**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

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

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

***Дезинфекційні засоби за кодом ДК 021-2015- 24450000-3 – Агрохімічна продукція***

**І. Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:**

 1. Усі запропоновані дезинфекційні засоби мають бути належним чином зареєстрованими в Україні,відповідати стандартам, постачатись в непошкодженій упаковці, мати маркування відповідно до вимог законодавства України. Форма випуску та дозування повинні відповідати медико-технічним вимогам визначеним у специфікації до цього додатку.

 2. На підтвердження належної якості товару, що пропонується, надати копію документу про якість (копію свідоцтва про державну реєстрацію на товар з додатками або витяг з державного реєстру дезінфекційних засобів, копію висновку державної санітарно-епідеміологічної служби на товар з додатками, сертифікати якості, копії чинних інструкцій або методичних вказівок щодо застосування дезінфекційних засобів).

 3. 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.

 4. Термін придатності товару на момент поставки Покупцю повинен становити не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, але не менше 12 місяців. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надатилист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України)щодо терміну придатності товару, який становитиме на момент поставки не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, але не менше 12 місяців, лист повинен містити посилання на номер оголошення про проведення відкритих торгів.

 5. Дезинфекційні засоби повинні мати інструкції по використанню українською мовою.

 6. Учасник повинен надати авторизаційний лист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цього тендеру у кількості, зі строками придатності та в терміни поставки, визначені цією документацією та пропозицією учасника тендеру із посиланням на номер оголошення, предмет закупівлі цього тендеру та повну назву Замовника.

 7.Поставка товару здійснюється партіями на підставі заявок Замовника. Кількість товару в межах кожної партії визначається замовником в залежності від фактичної потреби, та вказується у заявці на поставку, що надсилається  за допомогою засобів зв’язку (поштою, факсом, телефоном, тощо).

 9. Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) засобів на адресу Замовника: 59800, ЧЕРНІВЕЦЬКА ОБЛ., КІЦМАНСЬКИЙ РАЙОН, М. КІЦМАНЬ, ВУЛ. НЕЗАЛЕЖНОСТІ, будинок № 1|.Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування засобів.Надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист Учасника щодо можливості доставки товару протягом 10-ти робочих днів з дня заявки.

 11. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати копію ліцензії на право торгівлі даним товаромабо ліцензії на виробництво такого товару, якщо учасник є виробником запропонованого товару, за її відсутності письмове пояснення причин відсутності ліцензії, що повинно містити посилання на нормативні акти або копію роз'яснення державних органів.

 12. Товар не повинен здійснювати негативний вплив на навколишнє середовище, тобто учасник гарантує, що технічні, якісні характеристики предмета закупівлі відповідають встановленим законодавством нормам. Підтвердження даної інформації забезпечується шляхом надання Учасником довідки у довільній формі.

**ІІ. Специфікація**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **НК 024:2019****(Опис)** | **Вимоги** | **Од.****виміру** | **Кіл-ть** |
| 1 | Засіб для дезінфекції поверхонь приміщень, обладнання, відпрацьованих матеріалів, дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення «**Квартацид хлор актив**» ( або еквівалент) | 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів  | 1. Засіб на основі хлору у вигляді таблеток, що самостійно розчиняються у воді (в 1 банці - 330 таблеток.). Вміст активного хлору не менш 50%2. Засіб на основі композиції трихлорізоціанурової кислота (ТХЦК) не менш 43,0%, натрієвої солі дихлорізоціанурової кислоти (Na – сіль ДХЦК) не менш 20,0% (діючи речовини) гідрокарбонату натрію від 10,0 %, карбонату натрію від 20,0%, антикорозійні (наявність обов’язкова) та інші добавки до 7,0%. Кількість діючих речовин не повинна бути менша двох.3. Можливість застосування засобу для дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення. 4. Можливість застосування засобу для дезінфекції та одночасного миття поверхонь приміщень (стіни, підлога, двері, тверді меблі тощо), холодильного та технологічного обладнання, ємностей для зберігання питної води; білизни, предметів догляду хворих, санітарно-технічного обладнання, для знезараження виробів медичного призначення одноразового застосування, медичних відходів з текстильних матеріалів (в тому числі перев’язувальний матеріал, ватяні тампони, серветки тощо), виділень та біологічних рідин (кров, сироватка, мокротиння, промивні та змивні води тощо), посуду з під-виділень; спеціального одягу, в т.ч. одноразового використання; сміттєпроводів, контейнерів та інших місткостей для сміття, санітарного транспорту, без додавання допоміжних речовин5. Таблетки самостійно розчинюються у воді без перемішування6. Зручність застосування (1 таблетка на 10 л води для обробки поверхонь при парентеральних вірусних інфекціях. Можливість приготування 5л робочого розчину завдяки насічкам на таблетках).7. Засіб не горить, вибухобезпечний, сумісний з милами, аніонними поверхнево-активними речовинами, амфотерними та неіоногенними речовинами, солями лужних металів неорганічних і органічних кислот8 Можливість зберігання робочого розчину та багаторазового застосування для дезінфекції та ПСО протягом не менше 7 діб.9. Наявність режимів для проведення дезінфекції та передстерилізаційного очищення інструментів при туберкульозі; для обробки поверхонь при туберкульозі.10. Засіб повинен виявляти антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (тестований на культурах тест-штамів Mycobacterium B5 та Mycobacterium Terrae), збудників особливо небезпечних інфекцій (туляремія, чума, холера), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, протей, Helicobacter pylory, ешерихії, шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії (у т.ч. Yersinia pseudotuberculosis), коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, папова-, ентеровірусні (у т.ч. поліомієліт), Коксакі, ЕСНО, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1**)** «свинячий грип», має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист, яєць, личинок гельмінтів, гостриць), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, плісняві гриби) та спороцидні властивості. Засіб протестовано відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN 16615, EN 1370411. Можливість використання засобу для дезінфекції білизни в процесі прання у пральних машинах.12. Можливість дезінфекції овочей,фруктів, яєць птиці.13. Можливість застосування засобу для знезараження води басейнів, шахтних та трубчастих колодязів,каптажів, систем водопостачання та водовідведення, каналізаційних колодязів тощо, знезараження стічних вод (у т.ч. з інфекційних вогнищ, лікарень).14. Можливість проведення дезінфекції поверхонь способом протирання, замочування, занурення розчинами, що містять від 0,01% до 0,1 % включно активного хлору в присутності осіб, не причетних до проведення робіт (у т.ч. пацієнтів, відвідувачів, персоналу та інших осіб) без захисту органів дихання та очей.15. Термін зберігання засобу - 5 років16. Засіб повинен пом’якшувати воду та мати миючі, змочувальні, емульгуючі, гомогенізуючі та відбілюючі властивості, мати низьке піноутворення. 17. Кількість літрів робочого розчину, яку можна приготувати з одиниці концентрату (уп, кг, л) для дезінфекції різноманітних поверхонь з режимом дезінфекції об’єктів розчином деззасобу при крапельних інфекціях вірусної етіології, інфекціях з парентеральним механізмом передачі (включаючи збудників гепатитів А, В, С, вірус СНІД (ВІЛ), поліо- (поліомієліт), вірус грипу А H5N1(«пташинний грип») і H1N1 при часі експозиції не більше 60 хв - не менше 3300 л робочого розчину.18. Можливість застосування засобу для обробки поверхонь при вірусних та бактеріальних інфекціях при експозиції 60 хв в концентрації не більше 0,015% 19. У складі засобу не повинні міститись: альдегіди, алкілполіглікольефіри, сульфат натрію, гуанідини, аміни, ЧАСи, ПАР, окисники, спирти та їх похідні, барвники, ароматизатор.20. Можливість зберігання засобу при температурі від -25°С до + 40°С21. Засіб, повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів та мати висновок, інструкцію і сертифікат якості22. 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).23. 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). | кг | 461 |
| 2 | дезінфекційний засіб для проведення швидкої дезінфекції **«БактеріоДез квік» 950 мл з розпилювачем** | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук | 1. Засіб для проведення швидкої дезінфекції та очищення невеликих за розмірами поверхонь та об’єктів у вигляді рідини.
2. Засіб на основі суміші спирту етилового у кількості від 70,0 до 80,0 %; та комплексу четвертинних амонійних сполук від 0,2 до 0,6 % (С12-С16 алкілдиметилбензил амоній хлорид, амоній, дидецилдиметилхлорид); N-C8-10-ацил-N-метилглюкамін, перекис водню - 0,45, октенідину дигідрохлорид,інгібітор корозії (обов’язково), регулятор рН, інші компоненти, що забезпечують посилення властивостей засобу та пролонговану дію. Кількість діючих речовин не менш трьох.
3. В складі препарату не повинні міститись фарбникі, віддушки, альдегіди, хлор, ПГМГ, хлоргексидин, кислоти, бутандіол, пропілові та ароматичні спирти, кислоти, ферменти, триклозан, повідон, йод, жирові речовини, у т.ч. речовини та комплекси по догляду за шкірою рук.
4. 4 . Засіб повинен мати добрі змочувальні та очищаючі властивості, добре розчиняти та видаляти механічні, білкові, жирові забруднення, залишки крові тощо з поверхонь.
5. Засіб не пошкоджує об’єкти, що виготовлені із металів, пластиків (поліетилен, полистирол, акрилонитрилбутадиенстирол, поліметилметакрилат, поламід, полікарбонат, полівінілхлорид), скла, гум (етилен-пропілентерполімер, фторкаучук, хлоропреновий, натуральний каучук, нітріловий, бутадієнстірольний каучук, полістірол), добре змивається з оброблених об’єктів, швидко висихає, не залишає нальоту.
6. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію до грампозитивних та грамнегативних 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 Listeria monocytogenes, збудники внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні (у т.ч. мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, Enterococcus faecalis, E. Faecium, Klebsiellaspp. (у тому числі K. Pneumonia, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE),Enterobacterspp., Proteusmirabilis, Proteusvulgaris, Escherichiacoli, Helicobacterpylori, 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.
7. Засіб виявляє пролонговані бактерицидні властивості, що зберігаються не менше 3-х годин. Видаляє біологічні плівки, ефективний проти груп мікроорганізмів біоплівок.
8. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 1040, EN13624, EN 13697, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615
9. Можливість використання засобу для дезінфекції: невеликих за розміром або важкодоступних поверхонь приміщень, меблів, малогабаритних предметів, вузлів медичного обладнання та устаткування, предметів догляду хворих (гумові грілки, термометри, подушки для кисеню, манжети для вимірювання тиску; виробів медичного призначення та медичного інвентарю (інвалідні коляски, носилки, підноси та візки, ліжок для хворих, породіль, новонароджених, дітей), а також офтальмологічних, стоматологічних інструментів (у т.ч. обертових), протезів, турбін, куточків, виробів з альгінатів та силікону тощо; датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, гумових присосок до електрокардіографів та інших апаратів, медичних рукавичок; систем кондиціювання; телефонів, кнопок апаратів; для дезінфекції, очищення, висушування після дезінфекції високого рівня виробів медичного призначення, включаючи ендоскопи та інструменти до них.
10. За необхідності засіб може застосовуватися для гігієнічної дезінфекції шкіри (у т.ч. шкіри рук) експозиція – 30 сек.
11. Рекомендовані витрати засобу складають при мінімальному забрудненні 10 - 15 мл/м², при наявності візуального органічного забруднення - 20-30 мл/м².
12. Допускається проведення дезінфекції способом протирання у присутності хворих, персоналу та інших осіб (у т.ч. дітей, відвідувачів лікарень) без захисту органів дихання та очей.
13. Можлива утилізація шляхом розведення та скидання до каналізації. Засіб повністю біологічно розкладається
14. Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років
15. Можливість зберігання засобу при температурі від - 35 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після розморожування.
16. 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).
17. 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).
 | шт | 780 |
| 3 | антисептичний засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук **«БактеріоДез хенд», 1л** рідина | 41550 – Дезінфікуючі засоби для рук | . Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук у 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 для антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів; дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів.6. Можливість застосування засобу для швидкої 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 Listeria monocytogenes, 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 засобу для 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). | шт | 712 |
| 4 | засіб дезінфекційнийдля достерилізаційного очищення, миття засіб дезінфекційний **«Бактеріозим»**1л | 47530 Множинний ферментний миючий засіб | 1. Рідкий концентрований ферментний засіб для достерилізаційного очищення інструментів (включаючи ендоскопи) та миття поверхонь.
2. Засіб на основі комплексу ферментів (протеаза, ліпаза, амілаза) у кількостях від 0,68 до 1,0%, спирту етилового до 10,0%, (діючі речовини); стабілізованих ферментів (маннаназа, пектиназа), амфотерних та неіногенних ПАР (у т.ч. екологічний ПАР - глюкопур foam) загальною кіль кількістю від 4 до 10%, 2-феноксіетанолу. З обов’язковими складовими: інгібітор корозії, регулятор рН, хелатний комплекс.
3. Відсутність в складі препарату фарбників, хлору (та хлорутворюючих речовин), альдегидів, амінів, гуанідінів, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану.
4. Робочі розчини засобу повинні мати відмінні змочувальні та миючі властивості, видаляти механічні, жирові, білкові, вуглеводні забруднення, залишки крові, секретів та інших біологічних рідин організму людини, залишки лікарських засобів тощо із зовнішніх поверхонь, внутрішніх каналів та порожнин виробів медичного призначення; добре змиватися з оброблених об’єктів, не залишаючи нальоту, осаду, плям, низькопінні, не пошкоджують об’єкти, що виготовлені із металів, скла, термолабільних та термостабільних матеріалів.
5. Завдяки спільній дії ферментного комплексу та натуральних поверхнево-активних речовин, самостійно розчинюються навіть ті забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, секрети, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, біоплівки, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підсохли
6. Засіб екологічно безпечний – розпадається на речовини які не шкодять здоров'ю та екології. Призначений для застосування у закладах охорони здоров’я з метою:

- достерилізаційного очищення виробів медичного призначення із різних матеріалів: металу, скла, гуми, полімерних та інших матеріалів, включаючи стоматологічні (зокрема, ті, що обертаються, ендодонтичні, ортопедичні інструменти, відтиски, мости, коронки тощо); зонди усіх видів, катетери, хірургічні, мікрохірургічні інструменти, термочутливі матеріали для анестезії, у т.ч. маски, гнучкі та жорсткі трубки, катетери; наркозно-дихальна апаратура, шланги до наркозно-дихальної апаратури, обладнання і приладдя для анестезіології та інтенсивної терапії, ручним і механізованим способом;- очищення, у т.ч. достерилізаційного очищення, гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро-, ларинго-, гістеро-, лапаро-, дуоденоскопів та інших) та інструментів до них;- миття та очищення (у т.ч. достерилізаційного очищення) лабораторного та іншого посуду, ємностей;- видалення забруднень на білизні або плям, що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жирові, та інші забруднення);- миття поверхонь приміщень, обладнання, апаратури, устаткування, предметів догляду за хворими.1. Засіб придатний для очищення медичного інструментарію, ендоскопів та інструментів до них вручну, автоматизованим методом (у напівавтоматичних циркуляційних пристроях та у повністю автоматизованих машинах), в ультразвукових ваннах
2. Строк придатності робочих розчинів не менш 72 годин.
3. Робочі розчини засобу мають гарні миючі, змочувальні, емульгуючі властивості, не викликають корозії металів, не пошкоджують об'єкти, що виготовлені із корозійностійких і нестійких до корозії металів, термостабільних і термолабільних матеріалів, скла, гуми, каучуків, полімерних, пористих матеріалів та інших. Зокрема, засіб показав хорошу сумісність з наступними матеріалами: сталь, мідь, латунь, цинк, залізо, алюміній, поліетилен, полістирол, акрилнітрилобутадієнстирол, поліметилметакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, поліетилентерефталат, поліамід-6, полісульфон, полівінілхлорид твердий та м'який; натуральний, бутадієнакрилонітрильний, ізобутенізопреновий та бутадієнстирольний, поліметилсилоксановий і фторований каучуки, хлоропренова гума, етиленпропілентерполімер, поліефіруретан, альгінат, силікони.
4. Засіб може бути також використаний в підлогомийних, посудомийних, пральних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні.
5. Очищення поверхонь можливо проводити методом «двох відер» при витраті робочого розчину від 10 мл/м²
6. Обробку та очищення, у т.ч. достерилізаційне дозволено проводити в присутності осіб не причетних до процесу очищення(пацієнтів, клієнтів, медичних працівників та інших).
7. Можливість зберігання засобу при температурі від 0 °С до +35 °С. Споживчі властивості засобу після розморожування зберігаються.
8. Гарантійний термін зберігання засобу не менш ніж 2 роки з дати виготовлення.
9. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.
10. 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)
11. 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)
 | шт | 384 |
| 5 | засіб для дезінфекції, передстерилізаційного очищення медичних інструментів,**«Гігасепт® Iнстру АФ** (Gigasept® Instru AF)» 2л | 46405 Бензалконій хлоридний дезiнфікуючий | Засіб у вигляді рідкого прозорого концентрату на основі похідних кокоспропілендіамінгуанідинацетату – не менше 14%, ароматичних спиртів (феноксіпропаноли – не менше 35%), та ЧАСів (бензалконіум хлорид – не менше 2,5%). Обов’язкова наявність антикорозійних добавок. 2. Кількість АДР у концентраті засобу повинна становити не менше 50%. Кількість діючих речовин не менш трьох.3. В складі препарату не повинні міститися альдегіди, хлор, окисники, ферменти.4. Робочі розчини засобу повинні мати добрі змочувальні, миючі (миюча здатність не менше 85%), емульгуючі та дезодоруючі властивості, не викликати корозії металів, не пошкоджувати вироби ( з металів, скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляни, фаянсу, дерева та інших матеріалів) та поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, не знебарвлювати і не зменшувати міцність тканин. 5. Робочі розчини засобу не фіксують органічні забруднення, ефективно розчиняють та видаляють органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові, механічні та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; добре змиваються, не залишають нальоту, липкої плівки і плям на поверхнях об’єктів, що піддаються обробці; гомогенізують мокротиння та інші виділення. 6. Засіб призначений для дезінфекції медичних інструментів та ендоскопів (включаючи хірургічні та стоматологічні інструменти, у т.ч. ротаційні і замкові, гнучкі та жорсткі ендоскопи, зонди усіх видів, елементи наркозно-дихальної апаратури, анестезіологічне обладнання, кювези, датчики до апаратів УЗД та інші медичні інструменти), лабораторного посуду із різних матеріалів (скла, металів, у т.ч. міді, латуні, цинку, алюмінію, інструментальної сталі, пластмас (поліетилен, полістирол, акрілонітрілбутадієнстірол, поліметилметакрилат, полікарбонат, поліоксіметилен, поліетилентерефталат, поліамід, полісульфон, полівінілхлорид та ін.), гуми (натуральний, нітрильний, ізобутилен-ізопреновий, хлоропропіленовий, фторуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан), композитних та інших матеріалів.7. Можливість застосування засобу для дезінфекції та одночасного миття поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування (у т.ч. з особливо-чутливих матеріалів: обладнання та наркозно-дихальної апаратури, датчиків ультразвукової апаратури, рентгенодіагностичного, радіологічного обладнання, апаратури та обладнання для комп’ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангіографічних комплексів та інших видів обладнання); посуду, білизни, предметів догляду за хворими, санітарно-технічного обладнання, прибирального інвентарю. 8. Засіб повинен мати антимікробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, M. Terrae, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, протей, Helicobacter pylory, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний єнтерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших інфекцій, пов’язаних з наданням медичної допомоги, у т.ч. антибіотикорезистентні), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рота-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози).9. Засіб повинен бути протестований відповідно до Европейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14562, EN 14348, EN 14563, EN14476.10. Складові речовини засобу не виявляють сенсибілізуючих, гонадотропних, канцерогенних, кумулюючих, мутагенних і тератогенних властивостей.Робочі розчини не подразнюють шкіру.11. Засіб не повинен вимагати спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише гарячої або лише холодної води, тощо). 12. Можливість багаторазового використання робочого розчину протягом 7 діб. 13. Засіб повинен мати можливість застосування у комбінації з ферментативним засобом при ручній і механізованій обробці та за допомогою ультразвукових пристроїв.14. Застосування робочих розчинів в ультразвукових пристроях в концентрації 2,0% протягом 15 хвилин забезпечує знищення бактерій, вірусів, грибків та мікобактерій туберкульозу (включно з M. Terrae).15. Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних гепатитах (не більше 5 хвилин).16. Можливість приготування з 1 літру концентрату не менше 1000 літрів робочого розчину, за режимом використання для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних інфекціях при експозиції 60 хвилин.17. При застосуванні препарату не повинно бути необхідності попередньої підготовки інструментів, крім ендоскопів, до дезінфекції (протирання серветками, протирання серветками з ферментативним засобом, промивання, використання 2-х ємностей тощо).18. Можливість зберігання засобу при температурі від -20°С до + 40°С. Засіб зберігає свої властивості після замерзання та подальшого розморожування.19. Гарантійний термін зберігання засобу не менше 3 років з дати виробництва.20. Можливість зберігання засобу після відкриття та щільного закриття упаковки на весь гарантійний термін зберігання (прописано у регламенті).розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника) | шт | 50 |
| 6 | засіб для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, дезінфекції поверхонь, генеральних прибирань **«Гігасепт® АФ форте (Gigasept® AF forte)»2л**(або еквівалент) | 47629 Дезінфікуючий засіб на основі лаурілпропілендіаміна | 1. Засіб на основі ЧАС (диметилдиоктиламониум хлорид) – не менше 10.0%, лаурилпропілендіаміну – не менше 9.5.0%, алкілгуанінацетату – не менше 15.6%, феноксіпропанолу – не менше 15.0%, з наявністю антикорозійних добавок, неіонних ПАР, регулятора рН. Кількість АДР у концентраті засобу повинна становити не менше 50%. Кількість діючих речовин не менш чотирьох.
2. Засіб повинен мати антимікробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, M. terrae, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, протей, Helicobacter pylory, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, 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), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рота-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS,лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози))та спороцидні властивості (B. subtilis, B. anthracoides, сибірка); засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельминтів, гостриків).
3. Засіб повинен бути протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14562, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN13704.
4. Відсутність у складі засобу альдегідів, хлору, окисників.
5. Можливість застосування засобу для дезінфекції, стерилізації медичних інструментів (у т.ч. ендоскопів), дезінфекції та очищення поверхонь приміщень, апаратури, у т.ч. особливо-чутливої з різних матеріалів, для дезінфекції відпрацьованих виробів одноразового застосування, біологічних виділень, білизни, лабораторного посуду. Можливість застосування в ультразвукових пристроях.
6. Можливість багаторазового використання робочих розчинів, не менш ніж 28 діб, для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації виробів медичного призначення.
7. Можливість застосування засобу при великій кількості забруднень у комбінації з ферментативним миючим засобом.
8. Відсутність пошкоджувальної дії на інструменти Засіб повинен відноситися до помірно небезпечних речовин при введенні в шлунок та парентеральному введенні, до мало небезпечних речовин при нанесенні на шкіру (3 клас небезпеки). Складові речовини засобу не виявляють сенсибілізуючих, канцерогенних, мутагенних і тератогенних властивостей.
9. Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише гарячої або лише холодної води, тощо). Відсутність необхідності попередньої підготовки інструментів до дезінфекції (протирання серветками (крім ендоскопів), ферментативним засобом, промивання, використання 2-х ємностей тощо)
10. Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції медичних інструментів при бактеріальних інфекціях, парентеральних вірусних гепатитах, грибках та туберкульозі (5 хвилин).
11. Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції високого рівня – 5 хвилин.
12. Можливість скидання робочих розчинів засобу у каналізаційну систему після при утилізації; відсутність необхідності спеціальних умов зберігання засобу (опалювання складських приміщень, кондиціонування).
13. Сумісність засобу з матеріалами ендоскопічного обладнання має бути підтверджено фірмами виробниками ендоскопічного обладнання («Karl Storz», «Pentax», «Olympus» або інш.) та рекомендовано для постійного використання при очищенні ендоскопічного обладнання.
14. Робочі розчини засобу повинні мати добрі змочувальні, миючі, емульгуючі та дезодоруючі властивості, не викликати корозії металів, не пошкоджувати вироби з металів, скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів (поліетилен, полістирол, поліметил метакрилат, полікарбонат, поліоксіметилен, поліетилен терефталат, поліамід, полісульфон, м’якого та твердого полівініл хлорид, плексигласу, поліефіру, силікону, альгінату, гідроколоїду), гум (натуральний, бутадієнстирольний, нітріловий, ізобутен-ізопреновий, хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан, поліуретан), штучної шкіри, кахлю, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям; не фіксувати органічні забруднення, ефективно розчиняти та видаляти органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; гомогенізують мокротиння та інші виділення, робочі розчини добре змиваються з поверхонь, підданих обробці, не залишати нальоту, не фіксувати органічні забруднення, не знебарвлювати та не зменшувати міцність тканин.
15. Можливість застосування засобу методом «двох відер» при витраті робочого розчину 15 мл/м² поверхні, у системах серветок або за допомогою аерозольних генераторів.
16. Робочі розчини засобу мають гарні миючі властивості (миюча здатність не менше 85%).
17. Можливість дезінфекції столового та кухонного посуду при кишкових і крапельних інфекціях бактеріальної етіології при часі експозиції 5-15 хв.
18. Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування (в закритому кришкою посуді) можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції (пацієнтів, школярів, відвідувачів закладів відпочинку, розваг, перукарень, підприємств громадського транспорту, тощо).
19. Засіб вибухобезпечний, сумісний з милами, аніонними поверхнево-активними речовинами, амфотерними та неіоногенними речовинами, солями лужних металів неорганічних і органічних кислот.
20. Можливість зберігання засобу при температурі від -20°С до + 40°С
21. Можливість зберігання засобу після відкриття та щільного закриття упаковки на весь гарантійний термін зберігання (прописано у інструкції).
 | шт | 50 |
| 7 | засіб для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, дезінфекції поверхонь, генеральних прибирань **«БактеріоДез інстру» 1л** або еквівалент | 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | 1. Засіб на основі комплексу активно-діючих речовин (аміни – 16 - 20%, ЧАС- 16- 20%, спирт ізопропіловий - не менше 5%). Кількість АДР 37% - 45%. Додаткові речовини повинні містити інгібітор корозії, ензимний комплекс: амилаза, липаза, протеаза, хелатний комплекс, неіоногенні та катіонні ПАР. Кількість діючих речовин у засобі не менш трьох.2. Можливість застосування засобу для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, дезінфекції та очищення поверхонь приміщень, апаратури, у т.ч. особливо-чутливої.; для дезінфекції високого рівня та стерилізації виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи для бронхоскопії, ларингоскопії, артроскопії, лапароскопії, гістероскопії, гастроскопії, колоноскопії, ехо-ендоскопії та інструменти до них, хірургічні (в тому числі мікрохірургічні), стоматологічні інструменти (з лакофарбовим, гальванічним та полімерним покриттям, поліетилену, поліаміду, полістиролу, акрилового скла, гуми, каучуку, дерева, фаянсу, виготовлених з корозійностійких та корозійнонестійких матеріалів); поверхонь особливо-чутливої апаратури (у т.ч. наркозно-дихальної, датчиків до ультразвукових діагностичних апаратів та самих апаратів), рентгенологічної та томографічної апаратури (у т.ч. рентгендіагностичних комплексів, радіологічного і цифрового обладнання, обладнання для комп’ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангіографічних систем.3. Засіб добре сумісний з різними матеріалами хірургічних, стоматологічних інструментів (в т.ч. виробів з неіржавіючої сталі, міді, латуні, цинку, алюмінію, пластиків (поліетилен, полістирол, поліметил метакрилат, полікарбонат, поліоксіметилен, поліетилен терефталат, поліамід, полісульфон, м’якого та твердого полівініл хлорид, плексигласу, поліефіру, латексу, вітону, тефлону, силікону, альгінату, гідроколоїду), гум (натуральний, бутадієнстирольний, нітріловий, ізобутен-ізопреновий, хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан, поліуретан) тощо.4. Можливість застосування засобу в ультразвукових пристроях.5. Відсутність у складі засобу альдегідів, хлору, гуанідінів, окисників. надкислот.6. Широкий спектр антимікробної дії щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. Mycobacterium avium та Mycobacterium. terrae), кишкових (включаючи antibionic resistant) і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), Acinetobacter baumannii, Enterobater agglomerans, ентерокок, синьогнійну паличку, протей, Helicobacter pylory, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, 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), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рота-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози)) та спороцидні властивості (B. subtilis, B. anthracoides, Bacillus anthracis, Clostridium difficile); засіб має овоцидні та ларвіцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельминтів, гостриків). 7. Засіб повинен бути протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN13704.8. Засіб повинен ефективно видаляти біологічні плівки та попереджувати їхнє утворення; мати миючу здатність виробів медичного призначення – 100%; для тканинних та пористих матеріалів – 85%.9. Робочі розчини засобу не повинні подразнювати шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів. Складові речовини засобу не повинні виявляти сенсибілізуючих, гонадотропних, канцерогенних, мутагенних і тератогенних властивостей.10. Робочі розчини засобу повинні мати змочувальні, миючі, емульгуючі та дезодоруючі властивості, не викликають корозії металів, не пошкоджувати вироби з металів, скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляни, фаянсу, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, не знебарвлювати і незменшувати міцність тканин; не фіксувати органічні забруднення, мати високу миючу та знежирюючу дію, ефективно розчиняти та видаляти органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; добре змиватися, не залишати нальоту і плям на поверхнях об’єктів, що піддаються обробці; гомогенізувати мокротиння та інші виділення.11. Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише гарячої або лише холодної води, тощо).12. Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних гепатитах (5 - 15хв) та туберкульозі (10 - 15 хвилин).13. Наявність скороченого часу експозиції при дезінфекції високого рівня від 5 хв, та стерилізації від 15 хв.14. Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для утилізації (додаткового розведення, додавання допоміжних речовин, тощо). Засіб зберігає свої властивості після замерзання та подальшого розморожування.15. Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування (в закритому кришкою посуді) можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції (пацієнтів, школярів, тощо).16. Можливість проведення дезінфекції методом «двох відер» при витраті робочого розчину від 10 мл/м до 50 мл/м² поверхні, що піддається обробці в залежності від типу поверхонь, технічних характеристик обладнання та інвентарю яким проводиться прибирання.17. Можливість приготування 2000л робочого розчину для обробки поверхонь при парентеральних вірусних гепатитах18. Можливість використовувати розчини для дезінфекції, у т.ч. суміщеної з достерилізаційним очищенням, виробів медичного призначення, багаторазово протягом -35 діб19. Можливість використовувати розчини у системах серветок на протязі 35 діб.20. 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)21. 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) | шт | 284 |
| 8 | антисептичний засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук персоналу **у вигляді рідини «БактеріоДез нью»**1л з дозатором | 41550 – Дезінфікуючі засоби для рук | 1. Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук у 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 антисептики4. 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.5. 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. 6. Засіб повинен бути протестований відповідно до Європейських стандартів EN 14348, EN 14476, EN 13624, EN 13727.7. Можливість застосування засобу для інактивації збудника поліомієліту при експозиції 30 секунд, у т.ч. в умовах органічного забруднення. Ефективність в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо). Ефективність проти груп міроорганизмів біоплівок.8. 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). 9. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріонотоксичних).10. Відсутність в складі препарату фарбників, віддушки, амінів, гуанідінів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри. 11. Час хірургічної обробки не більше 1,5хв.12. Можливість зберігання при температурі від -30 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.13. Можливість застосовування засобу без попереднього миття рук, без наявності раковин для миття рук та води.14. Гарантійний термін зберігання засобу не меньш 5 років з дати виробництва15. 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.16. 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).17. 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). | шт | 1000 |
| 9 | засіб для дезінфекції **«БІОЛЮФТ CL»(0,800 кг) з мірною ложкою** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів  | Засіб призначений для дезінфекціїта дезодорації поверхонь приміщень, твердих меблів, предметів догляду хворих, посуду, прибирального інвентарю та санітарно-технічного обладнання, відбілювання та дезінфекції білизни; дезінфекції санітарного транспорту, транспорту для перевезення харчових продуктів; медичних відходів з текстильних матеріалів, виділень та біологічних рідин, виробів медичного призначення, у т.ч. одноразового застосування; медичного обладнання та апаратури, (у т.ч. апаратів штучного дихання та обладнання для анестезії); для дезінфекції питної води.2. Засіб на основі двох компонентів: Компонент 1 має містити натрію хлоріт (діюча речовина); Компонент 2 має містити кислоту (діюча речовина). Діюча речовина засобу - діоксид хлору.3. Відсутність у складі компонентів засобу альдегідів, ЧАСів, амінів, похідних гуанідинів, брому, спиртів, ферментів, гіпохлоритів, диметилгідантоїну, хлораміну, перкарбонатів, перборатів, ПАР, дихлорізоціанурової кислоти та її похідних, трихлорізоціанурової кислоти.4. Засіб має антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, вірусів (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, корона-, ентеровірусні (у т.ч. поліомієліт),фунгіцидні, та спороцидні властивості.5. Робочі розчини засобу мають відбілюючи властивості; пом’якшують воду, добре змиваються, не залишають нальоту, плям та липкої плівки на поверхнях об’єктів, що піддаються обробці. Після використання робочих розчинів засіб повністю біологічно розкладається на нешкідливі для навколишнього середовища, людей та тварин воду та натрій хлорид.6. Засіб та його розчини засобу відповідно до ГОСТу 12.1.007-76 належать до 4 класу (малонебезпечні речовини) при нанесенні на шкіру. Засіб не спричиняє шкірно-подразнюючу, сенсибілізуючу, гонадотоксичну, канцерогенну дії. При змішуванні компонентів, двоокис хлору, що утворюється, розчиняється у воді і не становить небезпеку при вдиханні.7. Дезінфекція робочим розчином засобу методами протирання, замочування та занурення може виконуватися у присутності людей що не причетні до процесу дезінфекції (пацієнтів, відвідувачів та інших). 8. Можливість виготовлення 4000 л робочого розчину з 800 г засобу (або 5000 л робочого розчину з 1 кг засобу) для застосування при режимах проти вірусних гепатитів та інших інфекцій вірусної етіології.9. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів | компл | 30 |
| 10 | засіб для обробки та маркування операційного, ін’єкційного поля, шкіри перед та після проведення різних маніпуляцій **«БактеріоДез нью» (забарвлений)** 1л | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук | 1. Засіб для антисептичної обробкита маркуванняшкіри операційного та ін’єкційного полів; антисептичної обробки шкіри перед та після проведення різних маніпуляцій у пацієнтів будь-якого віку, у т.ч. дітей: ін’єкції, пункції (органів, суглобів, спиномозкового каналу), щеплення, забір крові, встановлення дренажів, катетерів (у т.ч. центральних венозних, катетерів для епідуральної, спінальної анестезії) та інших хірургічних втручаннях.
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, барвники, що забезпечують темно-коричневий колір,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 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.
5. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 14348, EN 14476, EN 13624, EN 13727.
6. Можливість застосування засобу для інактивації збудника поліомієліту при експозиції 30 секунд, у т.ч. в умовах органічного забруднення. Ефективність в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо).Ефективність проти груп міроорганизмів біоплівок.
7. 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).
8. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріонотоксичних).
9. Відсутність в складі препарату віддушки, амінів, гуанідінів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри.
10. Можливість зберігання при температурі від -30 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.
11. Гарантійний термін зберігання засобу не меньш 5 років з дати виробництва
12. Можливість застосування засобу для антисептичної обробки дрібних пошкоджень шкіри персоналу та пацієнтів.
13. Засіб сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки, пов'язок. Нанесення засобу на скарифіковану шкіру не ускладнює загоєння штучно нанесених ран.
14. 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).
15. 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).
 | шт | 70 |
| 11 | Ферментативний миючий засіб для перед стерилізаційного очищення виробів медичного призначення **«Гігазім(Gigazyme)»2л**або еквівалент  | 47530 - Множинний ферментний миючий засіб | Засіб для достерилізаційного очищення, попереднього, остаточного очищення виробів медичного призначення, у т.ч. гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро ларинго-, гістеро-, лапаро-, дуоденоскопів та інших) та інструментів до них; наркозо-дихальної апаратури, обладнання і приладдя для анестезіології та інтенсивної терапії, ручним і механізованим методом (у напівавтоматичних циркуляційних пристроях та у повністю автоматизованих машинах); в ультразвукових ваннах.2. Рідкий концентрат на основі комплексу ферментів (протеаза, ліпаза, амілаза) у кількості не менш 0,8% і амфотерних та неіоногенних ПАР у кількості не менш 10,0%, обов’язкова наявність інгібіторів корозії та регулятору рН. Відсутність в складі препарату фарбників, хлору (та хлорутворюючих речовин), альдегидів, амінів, гуанідінів, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану3. Відсутність пошкоджу вальної дії на інструменти та матеріали, виготовлені із корозійностійких і нестійких до корозії металів, термостабільних і термолабільних матеріалів, скла, гуми, каучуків, полімерних, пористих матеріалів та інших (сталь, мідь, латунь, цинк, залізо, алюміній, поліетилен, полістирол, акрилнітрилобутадієнстирол, поліметилметакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, поліетилентерефталат, поліамід-6, полісульфон, полівінілхлорид твердий та м'який; натуральний, бутадієнакрилонітрильний, ізобутенізопреновий та бутадієнстирольний, поліметилсилоксановий і фторований каучуки, хлоропренова гума, етиленпропілентерполімер, поліефіруретан, альгінат, силікони та інші).4. Можливість видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо забруднень, що важко видаляються методами миття та очищення або які вже підсохли, біоплівок;5. Можливість засосування засобу у комбінації з дезінфекційними засобами для підвищення очищувальниї властивостей при різному органічному навантаженні.6. Можливість видалення забруднень на білизні або плям, що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жирові, та інші забруднення)7. Можливість миття поверхонь приміщень, обладнання, апаратури, устаткування, предметів догляду за хворими, тощо.8. Сумісність засобу з матеріалами ендоскопічного обладнання має бути підтверджено фірмами виробниками ендоскопічного обладнання («Karl Storz», «Pentax», «Olympus» або інш.) та рекомендовано для постійного використання при очищенні ендоскопічного обладнання.9. Засіб може застосовуватися в усіх підрозділах закладів охорони здоров'я, зокрема, у операційних блоках, відділеннях інтенсивної терапії, неонатології, пологових будинках, центрах з трансплантації органів, клінічних, бактеріологічних, вірусологічних та інших лабораторіях.10. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру засіб належить до 4 класу небезпеки (малонебезпечна речовина) згідно із законодавством, що діє на території України. Не виявляє місцево-подразнюючої, шкірно – резорбтивної і сенсибілізуючої дії, відсутні віддалені побічні ефекти (мутагенність, канцерогенність, тератогенність).11. Термін зберігання засобу, у відкритій та повторно щільно закритій ємності такий же, як і у закритій оригінальній упаковці.12. Засіб можливо зберігати при температурі від -5°С до +35 °С13. Гарантійний термін зберігання засобу не менш ніж 3 роки з дати виробництва. | шт | 80 |
| 12 | Засіб для дезінфекції, достерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації, генеральних прибирань **«Терразім (Terrazym)» 1,5 кг з мірною ложкою**або еквівалент | 58105 – Очищувач дезинфікуючого засобу / очищувача пероксігенірованного з'єднання  | 1. Засіб у вигляді порошку на основі перкарбонату натрію 2. До складу засобу входять: перкарбонат натрію - не менше 15,1%, тетраацетилетилендіамин - не менше 9,9%, протеаза - не менше 0,2%, ліпаза - не менше 0,1%, амілаза - не менше 0,1%, целюлаза - не менше 0,03% (діючі речовини); інгібітори корозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти, комплексоутворювач, інші допоміжні речовини до 100,0. Кількість діючих речовин не менш шести (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ).3. До складу робочих розчинів входять: надоцтова кислота, протеаза, ліпаза, амілаза, целюлоза (діючі речовини); інгібітори корозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти4. Робочі розчини засобу мають високі змочувальні, очищувальні, миючі (миюча здатність не менше 85%), емульгуючи, знежирюючі та дезодоруючі властивості, низьке піноутворення, не фіксують органічні забруднення, ефективні для видалення біоплівок. 5. Робочі розчини самостійно розчинюються навіть ті забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підсохли.6. При застосуванні засобу не ушкоджуються неіржавіюча сталь, не пошкоджують вироби зі скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляни, фаянсу, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям7. Робочі розчини засобу мають відбілюючи дію на текстиль без зменшення міцності тканин, видаляють плями (у т.ч. крові та інших біологічних рідин); ефективно розчиняють та видаляють органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові, механічні та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; добре змиваються, не залишають нальоту і плям на поверхнях об’єктів, що піддаються обробці; гомогенізують мокротиння та інші виділення. Засіб застосовується для видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо забруднень, що важко видаляються методами миття та очищення;8. Засіб може використовуватись для проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань, застосування у вогнищах інфекційних захворювань; для достерилізаційного очищення, дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації (ручним і механізованим способом, в установках ультразвукового очищення) усіх видів виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи (у т.ч. для обробки у напівавтоматичних та повністю автоматизованих машинах), хірургічні (в тому числі мікрохірургічні, для малоінвазивної і судинної хірургії, анестезіології), стоматологічні інструменти (включаючи ендодонтичні, обертові інструменти та стоматологічні бори; зонди усіх видів, катетери, інтраопераційні та ехокардіографічні датчики, термочутливі матеріали для анестезії, в т.ч. маски, трубки, і інші елементи наркозно-дихальної апаратури, стоматологічного обладнання)9. Засіб може використовуватися для попереднього замочування текстильних виробів (одягу, білизни тощо) з метою знезараження, видалення забруднень і плям що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жирові, та інші забруднення); дезінфекції під час прання зазначених виробів;10. Засіб може використовуватись для дезінфекції та одночасного миття, дезодорування поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування, виробів медичного призначення.11. Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу Mycobacterium avium та Mycobacterium terrae, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), Helicobacter pylory, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterobactercloacae, Enterococcus hirae, Enterococcus faecalis, E. faecium, Klebsiella spp. (у т.ч. K. pneumoniae), Acinetobacter baumannii,Enterobateragglomerans, Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, A. Baumanii, Acenotobacter spp., ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, тога-, рота-, папова-, філо-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS,лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози Aspergillus niger, Aspergillus brasiliensis,))та спороцидні властивості (B. subtilis, B. anthracoides, C. Difficile, сибірка); засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельминтів, гостриків)Протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN16615, EN 13704. 12. Дезінфекцію засобом здійснюють методами протирання, зрошення, занурення та замочування. Засіб може бути також використаний в підлогомийних, посудомийних, пральних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні. Дезінфекцію засобомдопускається також проводити методом «двох відер» при витраті робочого розчину 15 мл/м² поверхні, що піддається обробці. 13. Після проведення дезінфекції розчинами засобу має місце залишкова антимікробна дія. Проведення вологого прибирання після дезінфекції або змивання засобу з поверхонь не вимагається. Обробку поверхонь у приміщеннях методом протирання можно проводити у присутності людей.14. Засіб застосовується для дезінфекції тканин будь-якого ступеню забруднення. Білизну різного ступеню забруднення (І-ІV ступенів) 15. Засіб застосовується для дезінфекції високого рівня, стерилізації окремих об'єктів. У т.ч. ендоскопів16. Можливість обробки поверхонь протягом короткого періоду 5,15 хв при бактеріальних та вірусних інфекціях17. Наявність короткого режиму для дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення 5,15 хв. ; можливість застосування ультразвуку18. Можливість проведення достерилізаційного очищення виробів медичного призначення, 19. Можливість проведення знезараження медичних відходів з текстильних матеріалів, інструментів та інших виробів медичного призначення зі скла, гуми, металів, полімерних матеріалів, включаючи відпрацьовані вироби одноразового застосування, у т.ч. з залишками крові (при інфекціях з парентеральним механізмом передачі), медичних відходів з текстильних матеріалів (в тому числі перев’язувальний матеріал, ватяні тампони, серветки, одяг одноразового застосування гумові рукавички), санітарно-технічного обладнання (у т.ч. ванни, раковини, ванни для ніг, «чаша» басейну), килимків дезбар’єрів, дезбар’єрів, гумових килимків, ерев’яних трапів, сміттєприбирального обладнання, сміттєзбірників, сміттєпроводів, посуду з-під виділень, ємностей для збору виділень, . 20. Дезінфекцію ванн або інших поверхонь засобом можна проводити за допомогою рукавичок з мікрофібри або мопів типу «Вермоп»21. Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, застосування гарячої води, додавання допоміжних речовин, не потребує додаткової активації). Відсутність необхідності попередньої підготовки інструментів до дезінфекції (протирання серветками (крім ендоскопів), ферментативним засобом, промивання, використання 2-х емностей тощо)22. Можливість проведення генеральних прибирань у хірургічних відділеннях, акушерсько-гінекологічні клініках, пологових будинках, відділеннях неонатології, палатах, блоках і відділеннях інтенсивної терапії для новонароджених23. 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). | шт | 134 |
| 13 | засіб для дезінфекції«**БактеріоДез софт**» 5л | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук | 1. Рідке, гелеподібне мило з антибактеріальною дією.
2. Призначення засобу: Дезінфекція та миття шкіри рук, тіла та слизових
3. Засіб повинен містити: срібла нітрат від 0,1-0,2%; лаурилсульфат натрію; оксиетильовані жирні спирти; комплекс спеціальних косметичних ПАР; олію ароматичну; кислоту молочну; алантоїн.
4. Засіб виявляє бактерицидну дію відносно грамнегативних та грампозитивних бактерій (у т.ч. проти Escherichia coli, Ps. Aeruginosa, золотистого стафілококу St. aureus, сальмонели (Salmonella Typhimurium), фунгіцидну дію (гриби роду Candida), віруліцидні, туберкулоцидні та високі миючі, емульгуючі, дезодоруючі властивості. Засіб ефективно видаляє залишки білка, жиру, сироватки, крові з поверхні шкіри; має високу ефективність проти резидентної та транзиторної мікрофлори шкіри та забезпечує якісну гігієнічну антисептику шкіри рук
5. Відсутність в складі препарату амінів, гуанідінів*,* бутандіолу, хлоргексидину, 2-феноксіетанолу, триклозану, перекису водню, повідону, четвертинно амонієвих сполук.
6. Можливість зберігання засобупри температурі від - 30 ºС до +35ºС.
7. Гарантійний термін придатності засобу не менш ніж 3 роки з дативиробництва
8. Можливість використання засобу (за необхідністю) для санітарної обробки шкірних покривів пацієнтів та волосся (у т.ч. лежачих для усунення неприємного запаху та профілактики пролежнів); для дезодоруючої обробки спідньої білизни, панчіх абовзуття, для миття посуду таприбирання.
9. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів
10. 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)
11. 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)
 | шт | 291 |
| 14 | засіб для швидкої дезінфекції та очищення невеликих поверхонь, обладнання **«Мікроцид АФ (Microzid AF)» 1л** (або еквівалент) | 57969 – Дезінфікуючий для пристроїв із пропанолом | Готовий до застосування препарату вигляді рідини на основі комбінації етилового та пропилового спиртів: етанолу денатурованого – не менше 25,0%; 1-пропанол- не менше 35,0% (діючі речовини); регулятор рН, інгібітор корозії, стабілізатор, інші компоненти, що забезпечують посилення властивостей засобу та пролонговану дію.2. Дезінфікуючий засіб для швидкої дезінфекції та очищення: невеликих за розміром або важкодоступних поверхонь приміщень, м’яких та твердих меблів, малогабаритних предметів, обладнання та устаткування (у т.ч. кювезів);апаратів у різних відділеннях, зокрема, у діагностичних (тубус-кварц, апарати для лікування ультразвуком тощо), стоматологічних (лампи для полімеризації, крісла тощо), офтальмологічних. Кнопки апаратів, дверні ручки та інші предмети, до яких часто торкаються. предметів догляду хворих; виробів медичного призначення (у т.ч. прямі та кутові стоматологічні наконечники, рентгенівська плівка на касетах).3.Час експозиції при інфекціях бактеріальної (включаючи туберкульоз), вірусної, грибкової етіології не більше 30 сек.4. Днезінфекційний засіб повиненмати пролонговану бактерицидну дію до грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. Mycobacterium avium та Mycobacterium terrae), збудників внутрішньо лікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентних (мультирезистентний золотистий стафілокок MRSA, ванкоміцмн-резистентний ентерокок VRE), Listeriamonocytogenes, дифтерії, Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis Escherichia coli, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити А, В, С, D, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, корона-, поліома-, вакцинія- герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ECHO, Коксакі, Ебола, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), кору, фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, Asbergillus brasiliensis, Aspergillus niger, плісняві гриби) та овоцидні властивості. 5. Засіб має пролонговані бактерицидні властивості, що зберігаються не менше 3-х годин.Засіб зберігає усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію навіть при наявності великої кількості органічного забруднення поверхонь та шкірних покривів. Видаляє біологічні плівки, ефективний проти груп мікроорганізмів біоплівок. 6. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13697, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615. 7. Норма витрати засобу повинна складати від 10 до-30 мл/м2 8.. За необхідності засіб може застосовуватися для гігієнічної дезінфекції шкіри (у т.ч. шкіри рук, ніг, тіла та рук у рукавичках), час експозиції від 15 до 30 сек.9. Можливість проведення обробки поверхонь та окремих об’єктів в приміщеннях методом протирання та розпилення без засобів індивідуального захисту органів дихання та в присутності людей.10. Можливість зберігання за температурою від -5 °С до +35 °С. 11. В складі засобу не повинні міститись альдегіди, аміни, гуанідіни, бутандіоли, ЧАС, ПАР, барвники, хлоргексидин, кислоти, 2-феноксіетанол, перекис водню, повідон, жирові речовини, у т.ч. речовини та комплекси по догляду за шкірою рук.12. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру належить до мало небезпечних речовин (4 клас небезпеки). Складові речовини засобу не мають сенсибілізуючих властивостей, не виявляють канцерогенних, мутагенних, тератогенних та гонадотропних властивостей. 13. рН засобу 5-8.14. Термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва. | шт | 200 |

**Обґрунтування необхідності посилання на конкретну торгову марку**

**(виробника, тощо)**

Замовник здійснює закупівлю товару, із встановленням посилань на торгову назву конкретного виробника, оскільки таке посилання є необхідним для здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та медико-технічними характеристиками найбільше відповідатиме вимогам та потребам замовника. Тому для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії та ефективності замовником було прийнято рішення  провести закупівлю саме даного товару.

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби — планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість постачання товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.**

**Документами, що підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації, є:**

* технічна специфікація, складена учасником згідно з **Таблицею 1** за інформацією (вимогами), формою та змістом цього додатка, у разі потреби — плани, креслення, малюнки чи опис предмета закупівлі, наведений у цьому додатку; **\*\**у разі зазначення країни походження товару з російської федерації учасник у складі тендерної пропозиції надає митну декларацію, що підтверджує ввезення цього товару на територію України до 24.02.2022 включно***; інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, у тому числі відповідна технічна специфікація (у разі потреби — плани, креслення, малюнки чи опис предмета закупівлі), наведена в цьому додатку до тендерної документації.

 ***Таблиця 1***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *№ з/п* | *Найменування товару* | *Технічні характеристики товару* | *Од. виміру* | *Кількість* | *Виробник товару\** | *Країна походження товару\*\** |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5* | *6* | *7* |

*\* Зазначається учасником найменування виробника із зазначенням організаційно-правової форми (товариство з обмеженою відповідальністю, приватне підприємство тощо).*

*\*\* Країною походження товару вважається країна, у якій товар був повністю вироблений або підданий достатній переробці відповідно до критеріїв, встановлених Митним кодексом України.*