**Додаток № 3 до тендерної документації**

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**ДК 021: 2015 24450000-3 Агрохімічна продукція ДК 24455000-8 Дезинфекційні засоби**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **з/п** | **Найменування** | **Пакування** | **Опис товару** | **Кількість** | |
| 1. | Дезінфекційний засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук, швидкої дезінфекції невеликих за площею об’єктів **«АХД 2000 експрес»** або еквівалент | Флакон, 1000 мл з дозуючим пристроєм | 1. Готовий до використання розчин. 2. Загальний вміст суміші спиртів від 65%. рН 5,5 ± 1,5% 3. Засіб на основі пропілового не більше 40%, ізопропілового спиртівне менше 35% алкілдиметилбензиламоніум хлорид - не більше 0,15%. 4. У засобі не повинно міститись етанолу, хлоргексидину, бензалконіум хлориду, молочної кислоти, феноксіетанолу, феноксіпропанолу, ПГМГ. 5. Широкий спектр антимікробної активності по відношення до бактерій (у тому числі туберкульоз), вірусів (вкл. віруси грипу H5N1, H1N1, коронавірус, парентеральні вірусні гепатити В,С, вірус СНІД (ВІЛ), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій). 6. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624. 7. Призначення:  * Гігієнічна обробка рук: 3 мл-від 15 с. * Хірургічна обробка рук: 5-10 мл-60 с. * Антисептична обробка шкіри пацієнта перед проведенням маніпуляцій – двократне протирання – 15 с-10 хв. * Швидка дезінфекція невеликих за площею об’єктів та ВМП: не більше 30 мл/м² - 15 с.  1. Засіб повинен проявляти високу дію в присутності білка, крові, сироватки, забезпечувати антиперспірантну дію, сприяти ефективному прилипанню хірургічної плівки. 2. Засіб повинен володіти пролонгованою (залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин. 3. Засіб не повинен виявляти кумулятивних, мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 4. Фасування з розпилювачем, дозуючим пристроєм, настінним тримачем або без них - в залежності від застосування. 5. Температура зберігання у межах від +5°С до +30°С. 6. Термін придатності засобу не більше 3 років Гарантійний термін після відкриття -12 місяців. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | 725 | |
| 2 | Дезінфекційний засіб для антисептичної обробки рук та шкіри, **«АХД 2000 гель»** або еквівалент | Флакон, 1000 мл | 1. Спиртовмісний засіб у вигляді гелю з вмістом комплексу по догляду за шкірою. 2. Засіб на основі етилового спирту не менше 75% та допоміжними речовинами (молочна кислота,духмяна олія Пінофлор). 3. У засобі не повинно міститись більше однієї діючої речовини., рН 5,5-8,5. 4. Засіб має володіти антимікробною активністю по відношенню до бактерій (у тому числі збудників туберкульозу), вірусів (вкл. віруси грипу H5N1, H1N1, парентеральні вірусні гепатити В,С, вірус СНІД (ВІЛ), коронавірус), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій). Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN (бактерицидна, віруліцидна, фунгіцидна дія). 5. Призначення:   - Гігієнічна обробка рук 3мл - 30 сек.  - Хірургічна обробка рук 5-6 мл -1,5 хв.  Експозиція антисептичної обробки шкіри пацієнта складає від 15 с до 10 хв.   1. Засіб повинен володіти пролонгованою (залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин. 2. У засобі не повинно міститись: ЧАС, пропанол, ізопропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, гуанідини, ПГМГ. 3. Температура зберігання у не нижче +10°С та не вище +30°С. 4. Термін придатності засобу не менше 3 років. Гарантійний термін після відкриття -12 місяців. 5. Флакон 1000 мл з дозуючим пристроєм. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | 500 | |
| 3 | Готовий засіб для швидкої дезінфекції об’єктів **«Аеродизин»** або еквівалент | Флакон 1000 мл з дозуючим тригером | 1. Готова до використання прозора безбарвна рідина. 2. Вміст діючої речовини 1-пропанол не більше 32,5% та етанол не менше 18%. 3. Вміст додаткових діючих речовин дидецилдиметиламонію хлорид не >0,025%, стабілізатор та регулятор рН. рН7,8±1од. 4. Вміст АДР у засобі не менше 50%. 5. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до збудників інфекцій бактеріальної етіології (вкл. збудників туберкульозу), інфекцій вірусної етіології (вкл. віруси грипу H5N1, H1N1, парентеральні гепатити В,С, ВІЛ), інфекцій грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, трихофітії). 6. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 1040, EN13727, EN13697, EN 14562, EN 14563, EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624, EN 16615. 7. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу малонебезпечних речовин. Засіб не повинен спричиняти мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних, гонадотропних властивостей. 8. Наявність уніфікованих режимів для всіх збудників внутрішньолікарняних інфекцій. 9. Призначення:  * поточне,профілактичне, заключне, генеральне прибирання; * для швидкої дезінфекції та дезактивації невеликих поверхонь, гумового захисного одягу, протигазів, захисних окулярів, чобіт, рукавиць, коліс транспорту, зброї тощо в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження; * Дезінфекція ВМП; * Дезінфекція поверхонь медичного обладнання та устаткування; * Дезінфекція об’єктів у стоматологічних клініках та кабінетах; * Дезінфекція санітарно-технічного обладнання, інвентарю,кухонних зон, предметів догляду за хворими.  1. Витрата засобу на 1 м/² від 10 мл, при максимальному забруднені 20-30мл/м². 2. Експозиція обробки не більше 30 секунд для всіх збудників внутрішньо лікарняних інфекцій. 3. У засобі не повинно міститись ізопропанолу, феноксієтанолу,перекису водню, кислоти. 4. Температура зберігання у межах від +5°С до +30°С. 5. Термін придатності засобу не менше 3 років. 6. Флакон 1000 мл з дозуючим тригером. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | | 15 | |
| 4 | Дезінфекційний засіб для дезінфекції поверхонь, дезінфекції, достерилізаційного очищення, стерилізації виробів медичного призначення **«Бланідас Актив»** або еквівалент | Пляшка, 1000 мл | 1. Прозора концентрована рідина. 2. Склад засобу - додецилбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін) – 15,0-20,0, алкілдиметилбензиламоній хлорид – 10,0-15,0 (діючі речовини), поверхнево-активні речовини, інгібітори корозії, вода очищена - до 100,0. 3. рН 8,5-10,5 од., миюча здатність не менше 85%. 4. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до збудників інфекцій бактеріальної етіології (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), легіонельоз, клостридії, інфекцій вірусної етіології (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), коронавірус), інфекцій грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби), має спороцидні властивості. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 13624, EN 13727, EN 13697, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615, EN 13704 5. Призначення:  * Поточне, заключне, генеральне прибирання; * Дезінфекція виробів медичного призначення (вкл. жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них), кількість робочого розчину з 1л концентрату при експозиції 5 хв не менше 200л; * Наявність окремих режимів для достерилізаційного очищення інструментів; * Стерилізація термолабільних інструментів (вкл. жорсткі та гнучкі ендоскопи та інструменти до них) при експозиції не більше 15хв; * ДВР гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них при експозиції не більше 5 хв; * Дезінфекція поверхонь за допомогою системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; * Дезінфекція поверхонь за допомогою відповідних технологічних установок (типу туманогенератор) при нормі витрати робочого розчину не більше 30 мл/м²; * Дезінфекція білизни в процесі прання в автоматичній пральній машині.  1. Термін придатності робочого розчину не менше 16 діб. 2. Можливість багаторазового використання робочого розчину для дезінфекції, достерилізаційного очищення виробів медичного призначення та ДВР гнучких ендоскопів. 3. Залишкова (пролонгована) антимікробна дія при обробці поверхонь. 4. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП,сан.тех.обладнання при кишкових,крапельних інфекціях бактеріальної етіології, при збудниках ВЛІ (не забруднених) не менше 4000л, при вірусних- 2000л 5. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП,сан.тех.обладнання при особливо-небезпечних інфекціях (окремий режимом дезінфекції в інструкції) не менше 1000 л; 6. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, поєднаної з передстилізаційним очищенням ВМП не менше 1000л при експозиції 30хв, не менше 200л час експозиції 5хв (швидка дезінфекція), при туберкульозі не менше 333л при експозиції 15хв. 7. У засобі не повинно міститись хлору, альдегідів, кислот, ферментів, ПГМГ, спиртів та їх похідні, барвників та ароматизаторів. 8. Температура зберігання у межах від 0°С до +40°С. 9. Термін придатності засобу не менше 3 років. 10. Пляшка 1000 мл. 11. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001 (наявність копії сертифікату виробника). | | 100 | |
| 5 | Дезінфекційний засіб для дезінфекції поверхонь, дезінфекції, достерилізаційного очищення, стерилізації виробів медичного призначення **«Бланідас Актив ензим»** або еквівалент | Пляшка, 1000 мл | 1. Прозора рідина безбарвного або жовтого кольору. 2. Вміст діючих речовин: алкілдиметилбензиламонію хлорид 12%, дидецилдиметиламонію хлорид 8%, полігексаметиленгуанідин гідрохлорид (ПГМГ) 2%, ферменти (ліпаза, амілаза, протеаза), ізопропіловий спирт. 3. В засобі не повинні міститись третинні аміни, альдегіди, гліосаль, кислоти, перекис водню, феноксіпропанол, тощо. 4. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до збудників інфекцій бактеріальної етіології (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), інфекцій вірусної етіології (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), коронавірус), інфекцій грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві), має овоцидні та спороцидні властивості. 5. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 14476, EN 13624, EN 13727, EN 13697, 16615, 13704 6. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу малонебезпечних речовин. 7. Призначення:  * Поточне, заключне, генеральне прибирання. * Дезінфекція виробів медичного призначення при вірусній етіології з експозицією не більше 5 хв; * Наявність окремих режимів для достерилізаційного очищення інструментів; * ДВР гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них при експозиції не більше 5 хв; * Дезінфекція, суміщена з достерилізаційним очищенням ВМП ручним та механічним способом. Наявність окремих режимів; * Дезінфекція поверхонь за допомого системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; * Дезінфекція білизни методом процесі прання в автоматичній пральній машині; * Дезінфекція поверхонь для боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів; * Знезараження біологічних рідин. Наявність окремих режимів; * Знезараження медичних відходів, контейнерів для збирання та утилізації. Наявність окремих режимів. Експозиція не більше 5 хв; * Дезінфекція, очищення , миття та дезодорування сміттєзбирального обладнання, сміттєвих баків і сміттєзбірників, знезараження вмісту накопичувальних баків. Наявність окремих режимів; * Дезінфекція повітря, систем вентиляції та кондиціювання повітря. Наявність режимів знезараження (Секції центральних і побутових кондиціонерів, повітря приймальників, повітрярозподільників; повітряні фільтри; радіаторні решітки, насадки; накопичувачі конденсату; повітроводи; повітря; Наявність окремих режимів. Експозиція не більше 5 хв; * Дезінфекції взуття при експозиції не більше 5 хв. Наявність окремих режимів.  1. Термін придатності робочого розчину не менше 28 діб. 2. Наявність в регламенті чіткої технології (інструкції) прибирання системою двох відер; 3. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ВМП та інструментів до ендоскопів тощо, ручним способом не менше 2000 л. 4. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ВМП та інструментів до ендоскопів тощо, механічним способом не менше 250 л (режим швидкої дезінфекції 5 хв.). 5. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ендоскопів, ручним способом – не менше 2000л, для швидкої дезінфекції при експозиції 5хв –не менше 125л. 6. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ендоскопів, механічним способом – не менше 5000л, для швидкої дезінфекції при експозиції 5хв – не менше 250л. 7. Кількість робочого розчину для дезінфекціїї при вражені пліснявою не менше 5000л. 8. Можливість приготування робочого розчину при проведення генеральних прибирань не менше 10000 з 1 л концентрату. 9. Температура зберігання не нижче 0°С та не вище +30°С. 10. Термін придатності засобу не менше 5 років. 11. Пляшка 1000 мл. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | | 10 | |
| 6 | Дезінфекційний засіб для дезінфекції поверхонь, дезінфекції, достерилізаційного очищення, стерилізації виробів медичного призначення **«Бланідас оксідез»** або еквівалент | Пляшка 1000 мл з клапаном для дегазації | 1. Прозора рідина безбарвного або жовтого кольору. 2. Засіб на основі перекису водню не більше 12%, алкілдиметилбензиламонію хлорид 3,75%, ПГМГ 2%. 3. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до інфекцій бактеріальної етіології (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), вірусної етіології (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), коронавірус), грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби), володіє спороцидними властивостями. 4. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу малонебезпечних речовин. 5. Призначення:  * Поточне, заключне, генеральне прибирання; * Дезінфекція об'єктів при вірусній етіології з експозицією не більше 5 хв; * Наявність окремих режимів для достерилізаційного очищення інструментів; * Стерилізація термолабільних інструментів (гнучкі та жорсткі ендоскопи та інструменти до них) при експозиції не більше 15хв; * ДВР гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них при експозиції не більше 15 хв; * Дезінфекція та стерилізація наркозно-дихальної апаратури; * Дезінфекція поверхонь за допомого системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; * Дезінфекція білизни шляхом замочування у розчині або в процесі прання в автоматичній пральній машині; * Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів; * Знезараження медичних відходів, контейнерів для збирання та утилізації. Наявність окремих режимів; * Дезінфекція повітря, систем вентиляції та кондиціювання повітря. Наявність режимів знезараження (секції центральних і побутових кондиціонерів, повітря приймальників, повітрярозподільників, повітряних фільтрів, радіаторних решіток, насадок, накопичувачів конденсату, повітроводів, дезінфекція повітря методом розпилення при нормі витрат не більше 10мл/м³). Наявність окремих режимів.  1. Наявність в регламенті чіткої технології (інструкції) прибирання системою двох відер; 2. Термін придатності робочого розчину 15 діб . 3. Можливість багаторазового використання робочого розчину протягом усього терміну придатності та застосування тест-смужок для контролю активності робочого розчину. 4. Залишкова (пролонгована) антимікробна дія при обробці поверхонь. 5. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам: EN13624, EN13727, EN13697, EN14348, EN14476, EN14561, EN14562, EN14563, EN16615.,13704. 6. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь не менше 1000 л 7. Температура зберігання у межах від 0°С до +25°С. 8. Термін придатності засобу не менше 3 років. 9. Флакон 1000 мл з клапаном для дегазації. 10. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | | 40 | |
| 7 | Дезінфікуючий засіб для знезараження поверхонь, дезінфекції ВМП, достерилізаційного очищення та стерилізації  **«Гуасепт»** або еквівалент | Пляшка, 1000 мл | 1. Концентрована прозора безбарвна рідина. 2. Вміст діючих речовин: ПГМГ в межах 26,0±1,5 %, рН у межах 5,5-9,0 од. 3. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до інфекцій бактеріальної етіології (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), вірусної етіології (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), коронавірус), грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби), володіє спороцидними та овоцидними властивостями. 4. Наявність уніфікованих режимів дезінфекції обєктів для всіх збудників внутрішньолікарняних інфекцій. 5. Знезараження об’єктів (поверхонь, обладнання та інше) у вогнищах клостридіальних анаеробних інфекцій, вкл.карантинні особливо-небезпечні та зоонозні інфекції (чума, холера, туляремія). 6. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу малонебезпечних речовин. 7. Призначення:  * Поточне, заключне, генеральне прибирання; * Можливість проведення екстреної дезінфекції об’єктів протягом не більше 5 хв; * Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення при експозиції не більше 5 хв; * Стерилізація ВМП (вкл. жорсткі та гнучкі ендоскопи та інструменти до них) при експозиції не більше 20 хв; * ДВР гнучких ендоскопів та інструментів до них при експозиції не більше 15 хв; * ДВР в автоматичних ендоскопычних машинах не більше 5 хв; * Наявність режимів дезінфекції наркозно-дихальної апаратури з експозицією не більше 5 хв; * Дезінфекція поверхонь за допомогою системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; * Можливість додавання до засобу ПАР або ферментів для покращення властивостей засобу; * Знезараження (дезінфекція) мяких меблів та килимового покриття; * Для дезінфекції білизни в процесі прання у пральних машинах.  1. Наявність в методичних вказівках чіткої технології (інструкції) прибирання системою двох відер та системою Equipe DEZ. 2. Робочі розчини засобу повинні ефективно видаляти біологічні забруднення, бути придатні для обробки обєктів з будь-яких матеріалів. 3. Засіб повинен володіти залишковою, пролонгованою дією. 4. Засіб повинен мати низьке піноутворення та придатним для використання в ультразвукових ваннах та автоматичних машинах для ДВР гнучких ендоскопів. 5. Можливе багаторазове використання робочих розчинів протягом терміну їх придатності (за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину) для дезінфекції ВМП, у тому числі суміщеної з їх достерилізаційним очищенням та стерилізації. 6. Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. 7. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 1276, EN 1650, EN 13697, EN 14561, EN 14348, EN 14476, EN 13624, EN 13704. 8. Термін придатності робочого розчину не менше 60 діб. 9. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь з 1 л концентрату не менше 300 л. 10. Кількість л робочого розчину для дезінфекції ВМП з 1 л концентрату не менше 300 л. 11. Засіб повинен зберігати свої властивості після замерзання та подальшого відтавання. 12. Температура зберігання у межах від -40°С до +40°С. 13. Термін придатності засобу не менше 5 років. 14. Флакон 1000 мл. 15. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | | 40 | |
| 8 | Дезінфекційний засіб для дезінфекції, суміщеної із достерилізаційним очищенням, стерилізації виробів медичного призначення **«Бланідас еко - стерил»** або еквівалент | Контейнер, 1,5 кг | 1. Гранульований порошок. 2. Вміст діючих речовин у засобі не більше двох (перкарбонат натрію не менше 42%, тетраацетилендіамін-не менше 25%). 3. Допоміжні: лимонна кислота, стабілізатори, інгібітори корозії, хелатний комплекс, мийно-очищуюча композиція, неіоногенні сурфактанти. рН- 7,5-8,5 од. 4. Активно діюча речовина робочих розчинів засобу - надоцтова кислота не менше 2000 проміле. 5. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до інфекцій бактеріальної етіології (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), вірусної етіології (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), лихоманка Ебола, SARS, коронавірус), грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби), володіє спороцидними властивостями. 6. Призначення:  * уніфікований режим дезінфекції поверхонь та дезінфекції+ДСО ВМП (вкл.ендоскопи) при всіх видах інфекцій, кількість робочого розчину не менше 2000л; * для швидкої дезінфекції суміщеної з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення час експозиції 5хв; * достерилізаційне очищення ВМП, вкл ендоскопи при експозиції 5хв, кількість робочого розчину не менше 1000л; * для поєднання дезінфекції та одночасного миття поверхонь приміщень; * для проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань; * для знезараження перед утилізацією використаних виробів медичного призначення одноразового використання, медичних відходів з текстильних матеріалів.  1. Термін придатності робочого розчину не менше 48 год. 2. Можливість багаторазового використання робочого розчину впродовж терміну придатності робочих розчинів. 3. У засобі не повинно міститись хлору, альдегідів, спиртів та їх похідних, барвників та ароматизаторів. 4. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам: EN13624, EN13727, EN13697, EN14348, EN14476, EN14561, EN14562, EN14563, EN16615, EN 13704. 5. Температура зберігання в межах від 0°С до +25°С. 6. Термін придатності засобу не менше 2 років. 7. Контейнер 1,5 кг комплектований мірною ложкою. 8. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | | 20 | |
| 9 | Дезінфекційний засіб для обробки поверхонь, ВМП, знезараження медичних відходів та медичних виробів одноразового використання **«Бланідас 300»** гранули 370 стіків по 2,68г або еквівалент | Коробка 370 стіків | 1. Гранульований засіб при розчинені якого виділяєть активний хлор не менше 50%. 2. Вміст діючих речовин, (дихлорізоціанурова кислота) небільше 80,5 %. 3. Широкий спектр антимікробної активності бактерицидна (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), віруліцидна (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), коронавірус), фунгіцидна (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби), спороцидна активність. 4. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624, EN 13704. 5. За параметрами гострої токсичності має відноситись до 3 класу небезпеки при введенні в шлунок та до 4 класу небезпеки в умовах інгаляційного впливу та при нанесенні на шкіру, не спричиняє шкірно-резорбтивної та сенсибілізуючої дії, не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних, ембріотоксичних властивостей. 6. Призначення:    * Поточне, заключне, генеральне прибирання;    * Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозієстійких виробів медичного призначення;    * Знезараження води при нецентралізованому водопостачанні;    * Знезараження ємностей для зберігання води;    * Знезараження води в плавальних басейнах;    * Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці.    * Знезараження стічних вод, завантаження дезінфекційних бар’єрів    * Для дезінфекції та дезактивації аварійно-рятувальної техніки, транспорту, озброєння та військової техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об'єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхонь, обладнання та апаратури, питної води в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження. 7. Термін придатності робочого розчину не менше 6 діб. 8. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь з 370 стіків засобу не менше 3700 л при концентрації 0,015%, та не менше 5550л при концентрації 0,01%. 9. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова к-та. 10. Температура зберігання у межах від -20°С до +30°С. 11. Загальний термін придатності не менше 5 років. 12. Коробка зі стіками не менше 2,68г кожен у кількості 370 стіків. 13. 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 еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). | | 180 | |

**\* Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід рахувати як «або еквівалент”. Зазначення конкретного виробника в даній процедурі закупівлі обумовлено позитивним досвідом її використання в роботі лікувального закладу для дотримання норм і правил щодо санітарно-протиепідемічного режиму**

**Загальні вимоги**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, викладеним у додатку до Документації. Відповідність запропонованого Учасником товару медико - технічним характеристикам, викладеним у даному додатку до Документації, повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документу виробника, експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або методичних вказівок, або ін. документів українською мовою), в якому міститься ця інформація, разом з додаванням його (їх) копії(й). **Підтвердження відповідності запропонованого Учасником товару медико – технічним вимогам, встановленим у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці з посиланням** **на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документу виробника, експлуатаційної документації**.
2. Постачання здійснюється транспортом та за рахунок Учасника **(надати гарантійний лист від імені Учасника).**
3. Запропоновані Учасником деззасоби повинні бути зареєстровані в Україні у встановленому законодавством порядку **(учасники надають копії свідоцтв про державну реєстрацію або інші документі щодо підтвердження реєстрації засобів, передбачені чинним законодавством України, завірені підписом та печаткою учасника).**
4. **Надати копію (-ії) дійсного документу підтверджуючого якість дезінфікуючого засобу (сертифікат або паспорт якості / відповідності).**
5. **Надати копію (-ії) висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи**.
6. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал листа від виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості та в терміни. *Оригінал листа від* *виробника повинен включати: повну назву учасника, адресуватися Замовнику, мати назву предмету закупівлі, перелік найменувань та їх кількість.* Допускається надання листа учаснику з боку офіційного дистриб’ютора або іншого представника виробника, при цьому учасник повинен надати копію документу з боку виробника про повноваження такого офіційного дистриб’ютора або іншого представника.
7. Залишковий термін придатності дезінфекційних засобів на момент постачання повинен складати не менше ніж 80% загального терміну їх зберігання (надати гарантійний лист від імені Учасника).
8. У разі надання еквіваленту, для підтвердження відповідності запропонованогоУчасником товару медико-технічним вимогам Замовника, у складі тендерної пропозиції необхідно надати таблицю відповідністі медико-технічним характеристикам, з обовязковим посиланням на пункти та сторінки у методичних вказівках (інструкціях) засобу, що пропонується. Обов’язково виділити іншим кольором в копії (-ях) технічного документу виробника, експлуатаційної документації усі необхідні параметри, які зазначені в медико - технічних вимогах.