кількісні характеристики повинні відповідати або бути ліпшими за показники, наведені у наступній таблиці (або еквівалент, аналог тощо)**

Таблиця №1

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **ДК 021-2015** | **Код НК (Найменування)** | **Одиниця виміру** | **Кіль-кість, в т.ч. за адресами:** | **Загальна к-ть** |
| **65009, м.Одеса, вул. Тіниста, 8** | **65023, м.Одеса, вул. Пастера, 9.** |  |
|  | 33631600-8 Антисептичні та дезінфекційні засоби   | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук персоналу у вигляді рідини «БактеріоДез нью» флакон 1л з дозатором) | флакон | 85 | 100 | 185 |
|  | 33631600-8 Антисептичні та дезінфекційні засоби  | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук «БактеріоДез хенд» флакон 1л з дозатороим) | флакон | 80 | 90 | 170 |
|  | 33631600-8 Антисептичні та дезінфекційні засоби  | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук персоналу у вигляді рідини «БактеріоДез нью» флакон 100 мл) | флакон | 690 | 1000 | 1690 |
| **Всього;** | **855 флаконів** | **1190 флаконів** | **2045 флаконів** |

*Таблиця №2*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Найменування**  | **Технічні вимоги** | **Відповідність****так/ні****Відповідність (так/ні, посилання на відповідні розділи, та/або сторінку(и) документів виробника – каталогів, брошур, буклетів, інструкцій** |
| 1 | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук персоналу у вигляді рідини «БактеріоДез нью» флакон 1л з дозатором) | 1. Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки руку вигляді рідини.
2. Засіб на основі етилового спирту (в кількості від 70 % до 75%) з додаванням комплексу четвертинних амонійних сполук від 0,02 до 0,04% (алкілдиметилбензіламоній хлорид, дидецилдиметилламоній хлорид), октенідину дигідрохлориду, феноксіетанолу, декспантенолу, этилгексилглицерину, регулятор рН. Кількість діючих речовин не менше трьох.
3. Можливість застосування засобу у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії для новонароджених, операційних, діалізу крові, трансплантації органів і інших асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики
4. Можливість застосування засобу для: просочування серветок одноразового використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла;

- антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів;- дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів;- швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь.1. Можливість застосування засобу проти транзиторної, резидентної та патогенної мікрофлори шкіри. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу Mycobacterium terrae, Mycobacterium avium, лістерії (Listeria monocytogenes), дифтерії, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерогеморагічна кишкова паличка Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, Escherichia coli, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний єнтерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити А, В, С, D, E, F, G, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, корона-, поліома-, вакцинія-, герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ECHO, Коксакі, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), кору, атипової пневмонії (SARS) та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, Aspergillus niger, плісняві гриби) властивості.
2. Засіб повинен бути протестований відповідно до Європейських стандартів EN 14348, EN 14476, EN 13624, EN 13727.
3. Можливість застосування засобу для інактивації збудника поліомієліту при експозиції 30 секунд, у т.ч. в умовах органічного забруднення. Ефективність в присутності великої кількостізабруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо).Ефективністьпроти груп мікроорганізмів біоплівок.
4. Наявність пролонгованих бактерицидних властивостей, що зберігаються не менше 3-х годин (у т.ч. не менше 3-х годин під рукавичками); можливість продовжуватися до 5 годин (в залежності від мікробного обсіменіння шкіри).
5. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріонотоксичних).
6. Відсутність в складі препарату фарбників, віддушки, амінів, гуанідінів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри.
7. Час хірургічної обробки не більше 1,5хв.
8. Можливість зберігання при температурі від -30 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.
9. Можливість застосовування засобу без попереднього миття рук, без наявності раковин для миття рук та води.
10. Гарантійний термін зберігання засобу не менше 5 років з дати виробництва
11. При використанні засобу для швидкої дезінфекції поверхонь та некритичних виробів медичного призначення витрати засобу складають від 20 мл на 1 м² при експозиції 30 секунд.
12. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).
13. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).
 |  |
| 2 | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук «БактеріоДез хенд» флакон 1л з дозатороим) | Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки руку вигляді рідини.2. Засіб на основі суміші спиртів: етанолу (в кількості від 60 % до 65%) та 2-пропанолу – (в кількості від 10,0 % до-15,0 %); до складу включено: д-пантенол, вітамінний комплекс; алантоїн, регулятор рН, інші речовини які забезпечують посилення та пролонгацію діючих речовин, вода з нанокластерами срібла. Кількість діючих речовин не менше двох.3. Засіб добре змочує шкіру, не викликає сухості, подразнення, у т.ч. при багаторазовому застосуванні, зберігає еластичність та підтримує водно-жировий баланс шкіри.4. Можливість застосування засобу у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії для новонароджених, операційних, діалізу крові, трансплантації органів і інших асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики.5. Можливість застосування засобу дляантисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів; дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів.6. Можливість застосування засобу дляшвидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та виробів медичного призначення, витрати засобу складають від 10 мл на 1 м² при експозиції 30 секунд.7. Можливість застосування засобу для просочування серветок одноразового використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла.8. Засіб може бути застосований для швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та виробів медичного призначення.9. Можливість застосування засобу проти транзиторної, резидентної та патогенної мікрофлори шкіри. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. Mycobacterium avium та Mycobacterium. terrae), дифтерії, шигели, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій Listeriamonocytogenes, резистентні штами збудників інфекцій, що пов’язані з наданням медичної допомоги,(у т.ч. мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, Enterococcus faecalis, E. Faecium, Klebsiella spp. (у тому числі K. Pneumonia, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Escherichia coli, Helicobacter pylori, Ps. Aeruginosa, Acinetobacter junii, Acinetobacter baumannii, стрептококи (у т.ч. Streptococcus spp., Streptococcus agalactie, pyogenes, pnevmoniae, mutans, α- та β-гемолітичний), клострідії (у т.ч. Clostridium spp., Clostridium difficile, Clostridium sporogenes), віруліцидні (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, у т.ч. вірусні гепатити А, В, С, D, E, ВІЛ, рота-, корона-, норо-, поліома-, вакцинія-, герпес-, адено-, параміксо-, ханта-, папова-, каліцівірусні інфекції, ентеровіруси (у т.ч. поліо-, віруси ECHO, Коксакі), респіраторно-синцитіальні, риновірусні інфекції, SARS,лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), кору та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, Aspergillus niger, плісняві гриби) та овоцидні властивості.10. Засіб відповідає Європейським стандартам EN 1500, EN 12791 для гігієнічної та хірургічної обробки рук, а також EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 1276, EN 13624, EN 13727, EN 1650.11. Ефективність засобудля інактивації збудника туберкульозу (у т.ч. Mycobacterium avium та Mycobacterium. terrae) при експозиції 30 секунд, в умовах органічного забруднення (кров).12. Ефективність в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо).Ефективність проти груп мікроорганізмів біоплівок.13. Наявність пролонгованих бактерицидних властивостей, що зберігаються не менше 3-х годин (у т.ч. не менше 3-х годин під рукавичками); можливість продовжуватися до 5 годин ( в залежності від мікробного обсіменіння шкіри). 14. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).15. Відсутність в складі препарату фарбників ЧАС, ароматичних спиртів, амінів, гуанідинів, альдегідів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри. 16. Можливість зберігання при температурі від -15 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.17.Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва18. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).19. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника). |  |
| 3 | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук (Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук персоналу у вигляді рідини «БактеріоДез нью» флакон 100 мл) | 1. Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки руку вигляді рідини.
2. Засіб на основі етилового спирту (в кількості від 70 % до 75%) з додаванням комплексу четвертинних амонійних сполук від 0,02 до 0,04% (алкілдиметилбензіламоній хлорид, дидецилдиметилламоній хлорид), октенідину дигідрохлориду, феноксіетанолу, декспантенолу, этилгексилглицерину, регулятор рН. Кількість діючих речовин не менше трьох.
3. Можливість застосування засобу у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії для новонароджених, операційних, діалізу крові, трансплантації органів і інших асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики
4. Можливість застосування засобу для: просочування серветок одноразового використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла;

- антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів;- дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів;- швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь.1. Можливість застосування засобу проти транзиторної, резидентної та патогенної мікрофлори шкіри. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу Mycobacterium terrae, Mycobacterium avium, лістерії (Listeria monocytogenes), дифтерії, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерогеморагічна кишкова паличка Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, Escherichia coli, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний єнтерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити А, В, С, D, E, F, G, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, корона-, поліома-, вакцинія-, герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ECHO, Коксакі, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), кору, атипової пневмонії (SARS) та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, Aspergillus niger, плісняві гриби) властивості.
2. Засіб повинен бути протестований відповідно до Європейських стандартів EN 14348, EN 14476, EN 13624, EN 13727.
3. Можливість застосування засобу для інактивації збудника поліомієліту при експозиції 30 секунд, у т.ч. в умовах органічного забруднення. Ефективність в присутності великої кількостізабруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо).Ефективністьпроти груп мікроорганізмів біоплівок.
4. Наявність пролонгованих бактерицидних властивостей, що зберігаються не менше 3-х годин (у т.ч. не менше 3-х годин під рукавичками); можливість продовжуватися до 5 годин (в залежності від мікробного обсіменіння шкіри).
5. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріонотоксичних).
6. Відсутність в складі препарату фарбників, віддушки, амінів, гуанідінів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри.
7. Час хірургічної обробки не більше 1,5хв.
8. Можливість зберігання при температурі від -30 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.
9. Можливість застосовування засобу без попереднього миття рук, без наявності раковин для миття рук та води.
10. Гарантійний термін зберігання засобу не менше 5 років з дати виробництва
11. При використанні засобу для швидкої дезінфекції поверхонь та некритичних виробів медичного призначення витрати засобу складають від 20 мл на 1 м² при експозиції 30 секунд.
12. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).
13. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).
 |  |

* 1. *У разі, якщо у Технічному завданні міститься посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника − читати "або еквівалент".* **Обгрунтування*****посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника* зазначається як приклад, з метою мінімізації ризиків закупівлі товару, який не є ідентичним за описовими, кількісними і технічними характеристиками. У разі надання еквіваленту зазначити повні параметри еквівалента та надати порівняльню таблицю. Додаток №2 підписується уповноваженою особою учасника.**