**Додаток № 2**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

Агрохімічна продукція код 24450000-3 згідно ЄЗС ДК 021:2015 (Дезінфекційні засоби)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Найменування** | **Од. вим.** | **Медико-технічні вимоги** | **К-сть**  **шт.** |
| **1** | Засіб дезінфекційний «Тетрасепт»  або еквівалент | Відро  5 кг | 1. Засіб у вигляді неоднорідного жовтого гранульо-ваного порошку з вкрапленнями кольорових гранул для дезінфекції, достерилізаційного очищення та стерилізації.  2. Робочі розчини мають відмінні мийні та дезодо-руючі властивості, не пошкоджують виробів із металів, скла, гуми, полімерних матеріалів; не фіксують органічні і неорганічні забруднення, не знебарвлюють тканини, є негорючими, пожежо- і вибухобезпечними.  3.Вміст діючих речовин: натрію перкарбонат не більше 50,0%, тетраацетилетилендіамін (ТАЕД) не менше 25,0%; допоміжні речовини: лимонна кислота, карбонат натрію, аніонні поверхнево-активні речовини, метасилікат натрію, комплексон.  4. Показник активності водневих іонів у 2% розчину засобу, од. рН 7,6-8,4.  5.Засіб володіє антимікробною активністю відносно грамнегативних і грампозитивних бактерій (вклю-чаючи збудників туберкульозу (тестовано на штамах M.terrae і M.tuberculosis), особливо небезпечних інфекцій бакте-ріальної етіології (чума, холера, туляремія), сучасних госпітальних (клінічних) штамів), анаеробних інфекцій, вірусів (відносно усіх відомих вірусів-патогенів людини, у тому числі вірусів ентеральних і парентеральних гепатитів (в т.ч. гепатиту А,В і С), ВІЛ(СНІД), поліомієліту, аденовірусів, вірусів «атипової пневмонії» (SARS), «пташиного» грипу H5N1, «свинячого» грипу H1N1, грипу людини, герпесу тощо), фунгіцидну актив-ність (включаючи патогенні гриби роду Кандида, Трихофітон, плісняві гриби), має спороцидну дію, що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  6. За параметрами гострої токсичності відноситься до 3 класу помірно небезпечних речовин при введенні в шлунок, до 4 класу малонебезпечних речовин при нанесенні на шкіру, при інгаляційній дії. Робочі розчини засобу відносяться до 4 класу мало небезпечних речовин, не подразнюють шкіру та слизові оболонки очей.  7. Призначення:  -дезінфекція і миття поверхонь у приміщеннях, поверхонь приладів і апаратів, санітарно-технічного устаткування; посуду, одягу і постільної білизни, прибирального інвентарю та матеріалу (у тому числі МОПів); предметів догляду за хворими, засобів особистої гігієни;  -дезінфекція комплектуючих деталей наркозно-диха-льної апаратури, анестезіологічного устаткування і приладдя, СО2-інкубаторів і ламінарних боксів;  -очищення і дезінфекція датчиків діагностичного устаткування, включаючи датчики до апаратів УЗД, фізіотерапевтичного та лікувального устаткування;  -дезінфекція медичних відходів з текстильних матеріалів, виробів медичного призначення одноразового застосування перед їх утилізацією, харчових і інших відходів (кров, сироватка крові, плазма крові, еритроцитарна маса, сеча, фекалії, мокротиння, блювотні маси, залишки їжі, змивні води), посуду (контейнерів) з-під виділень хворого, у т.ч. з підозрою на вміст біоплівок;  - проведення генеральних прибирань;  -дезінфекція, у т.ч. поєднана з передстерилізаційним очищенням ручним і механізованим способами виробів медичного призначення з різних матеріалів (в т.ч. термолабільних), включаючи стоматологічні інструменти, стоматологічні матеріали, жорсткі та гнучкі ендоскопи, інструменти до них;  -дезінфекція високого рівня ендоскопів;  -стерилізація виробів медичного призначення з різних матеріалів, включаючи стоматологічні інструменти, стоматологічні матеріали, жорсткі та гнучкі ендоскопи, інструменти до них.  8. Режим ДВР гнучких та жорстких ендоскопів при експозиції не більше 5 хвилин; стерилізації виробів медичного призначення (включаючи жорсткі та гнучкі ендоскопи, інструменти до них) при експози-ції не більше 15 хвилин.  9. Наявність режиму дезінфекції об'єктів способами протирання, зрошування, замочування або зану-рення відносно спороутворюючих бактерій (Clostri-dium botulinum, Clostridium perfringens, Bacillus sub-tilis, Bacillus cereus) в споровій формі (включаючи анаеробні бактерії) при експозиції 15 хвилин.  10.Наявність режиму дезінфекції об'єктів способами протирання, зрошування, замочування або занурення при особливо небезпечних інфекціях бактеріальної етіології (чума, холера, туляремія) при експозиції 15 хвилин.  11.Засіб не повинен містити хлору, ферментів,фенок-сіетанол, феноксіпропанол, ЧАС, гуанідинів тощо.  12. Строк придатності робочих розчинів 24 години (з можливістю багаторазового використання).  13. Строк придатності засобу - не менше 5 років.  14. Фасування: відро 5 кг  15. Засіб має бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів [https://data.gov.ua/dataset/ e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a](https://data.gov.ua/dataset/%20e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a)  16. На підтвердження технічних характеристик на продукцію в сканованому вигляді має бути надано копію або оригінал:  - сертифікату якості виробника на запропонований товар;  - сертифікату ISO 9001 та ISO 14001, видані незалежним, компетентним національним або міжнародним органом з сертифікації систем менеджменту. Національний орган сертифікації систем менеджменту (сертифікаційний орган або орган з оцінки відповідності), що видав дані стандарти має бути акредитований на вказані стандарти (видані сертифікати мають бути в сфері акредитації даного органу);  - Витягу з державного реєстру деззасобів;  - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи;  - інструкції щодо застосування засобу. | 2 |
| **2** | Засіб дезінфекційний «Маносепт»  або еквівалент | Пляшка 1000 мл | 1.Засіб - шкірний антисептик у вигляді однорідної в’язкої рідини.  2.Високоефективний миючий засіб для гігієнічного миття та антисептичної обробки шкіри. рН 6,5.  3. Вміст діючих речовин: 2-феноксіетанол 2,0+0,2%, допоміжні речовини: поверхнево-активні речовини, загущувач, гліцерин, комплексон, консервант.  4. Засіб готовий до застосування, використовується без розведення.  5. Засіб володіє вираженою бактеріостатичною активністю відносно поширених грампозитивних і грамнегативних бактерій і грибів (у тому числі кандидозів і трихофітій), що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  6.Засіб належить до 4 класу мало небезпечних речовин при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру. Не виявляє сенсибілізуючої, кумулятивної властивості і специфічних віддалених ефектів (мутагенного, ембріотоксичного, гонадотоксичного і канцерогенного), що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  Відсутність місцево-подразнюючої та шкірно-резорбтивної дії засобу при одно- або багаторазовому нанесенні на шкіру.  7. Призначення:  - антимікробний засіб для гігієнічного миття рук до і після контакту з інфікованими або імовірно інфікованими об’єктами;  - для гігієнічного миття рук після контакту з біологічними субстратами (кров, гній, фекалії, сеча тощо);  - для гігієнічного миття рук до і після контакту з інфекційними хворими.  Можливість застосовування засобу в дозаторах для рідкого мила (антисептика).  8. Засіб пожежно і вибухобезпечний, екологічно нешкідливий.  9. Засіб не повинен містити кислот, ферментів, ЧАС, перекису водню, сульфат натрію, бензоат натрію тощо.  10. Строк придатності засобу - не менше 3 років з дати виготовлення.  11. Фасування: пляшка 1000 мл  12. Засіб має бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів [https://data.gov.ua/dataset/ e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a](https://data.gov.ua/dataset/%20e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a)  16. На підтвердження технічних характеристик на продукцію в сканованому вигляді має бути надано копію або оригінал:  - сертифікату якості виробника на запропонований товар;  - сертифікату ISO 9001 та ISO 14001, видані неза-лежним, компетентним національним або міжнарод-ним органом з сертифікації систем менеджменту. Національний орган сертифікації систем менедж-менту (сертифікаційний орган або орган з оцінки відповідності), що видав дані стандарти має бути акредитований на вказані стандарти (видані серти-фікати мають бути в сфері акредитації даного органу);  - Витягу з державного реєстру деззасобів;  - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи;  - інструкції щодо застосування засобу. | 350 |
| **3** | Засіб дезінфекційний «Маносепт»  або еквівалент | Каністра  5 л | 1.Засіб - шкірний антисептик у вигляді однорідної в’язкої рідини.  2.Високоефективний миючий засіб для гігієнічного миття та антисептичної обробки шкіри. рН 6,5.  3. Вміст діючих речовин: 2-феноксіетанол 2,0+0,2%, допоміжні речовини: поверхнево-активні речовини, загущувач, гліцерин, комплексон, консервант.  4. Засіб готовий до застосування, використовується без розведення.  5.Засіб володіє вираженою бактеріостатичною активністю відносно поширених грампозитивних і грамнегативних бактерій і грибів (у тому числі кандидозів і трихофітій), що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  6.Засіб належить до 4 класу мало небезпечних речовин при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру. Не виявляє сенсибілізуючої, кумулятивної властивості і специфічних віддалених ефектів (мутагенного, ембріотоксичного, гонадотоксичного і канцерогенного), що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  Відсутність місцево-подразнюючої та шкірно-резорбтивної дії засобу при одно- або багаторазовому нанесенні на шкіру.  7. Призначення:  - антимікробний засіб для гігієнічного миття рук до і після контакту з інфікованими або імовірно інфікованими об’єктами;  - для гігієнічного миття рук після контакту з біологічними субстратами (кров, гній, фекалії, сеча тощо);  - для гігієнічного миття рук до і після контакту з інфекційними хворими.  Можливість застосовування засобу в дозаторах для рідкого мила (антисептика).  8. Засіб пожежно і вибухобезпечний, екологічно нешкідливий.  9. Засіб не повинен містити кислот, ферментів, ЧАС, перекису водню, сульфат натрію, бензоат натрію тощо.  10. Строк придатності засобу - не менше 3 років з дати виготовлення.  11. Фасування: каністра 5 л  12. Засіб має бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів [https://data.gov.ua/dataset/ e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a](https://data.gov.ua/dataset/%20e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a)  16. На підтвердження технічних характеристик на продукцію в сканованому вигляді має бути надано копію або оригінал:  - сертифікату якості виробника на запропонований товар;  - сертифікату ISO 9001 та ISO 14001, видані незалежним, компетентним національним або міжнародним органом з сертифікації систем менеджменту. Національний орган сертифікації систем менеджменту (сертифікаційний орган або орган з оцінки відповідності), що видав дані стандарти має бути акредитований на вказані стандарти (видані сертифікати мають бути в сфері акредитації даного органу);  - Витягу з державного реєстру деззасобів;  - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи;  - інструкції щодо застосування засобу. | 200 |
| **4** | Засіб дезінфекційний мийний «Чистолайн-Універсал»  або еквівалент | Пляшка 1000 мл | 1. Засіб у вигляді рідини призначений для одно-часного миття та дезінфекції поверхонь приміщень.  2. Засіб з вираженими миючими властивостями, не агресивний по відношенню до оброблюваних об’єктів, не фіксує органічні та неорганічні забруднення, усуває неприємний запах, видаляє з поверхонь органічний бруд.  3. Вміст діючих речовин: 2-феноксіетанол 1,0+0,2%, вода підготовлена, поверхнево-активні речовини (аніонні, амфотерні та неіоногенні), комплексон, ароматизатор, консервант.  4. Засіб має антимікробну активність відносно грам-негативних і грампозитивних бактерій, віруліцидну та фунгіцидну дію, а також виражені миючі влас-тивості, що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  5. Засіб за параметрами гострої токсичності відно-ситься до 5 класу практично нетоксичних речовин при введенні в черевну порожнину, до 4 класу мало небезпечних речовин при введенні в шлунок, нанесенні на шкіру та інгаляційному впливі.  6. Призначення:  - дезінфекція та одночасне миття поверхонь в приміщеннях (підлога, стіни, двері тощо), твердих меблів, поверхонь приладів, апаратів, санітарно-технічного обладнання (ванни, раковини, унітази) тощо.  7. Прибирання і дезінфекцію поверхонь засобом також проводять за допомогою сучасних технологій прибирання: методом «двох відер» та методом «безвідерного прибирання». Згідно рекомендацій виробника відповідного устаткування витрата робочого розчину засобу - 15 мл/м2.  8. Допускається не проводити вологе прибирання після закінчення експозиції.  9. Відпрацьовані та не використані робочі розчини допускається зливати у каналізацію.  10. Засіб зберігають в упаковці виробника, захище-ному від світла місці, окремо від ліків, в місцях недоступних для дітей, за температури від 0 °С до плюс 35 °С. Засіб після розморожування зберігає свої властивості.  11. Засіб не повинен містити ЧАС, третинні аміни, активний хлор, гуанідин та його похідні, альдегід, кислоти, перекис водню.  12. Термін придатності робочих розчинів - 14 діб.  13. Строк придатності засобу - не менше 3 років.  14. Фасування: пляшка 1000 мл  15. Засіб має бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів [https://data.gov.ua/dataset/ e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a](https://data.gov.ua/dataset/%20e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a)  16. На підтвердження технічних характеристик на продукцію в сканованому вигляді має бути надано копію або оригінал:  - сертифікату якості виробника на запропонований товар;  - сертифікату ISO 9001 та ISO 14001, видані незалежним, компетентним національним або міжнародним органом з сертифікації систем менеджменту. Національний орган сертифікації систем менеджменту (сертифікаційний орган або орган з оцінки відповідності), що видав дані стандарти має бути акредитований на вказані стандарти (видані сертифікати мають бути в сфері акредитації даного органу);  - Витягу з державного реєстру деззасобів;  - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи;  - інструкції щодо застосування засобу. | 200 |
| **5** | Засіб дезінфекційний мийний «Чистолайн-Універсал»  або еквівалент | Каністра  5 л | 1. Засіб у вигляді рідини призначений для одно-часного миття та дезінфекції поверхонь приміщень.  2. Засіб з вираженими миючими властивостями, не агресивний по відношенню до оброблюваних об’єктів, не фіксує органічні та неорганічні забруднення, усуває неприємний запах, видаляє з поверхонь органічний бруд.  3. Вміст діючих речовин: 2-феноксіетанол 1,0+0,2%, вода підготовлена, поверхнево-активні речовини (аніонні, амфотерні та неіоногенні), комплексон, ароматизатор, консервант.  4. Засіб має антимікробну активність відносно грам-негативних і грампозитивних бактерій, віруліцидну та фунгіцидну дію, а також виражені миючі влас-тивості, що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  5. Засіб за параметрами гострої токсичності відно-ситься до 5 класу практично нетоксичних речовин при введенні в черевну порожнину, до 4 класу мало небезпечних речовин при введенні в шлунок, нанесенні на шкіру та інгаляційному впливі.  6. Призначення:  - дезінфекція та одночасне миття поверхонь в приміщеннях (підлога, стіни, двері тощо), твердих меблів, поверхонь приладів, апаратів, санітарно-технічного обладнання (ванни, раковини, унітази) тощо.  7. Прибирання і дезінфекцію поверхонь засобом також проводять за допомогою сучасних технологій прибирання: методом «двох відер» та методом «безвідерного прибирання». Згідно рекомендацій виробника відповідного устаткування витрата робочого розчину засобу - 15 мл/м2.  8. Допускається не проводити вологе прибирання після закінчення експозиції.  9. Відпрацьовані та не використані робочі розчини допускається зливати у каналізацію.  10. Засіб зберігають в упаковці виробника, захище-ному від світла місці, окремо від ліків, в місцях недоступних для дітей, за температури від 0 °С до плюс 35 °С. Засіб після розморожування зберігає свої властивості.  11. Засіб не повинен містити ЧАС, третинні аміни, активний хлор, гуанідин та його похідні, альдегід, кислоти, перекис водню.  12. Термін придатності робочих розчинів - 14 діб.  13. Строк придатності засобу - не менше 3 років.  14. Фасування: каністра 5 л  15. Засіб має бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів [https://data.gov.ua/dataset/ e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a](https://data.gov.ua/dataset/%20e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a)  16. На підтвердження технічних характеристик на продукцію в сканованому вигляді має бути надано копію або оригінал:  - сертифікату якості виробника на запропонований товар;  - сертифікату ISO 9001 та ISO 14001, видані незалежним, компетентним національним або міжнародним органом з сертифікації систем менеджменту. Національний орган сертифікації систем менеджменту (сертифікаційний орган або орган з оцінки відповідності), що видав дані стандарти має бути акредитований на вказані стандарти (видані сертифікати мають бути в сфері акредитації даного органу);  - Витягу з державного реєстру деззасобів;  - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи;  - інструкції щодо застосування засобу. | 200 |
| **6** | Засіб дезінфекційний мийний «Чистолайн-Ванна кімната»  або еквівалент | Каністра  5 л | 1. Засіб у вигляді рідини призначений для одно-часного миття та дезінфекції поверхонь приміщень.  2. Має виражені миючі властивості, не агресивний по відношенню до оброблюваних об’єктів, не фіксує органічні та неорганічні забруднення, усуває неприємний запах, перешкоджає утворенню вапнякового нальоту, видаляє з поверхонь органічний бруд, залишки мила, сечовий камінь, іржу, цвіль, легко змивається. Не ушкоджує вироби з кераміки, порцеляни, кахлю, полімерних, скляних та інших поверхонь, поверхонь із нержавіючої сталі та хромованих поверхонь.  3. Вміст діючих речовин: алкілдиметилбензиламоній хлорид – 0,10+0,02% вода підготовлена, неіоногенні поверхнево-активні речовини, кислота лимонна.  4. Засіб має антимікробну активність відносно грам-негативних і грампозитивних бактерій, віруліцидну та фунгіцидну дію, а також виражені миючі влас-тивості, що підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.  5.Засіб за параметрами гострої токсичності відно-ситься до 4 класу мало небезпечних речовин при введенні в шлунок і нанесенні на шкіру. Місцево-подразнюючу дію засобу при повторному впливі на шкірні покрови не виявлено. Засіб не має шкірно-резорбтивної і сенсибілізуючої дії.  6. Призначення:  - одночасне миття, видалення органічного бруду та дезінфекція поверхонь ванних кімнат, душових кабін, басейнів, санітарно-технічного устаткування: раковин, ванн (фарфорових, емальованих, акрило-вих), кранів, змішувачів, керамічної плитки у закладах та установах охорони здоров’я; оздоровчих закладах тощо.  7. Можливість застосування засобу без розведення для видалення застарілих забруднень, органічного бруду, сечового каменю, іржі, цвілі.  8. Відпрацьовані та не використані робочі розчини допускається зливати у каналізацію.  9. Засіб зберігають в упаковці виробника, захище-ному від світла місці, окремо від ліків, в місцях недоступних для дітей, за температури від 0 °С до плюс 35 °С. Засіб після розморожування зберігає свої властивості.  10. Засіб не повинен містити третинні аміни, актив-ний хлор, гуанідин та його похідні, альдегід, кислоти, перекис водню.  11. Строк придатності засобу - не менше 3 років.  12. Фасування: каністра 5 л  13. Засіб має бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів [https://data.gov.ua/dataset/ e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a](https://data.gov.ua/dataset/%20e4cf84a5-25fa-46e8-aa14-dbfa240b974a)  14. На підтвердження технічних характеристик на продукцію в сканованому вигляді має бути надано копію або оригінал:  - сертифікату якості виробника на запропонований товар;  - сертифікату ISO 9001 та ISO 14001, видані незалежним, компетентним національним або міжнародним органом з сертифікації систем менеджменту. Національний орган сертифікації систем менеджменту (сертифікаційний орган або орган з оцінки відповідності), що видав дані стандарти має бути акредитований на вказані стандарти (видані сертифікати мають бути в сфері акредитації даного органу);  - Витягу з державного реєстру деззасобів;  - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи;  - інструкції щодо застосування засобу. | 96 |

**ДО УВАГИ УЧАСНИКІВ**

1.Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як **«або еквівалент».**

2. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити повну назву учасника, номер оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.

Дана вимога захищає замовника торгів від можливої поставки неякісних та фальсифікованих товарів. Це пов’язано з тим, що у зв’язку з непростою ситуацією в країні є вірогідність поставки засобів, що є неоригінальними, неякісними, фальсифікованими, а також такі, які можуть потрапити на територію України неофіційними шляхами. Замовник має бути впевнений в тому, що товар, який пропонується учасниками, є дійсно того виробника, який вказується цими учасниками. Дана вимога захищає замовника від закупівлі фальсифікатів.

3. Надати гарантійний лист, що термін придатності товару на момент поставки складатиме 80% від основного терміну, визначеного виробником товару.

4. Якщо поставлений товар виявиться неякісним, або таким, що не відповідає умовам та вимогам цієї тендерної документації, Постачальник зобов’язаний замінити такий товар за свій рахунок. Учасник надає гарантійний лист.

5. При подачі еквіваленту ні форма випуску, ні кількість предмету закупівлі не може бути змінена. Відповідність запропонованого Учасником товару технічним характеристикам, повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні розділи та сторінку(и) технічного документу виробника, експлуатаційної документації: інструкції по використанню, або ін. документів, в якому міститься ця інформація, разом з додаванням його копії. В наданих документах кожна складова показників якості та технічних характеристик, встановлена замовником в вимогах до предмету закупівлі, повинна бути підтверджена.