**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**Інформація про технічні, якісні та інші вимоги до предмету закупівлі**

**Дезинфекційні засоби** з кодом Основного словника національного класифікатора України ДК 021:2015: «Єдиний закупівельний словник» **24450000-3 Агрохімічна продукція (24455000-8 Дезинфекційні засоби**)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Найменування** | **Пакування** | **Опис товару** | **Кількість** |
| 1. | Дезінфекційний засіб для маркування операційного поля та швів **«Скін-дез преміум клінік»** або еквівалент | Флакон, 1000 мл  | 1. Готовий до використання розчин помаранчевого кольору.
2. У складі засобу повинно бути не більше однієї діючої речовини.
3. Вміст додаткових речовин по догляду за шкірою. ланолін, комплекс догляду за шкірою.
4. Засіб на основі ізопропілового спирту не більше 70,0%., рН 5,5±1.5
5. В складі не повинно міститись – етанол, 1-пропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, гуанідини, ПГМГ, ЧАС, перекис, бензалконій хлорид.
6. Широкий спектр антимікробної дії: бактерицидні властивості (у тому числі туберкульоз), віруліцидні властивості (вкл. віруси грипу H5N1, H1N1, коронавірус, парентеральні вірусні гепатити В,С, вірус СНІД (ВІЛ)), фунгіцидні властивості (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій).
7. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 1650, EN 13624.
8. Призначення:
* Хірургічна обробка рук медичного персоналу (хірургів і членів хірургічної бригади тощо) - не більше 5-6 мл з експозицією не більше 1,5 хв.
* Передопераційна обробка шкіри та післяопераційних швів пацієнтів - від 15 сек до 10 хв.
1. Засіб повинен проявляти високоякісну дію в присутності білка, крові, сироватки, забезпечувати антиперспірантну дію, сприяти ефективному прилипанню хірургічної плівки.
2. Засіб повинен володіти пролонгованою (залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин.
3. Засіб не повинен виявляти кумулятивних, мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних властивостей.
4. Флакон 1000 мл
5. Температура зберігання у межах від +5°С до +35°С.
6. Термін придатності засобу не менше 5 років.
7. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | 20 шт. |
| 2. | Дезінфекційний засіб для дезінфекції поверхонь, дезінфекції, достерилізаційного очищення, стерилізації виробів медичного призначення **«Бланідас Актив ензим»** або еквівалент | Пляшка, 1000 мл | 1. Прозора рідина безбарвного або жовтого кольору.
2. Вміст діючих речовин: алкілдиметилбензиламонію хлорид 12%, дидецилдиметиламонію хлорид 8%, полігексаметиленгуанідин гідрохлорид (ПГМГ) 2%, ферменти (ліпаза, амілаза, протеаза), ізопропіловий спирт.
3. В засобі не повинні міститись третинні аміни, альдегіди, гліосаль, кислоти, перекис водню, феноксіпропанол, тощо.
4. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до збудників інфекцій бактеріальної етіології (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), інфекцій вірусної етіології (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), коронавірус), інфекцій грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві), має овоцидні та спороцидні властивості.
5. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 14476, EN 13624, EN 13727, EN 13697, 16615, 13704
6. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу малонебезпечних речовин.
7. Призначення:
* Поточне, заключне, генеральне прибирання.
* Дезінфекція виробів медичного призначення при вірусній етіології з експозицією не більше 5 хв;
* Наявність окремих режимів для достерилізаційного очищення інструментів;
* ДВР гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них при експозиції не більше 5 хв;
* Дезінфекція, суміщена з достерилізаційним очищенням ВМП ручним та механічним способом. Наявність окремих режимів;
* Дезінфекція поверхонь за допомого системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²;
* Дезінфекція білизни методом процесі прання в автоматичній пральній машині;
* Дезінфекція поверхонь для боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів;
* Знезараження біологічних рідин. Наявність окремих режимів;
* Знезараження медичних відходів, контейнерів для збирання та утилізації. Наявність окремих режимів. Експозиція не більше 5 хв;
* Дезінфекція, очищення , миття та дезодорування сміттєзбирального обладнання, сміттєвих баків і сміттєзбірників, знезараження вмісту накопичувальних баків. Наявність окремих режимів;
* Дезінфекція повітря, систем вентиляції та кондиціювання повітря. Наявність режимів знезараження (Секції центральних і побутових кондиціонерів, повітря приймальників, повітрярозподільників; повітряні фільтри; радіаторні решітки, насадки; накопичувачі конденсату; повітроводи; повітря; Наявність окремих режимів. Експозиція не більше 5 хв;
* Дезінфекції взуття при експозиції не більше 5 хв. Наявність окремих режимів.
1. Термін придатності робочого розчину не менше 28 діб.
2. Наявність в регламенті чіткої технології (інструкції) прибирання системою двох відер;
3. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ВМП та інструментів до ендоскопів тощо, ручним способом не менше 2000 л.
4. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ВМП та інструментів до ендоскопів тощо, механічним способом не менше 250 л (режим швидкої дезінфекції 5 хв.).
5. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ендоскопів, ручним способом – не менше 2000л, для швидкої дезінфекції при експозиції 5хв –не менше 125л.
6. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, суміщеною з ДСО ендоскопів, механічним способом – не менше 5000л, для швидкої дезінфекції при експозиції 5хв – не менше 250л.
7. Кількість робочого розчину для дезінфекціїї при вражені пліснявою не менше 5000л.
8. Можливість приготування робочого розчину при проведення генеральних прибирань не менше 10000 з 1 л концентрату.
9. Температура зберігання не нижче 0°С та не вище +30°С.
10. Термін придатності засобу не менше 5 років.
11. Пляшка 1000 мл.
12. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | 270 шт. |
| 3. | Дезінфекційний засіб для обробки поверхонь, ВМП, знезараження медичних відходів та медичних виробів одноразового використання **«Бланідас 300»** гранули в стіках по 2,68г або еквівалент | Коробка, 370 стіків (шт.) | 1. Гранульований засіб при розчинені якого виділяєть активний хлор не менше 50%.
2. Вміст діючих речовин, (дихлорізоціанурова кислота) небільше 80,5 %.
3. Широкий спектр антимікробної активності бактерицидна (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), віруліцидна (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), коронавірус), фунгіцидна (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби), спороцидна активність.
4. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624, EN 13704.
5. За параметрами гострої токсичності має відноситись до 3 класу небезпеки при введенні в шлунок та до 4 класу небезпеки в умовах інгаляційного впливу та при нанесенні на шкіру, не спричиняє шкірно-резорбтивної та сенсибілізуючої дії, не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних, ембріотоксичних властивостей.
6. Призначення:
	* Поточне, заключне, генеральне прибирання;
	* Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозієстійких виробів медичного призначення;
	* Знезараження води при нецентралізованому водопостачанні;
	* Знезараження ємностей для зберігання води;
	* Знезараження води в плавальних басейнах;
	* Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці.
	* Знезараження стічних вод, завантаження дезінфекційних бар’єрів
	* Для дезінфекції та дезактивації аварійно-рятувальної техніки, транспорту, озброєння та військової техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об'єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхонь, обладнання та апаратури, питної води в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження.
7. Термін придатності робочого розчину не менше 6 діб.
8. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь з 370 стіків засобу не менше 3700 л при концентрації 0,015%, та не менше 5550л при концентрації 0,01%.
9. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова к-та.
10. Температура зберігання у межах від -20°С до +30°С.
11. Загальний термін придатності не менше 5 років.
12. Коробка зі стіками не менше 2,68г кожен у кількості 370 стіків.
13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | 120 250 шт. (стіків)  |
| 4. | Дезінфікуючий засіб **«Бактодез»** або еквівалент | Пляшка, 1000 мл | 1. Вміст діючих речовин: дидецилдиметилмоніум хлорид – 14%.
2. Призначення:
* Профілактичне, поточне, заключне та генеральне прибирарання та дезінфекція.
* Для дезінфекції поверхонь, обладнання, апаратури, посуду;
* Для дезінфекції і достерилізаційнго очищення ВМП, включаючи жорсткі і гнучкі ендоскопи;
* Для дезінфекції та дезактивації аварійно-рятувальної техніки, транспорту, озброєння та військової техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об’єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхонь, обладнання та апаратури в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження ---- - Дезінфекція поверхонь за допомогою системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²;
1. Миюча здатність не менше 85%.
2. Термін придатності робочого розчину - 16 діб.
3. Засіб виявляє: бактерицидну дію – активний відносно грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів (у т.ч. туберкульозу), віруліцидну та фунгіцидну дію (гриби роду Candidа).
4. Температура зберігання у межах від 0°С до +40°С.
5. Загальний термін придатності не менше 3 років.
6. Каністра 5л.
7. У засобі не повинно міститись хлору, амінів, гуанідинів, спиртів, альдегідів, перекису, феноксіетанолу, феноксіпропанолу тощо.
8. Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 та ISO 14001, 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | 200 шт. |
| 5. | Засіб дезінфікуючий "Етасепт (Etasept)"  сер-ветки для УЗД або еквівалент | М'яка упаковка з клапаном, 120 шт. | 1. Діючі речовини, мас., %: спирт етиловий – 9,5 - 10,5; хлоргексидин диглюконат – 0,252-0,475; перекис водню 0,285-0,315.
2. Випускається у вигляді серветок, рівномірно просочених засобом, з нетканого безворсового матеріалу (спанлейс).
3. Серветки мають високу міцність не рвуться при використанні та не залишають нальоту на поверхнях., сумісні з матеріалами медичного устаткування у т.ч. поверхні, не стійкі до дії спиртів. Серветки не скочуються у грудочки та не псують медичне обладнання.
4. рН засобу 5,9±0,1од.
5. Розмір серветки (УЗД/універсальні) 180 мм х 175 мм.
6. Засіб має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), Mycobacterium avium та Mycobacterium Terrae, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синьогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій Listeria momocytogenes, Enterococcus faecalis, E. Faecium, Klebsiella spp. (у т. ч. K. Pneumonia), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Helicobacter pylori, Acinetobacter baumannii, стрептококи (у т. ч. Streptococcus spp., Streptococcus agalactiae, S. Pyogenes, S. Pneumonia, S. Mutans, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т. ч. Clostridium spp., Clostridium difficile, Clostridium sporogenes) (відповідає Європейським стандартам EN 14561), вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, рота-, корона-, ентеро-, вакцинія віруси, віруси ЕСНО, Коксакі, вірус кору, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1), вірус Ебола (ХВВЕ)) (відповідає Європейським стандартам EN 14476), патогенних грибів (вкл. збудни-ків кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, Aspergillus niger, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624).
7. Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних).
8. Призначення засобу: для швидкої дезінфекції невеликих за площею поверхонь та виробів медичного призначення (попереднього очищення гнучких ендоскопів (гастроскопів, бронхоскопів, колоноскопів тощо), для обробки УЗД – датчиків (у тому числі вагінальних) до ультразвукових діагностичних апаратів тощо) поверхонь медичного обладнання та апаратури, поверхонь приміщень, меблі, малогабаритних предметів, вузлів медичного обладнання та устаткування (у тому числі стоматологічних крісел, кушеток, медичних столиків, дитячих ліжок, кувезів тощо), виробів медичного призначення та медичного інвентарю, а також офтальмологічних, стоматологічних інструментів (у тому числі обертових), протезів, турбін, куточків, виробів з альгінатів та силікону, датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, гумових присосок до електрокардіографів та інших апаратів, медичних рукавичок, лабораторного, аптечного обладнання, посуду, офісної техніки, РК моніторів, гаджетів, навушників, ноутбуків, комп’ютерних мишок тощо методом протирання.
9. У засобі не повинен міститись пропіловий та ізопропіловий спирт, етанол в когцентрації вище 11%, ЧАС, ПГМГ, йод, феноксіетанол, феноксіпропанол.
10. Температура зберігання засобу від 0°С до +40°С.
11. Термін придатності засобу - 3 роки з дати виготовлення.
12. Термін використання серветок після розкриття контейнера-банки (упаковки) - 60 діб з дати відкриття банки/ упаковки при умові зберігання в щільно закритому упакуванні виробника.
13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | 100 уп. |

1) товар повинен бути новим, таким що не був у вжитку;

2) термін придатності до закінчення реалізації повинен складати не менше одного року від зазначеного терміну придатності (надати в складі тендерної пропозиції гарантійний лист);

3) якість товару повинна відповідати вітчизняним та міжнародним стандартам якості, вимогам відповідних чинних нормативних документів, які встановлено відповідними чинними нормативно-правовими документами України, вимогам державної політики України в галузі захисту довкілля та підтверджуватись документами відповідно до вимог діючого законодавства;

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

5) при поставці повинна бути збережена цілісність стандартної упаковки з необхідними маркуваннями заводу-виробника та бути без пошкоджень. Кожен товар повинен мати етикетку з необхідними реквізитами виробника, датою виготовлення та датою закінчення строку придатності, складом, умовами зберігання;

6) Неякісний товар підлягає обов’зковій заміні, але всі витрати пов’язані із заміною товару несе постачальник.