**ДОДАТОК 2**

до тендерної документації

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

на закупівлю: **ДК 021:2015: 24450000-3 Агрохімічна продукція**

**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.** Відповідно до пункту 3 частини другої статті 22 Закону цей Додаток визначає інформацію про необхідні технічні, якісні, кількісні та інші характеристики предмета закупівлі, а також способи документального підтвердження відповідності тендерної пропозиції учасника цим характеристикам та вимогам до предмета закупівлі. Якісні та кількісні характеристики, форма випуску, дозування предмету закупівлі повинні відповідати вимогам інструкції із застосування.

1.Документальне підтвердження відповідності товару технічними, якісними та кількісними характеристиками має бути надане у складі тендерної пропозиції

2.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.

3.Якість товару має відповідати вимогам державних стандартів, а також умовам, встановленим чинним законодавством до товару даного виду.

4.Запропонований товар має бути дозволений до застосування в Україні.

5.Товар повинен постачатися в належній тарі (упаковці), яка відповідає характеру товару і захищає від пошкоджень під час транспортування (поставки).

6.Постачальник поставляє Товар окремими малими партіями відповідно до заявок Замовника не пізніше 7 (семи) календарних днів, а у випадку нагальної потреби – термін поставки може скорочуватись до 1 (одного) календарного дня з моменту отримання заявки Замовника.

Заявка надсилається Замовником за допомогою поштового зв'язку на адресу Постачальника або засобами факсимільного зв'язку на телефон/факс, або через представника.

7.Поставка Товару здійснюється за рахунок Постачальника до дверей складу Замовника, що знаходиться за адресою: **29000, Хмельницька обл., м. Хмельницький, провулок. Проскурівський, Будинок № 1**

8.Постачальник несе відповідальність за наявність чинних на момент укладання та виконання умов договору дозволів та ліцензій, необхідних для постачання предмету закупівлі, за дотримання вимог законодавства щодо транспортування предмету закупівлі.

**Учасник у складі пропозиції повинен надати:**

1. Учасники закупівлі повинні надати в складі своєї пропозиції копії паспортів (сертифікатів) якості/аналізу.
2. Також учасник повинний надати в складі своєї тендерної пропозиції належним чином завірені копії чи оригінали інструкцій по застосуванню запропонованого товару.
3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та відповідним терміном зберігання, учасник надає оригінал листа від виробника (представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості, якості та в терміни. Гарантійний лист виробника (представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) повинен включати: повну назву учасника, мати назву предмету закупівлі, номер оголошення даних електронних торгів.

**Медико-технічні вимоги** на закупівлю: **ДК 021:2015: 24450000-3 Агрохімічна продукція(дезінфекційні засоби)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **номер п/п** | **Торгова назва (або еквівалент), фасування** | **Одини-**  **ця виміру** | **К-сть, шт.** |
|  | Засіб дезінфекційний БактеріоДез Інстру 1л | шт | 40 |
|  | Засіб дезінфекційний "БактеріоДез пур" 1л | шт | 25 |
| 3. | Засіб дезінфікуючий "Біолюфт CL "(0,800 кг) з двома мірними ложками | компл | 5 |
| 4. | Засіб дезінфекційний "Гігазім(Gigazyme)" (2л) | шт | 25 |
| 5. | Засіб дезінфекційний для застосування у мийно-дезінфікуючих машинах"Термосепт ЕD(thermosept ED)"5л | шт | 48 |
| 6. | Засіб дезінфекційний БактеріоДез нью ф/1л(забарвлений) | шт | 75 |
| 7. | Засіб дезінфекційний "БактеріоДез екстра" 1л | шт | 25 |
| 8. | Засіб дезінфекційний "БактеріоДез квік" 950 мл з розпилювачем | шт | 51 |
| 9. | Засіб дезінфікуючий"БактеріоДез актив" 1,5кг з мірною ложкою | шт | 50 |
| 10. | Засіб дезінфекційний "БактеріоДез софт" К/5000 мл | шт | 10 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **номер п/п** | **Торгова назва**  **(або еквівалент), фасування** | **К-сть, шт.** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1 | засіб для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, дезінфекції поверхонь, генеральних прибирань **«БактеріоДез інстру»** 1л  або еквівалент | 40 | 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 (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ).  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 гепатитах  18. Можливість використовувати розчини для дезінфекції, у т.ч. суміщеної з достерилізаційним очищенням, виробів медичного призначення, багаторазово протягом -35 діб  19. 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)  22. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. |
| 2 | антисептичний засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук  **«БактеріоДез пур»**, 1л рідина  або еквівалент | 25 | 1. Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук у вигляді рідини.  2. Засіб на основі 2-пропанолу не менше 75,0 % ;до складу засобу включено д-пантенол, вітамін Е; гліцерин, пропіленгліколь, мірітол 312, регулятор рН, хлоргексидину біглюконат – 0,5 %, інші речовини які забезпечують посилення та пролонгацію діючих речовин, вода з нанокластерами срібла.  3. Можливість застосування засобу у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії для новонароджених, операційних, діалізу крові, трансплантації органів і інших асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики.  4. Можливість застосування засобу для антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань та їх рецидивів і дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів.  5. Можливість застосування засобу для: просочування серветок одноразового використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла. Можливість застосування засобу для антисептичної обробки дрібних пошкоджень шкіри.  6. Можливість застосування засобу для швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та виробів медичного призначення.  7. Можливість застосування засобу проти 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. 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.  9. 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). Засіб забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки, пов'язок.  10. Ефективність засобу в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо) і проти груп мікроорганізмів біоплівок.  11. Підтверджена ефективність засобу для інактивації збудника туберкульозу (у т.ч. Mycobacterium avium та Mycobacterium. terrae) при експозиції 30 секунд, в умовах органічного забруднення (кров).  12. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).  13. Відсутність в складі препарату фарбників, ароматичних спиртів, амінів, гуанідінів, альдегідів, ЧАС, кислот, бутандіолу, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри.  14. При використанні засобу для швидкої дезінфекції поверхонь та некритичних виробів медичного призначення витрати засобу складають від 10 мл на 1 м² при експозиції 30 секунд.  15. Час хірургічної обробки не більше 1,5хв.  16. Можливість застосовування засобу без попереднього миття рук, без наявності раковин для миття рук та води.  17. Засіб з вичерпаним терміном придатності або некондиційний внаслідок порушення умов зберігання підлягає утилізації методом скидання до каналізації після розведення водою. Засіб повністю біологічно розкладається.  18. Можливість зберігання при температурі від -15 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після розморожування.  19. Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва  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).  22. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ) |
| 3 | засіб для дезінфекції та очищення поверхонь, обладнання з чутливих матеріалів  засіб **«БактеріоДез екстра»** 1л  (або еквівалент) | 25 | 1. Концентрований рідкий дезінфекційний засіб для дезінфекції та очищення поверхонь, обладнання з чутливих матеріалів при проведенні поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань.  2. Засіб містить не менше 22,0% бензалконію хлориду; не менше 17,0% – 2 - феноксіетанолу, не більше 1,2% амінів (діючі речовини); інгібітори корозії, ПАР. В складі препарату не повинні міститись альдегіди, хлор, надкислоти, окислювачі, кислоти, гуанідіни. Величина рН концентрату складає 8,6. Активно діючих речовин не менш ніж 39%, кількість діючих речовин не менш трьох (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ).  3. Засіб має антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників туберкульозу, (у т.ч. 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), Enterococcus faecalis, E. faecium, Klebsiella spp. (у тому числі K. pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Ps. aeruginosa, Acinetobacter spp., ванкомицин-резистентний єнтерококк (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, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, коксакі-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. T. mentagropfytes), плісняві гриби, (у т.ч. A.niger)).  4. Засіб повинен забезпечувати антимікробну дію при наявності великої кількості органічного забруднення поверхонь. Повинен видаляти біологічні плівки, і бути ефективним проти груп мікроорганізмів біоплівок.  5. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624 EN 13697 EN 13727 EN 14348 EN 14476 EN 14561 EN 14562 EN 14563 EN 16615.  6. Робочі розчини засобу мають миючі, емульгуючи та дезодоруючі властивості, можуть застосовуватися для одночасного миття та дезінфекції поверхонь з різних матеріалів; не фіксують забруднення органічного походження на поверхнях виробів медичного призначення, не порушують роботу рухомих з’єднань та вузлів виробів медичного призначення, добре змиваються, не залишають нальоту, плям та липкої плівки на поверхнях об’єктів, що піддаються обробці. Видаляють білкові, жирові (у т.ч. залишки крові, лікарських засобів) забруднення із поверхонь та порожнин виробів медичного призначення, гомогенізують мокротиння тощо  7. Робочі розчини засобу можуть застосовуватися у зонах, що мають особливі вимоги до запахів (неонатальні блоки інтенсивної терапії тощо); для знезараження устаткування, у т.ч. особливо-чутливих приладів та апаратів наркозно-дихальної апаратури, датчиків ультразвукової апаратури, кувезів, м’яких та твердих меблів; біологічних рідин (кров, сеча, слиз, мокротиння тощо).  8. Робочі розчини засобу не викликають корозії металів, не пошкоджують об’єкти, що виготовлені із корозійностійких металів, термостабільних і термолабільних матеріалів, скла, гуми, каучуку, штучної шкіри, полімерних матеріалів, латексу, тефлону, поліаміду, макролону, полістиролу, поліетилену, м’якого та твердого полівінілхлориду, плексигласу (акрилового скла), поліефіру, силікону, альгінату, гідро колоїду, дерева, кахлю, порцеляни, фаянсу на поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, з особливо-чутливих матеріалів; не знебарвлюють і не зменшують міцність тканини.  9. Засіб, належить до 3 класу помірно небезпечних речовин при введенні в шлунок та парентеральному введенні, до мало небезпечних речовин при нанесенні на шкіру та при інгаляційній дії у вигляді пару (4 клас небезпеки); не виявляє сенсибілізуючих, канцерогенних, мутагенних та тератогенних властивостей. Робочі розчини засобу не подразнюють шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів.  10. Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції.  11. Можливість використання робочих розчинів у системах серветок протягом 35 діб.  12. Можливість зберігання засобу від -5 °С до +35 °С.  13. Можливість багаторазового використання розчинів для дезінфекції виробів медичного призначення та інструментів не менше 21 діб.  14. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.  15. 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)  16. 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) |
| 4 | засіб для дезінфекції **«БІОЛЮФТ CL»**  (0,800 кг) з двома мірними ложками  або еквівалент | 5 | 1. Засіб для дезінфекції 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; виділень та біологічних рідин, виробів медичного призначення; медичного обладнання та апаратури, (у т.ч. апаратів штучного дихання та обладнання для анестезії), ендоскопів (у т.ч. для ручної обробки, обробки у напівавтоматичних та повністю автоматизованих машинах); для дезінфекції питної води.  2. Засіб на основі двох компонентів: Компонент 1 має містити натрію хлоріт- не менше 40% (діюча речовина); Компонент 2 має містити кислоту – не менше 90% (діюча речовина). Кількість діючих речовин компонентів не менш 2 (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ). 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, включаючи туберкульоз; вірусів (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, ентеровірусні (у т.ч. поліомієліт), фунгіцидні, та спороцидні властивості.  5. Робочі розчини засобу мають дезодоруючі властивості, руйнують біоплівки; 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 воду та натрій хлорид.  6. 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 бактеріальної та вірусної етіології.  7. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів |
| 5 | Засіб для дезінфекції, достерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації, генеральних прибирань  **«БактеріоДез актив» 1,5кг з мірною ложкою**  або еквівалент | 50 | 1. Засіб у вигляді порошку.  2. До складу засобу входять: перкарбонат натрію - не більше 25,0%, тетраацетилетилендіамин - не більше 15,0%, 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 сурфактанти, інші допоміжні речовини  4. 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 розчинюють 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. 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.  7. Можливість використання засобу для проведення 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)  8. Можливість використання засобу 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 зазначених виробів; Засіб застосовується для дезінфекції тканин будь-якого ступеню забруднення, білизни різного ступеню забруднення (І-ІV ступенів).  9. Можливість використання засобу для дезінфекції та миття, дезодорування поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування.  10. Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу - M. terrae, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), Helicobacter pylory, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, E. faecium, Klebsiella spp. (у тому числі K. pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний єнтерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, стрептококи, стафілококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), SARS, 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, C. Difficile, сибірка). Протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 13704.  11. Засіб може бути використаний в підлогомийних, посудомийних, пральних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні.  12. Дезінфекцію засобом допускається 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.  14. Можливість обробки поверхонь протягом короткого періоду 5,15 хв при бактеріальних та вірусних інфекціях  15. Наявність коротких режимів проведення дезінфекції, достерилізаційного очищення виробів медичного призначення 5,15 хв.  16. Можливість проведення знезараження інструментів та інших виробів медичного призначення, санітарно-технічного обладнання (у т.ч. ванни, раковини, ванни для ніг, «чаша» басейну), килимків дезбар’єрів, дезбар’єрів, гумових килимків, сміттєприбирального обладнання, сміттєзбірників, посуду з-під виділень, ємностей для збору виділень.  17. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. |
| 6 | засіб для обробки та маркування операційного, ін’єкційного поля, шкіри перед та після проведення різних маніпуляцій **«БактеріоДез нью» (забарвлений) 1л**  або еквівалент | 75 | 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 (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ). 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, гігієнічної та хірургічної обробки рук. 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). 16. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ) |
| 7 | засіб для дезінфекції  **«БактеріоДез софт»** 5л  або еквівалент | 10 | 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 дати виробництва  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 або взуття, для миття посуду та прибирання.  9. 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)  10. 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).  11. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів |
| 8 | Ферментативний засіб для передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення  **«Гігазім (Gigazyme)»** 2л  або еквівалент | 25 | 1. 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, хлору (та хлорутворюючих речовин), альдегідів, амінів, гуанідінів, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану. Кількість діючих речовин не менше трьох (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ).  3. 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, поліоксіметилен, 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 або які вже підсохли, біоплівок;  5. Можливість застосування засобу у комбінації з дезінфекційними засобами.  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 виробників 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 °С  13. Гарантійний термін зберігання засобу не менш ніж 3 роки з дати виробництва.  14. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ) |
| 9. | засіб дезінфекційний для застосування у мийно-дезінфікуючих машинах  **«термосепт® ED (thermosept® ED)» 5л**  або еквівалент | 48 | 1. **Рідкий концентрований дезінфекційний засіб** для дезінфекції високого рівня та стерилізації гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро-, ларинго-, гістеро-, лапаро-, дуоденоскопів та інших), та інструментів і комплектуючих до них. 2. **Засіб на основі** глутаральдегіду у кількості не менш - 20,0%. 3. **Обов’язкова складова засобу**: інгібітори корозії. 4. Засіб повинен бути випробуваний щодо сумісності з матеріалами ендоскопів на оригінальних елементах ендоскопа «Pentax» або «Olympus» або інших. 5. Засіб повинен добре розчинятися у воді, величина рН концентрату - 3,6+0,1 6. Засіб добре взаємодіє з різними матеріалами, що було підтверджено випробуваннями щодо сумісності з різноманітними термолабільними та термостабільними матеріалами, а також з виробами із заліза, неіржавіючої сталі, міді, латуні, цинку, алюмінію, пластиків (поліетилену, полістиролу, поліметил метакрилату, полікарбонату, поліоксіметилену, поліетилен терефталату, поліаміду, полісульфону, м’якого та твердого полівінілхлориду, плексигласу, поліефіру, латексу, вітону, тефлону, силікону, альгінату, гідроколоїду), гум (натуральний, бутадієнстирольний, нітріловий, ізобутен-ізопреновий, хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан, поліуретан) тощо. 7. Засібвідповідає Європейським стандартам ISO 9001, DIN EN ISO 13485, DIN EN ISO 14001. 8. Засіб маєантимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. 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), Enterococcus faecalis, E. faecium, Klebsiella spp. (у тому числі K. pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Ps. aeruginosa, Acinetobacter junii, Acinetobacter spp., ванкомицин-резистентний ентерокок (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, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, коксакі-, 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.T.mentagropfytes), трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. A.niger)) та спороцидні властивості (Bacillus subtilis, Clostridium difficile). 9. Засібпротестований відповідно до Європейських стандартів EN ISO 15883-4, EN 14562, EN 14348, EN 14476, EN 13704, EN 13727, EN 14561, EN 14563. 10. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. |
| 10. | дезінфекційний засіб для проведення швидкої дезінфекції **«БактеріоДез квік» 950 мл з розпилювачем**  або еквівалент | 51 | 1. Засіб для проведення швидкої дезінфекції та очищення невеликих за розмірами поверхонь та об’єктів у вигляді рідини.   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 % (алкілдиметилбензил амоній хлорид, амоній, дидецилдиметилхлорид); октенідину дигідрохлорид, інгібітор корозії, регулятор рН. Кількість діючих речовин не менш трьох (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ).   1. В складі препарату не повинні міститись фарбники, віддушки, альдегіди, хлор, ПГМГ, хлоргексидин, кислоти, бутандіол, пропілові спирти, кислоти, ферменти, триклозан, повідон, йод, жирові речовини, у т.ч. речовини та комплекси по догляду за шкірою рук. 2. Засіб повинен мати добрі змочувальні та очищаючі властивості, добре розчиняти та видаляти механічні, білкові, жирові забруднення, залишки крові тощо з поверхонь. 3. Засіб не пошкоджує об’єкти, що виготовлені із металів, пластиків (поліетилен, полістирол, акрилонитрилбутадиенстирол, поліметилметакрилат, поламід, полікарбонат, полівінілхлорид), скла, гум (етилен-пропілентерполімер, фторкаучук, хлоропреновий, натуральний каучук, нітріловий, бутадієнстірольний каучук, полістірол), швидко висихає, не залишає нальоту. 4. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію до грампозитивних та грамнегативних бактерій включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. 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, 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, 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, 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). 5. Засіб виявляє пролонговані бактерицидні властивості, що зберігаються не менше 3-х годин. Руйнує біологічні плівки, ефективний проти груп мікроорганізмів біоплівок. 6. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 1040, EN13624, EN 13697, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563. 7. 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 кисню, манжети для вимірювання тиску; виробів медичного призначення та медичного інвентарю), 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; телефонів, кнопок апаратів; для дезінфекції, очищення, висушування після дезінфекції високого рівня виробів медичного призначення, включаючи ендоскопи та інструменти до них. 8. За необхідності засіб може застосовуватися для гігієнічної дезінфекції шкіри (у т.ч. шкіри рук) експозиція – 30 сек. 9. Рекомендовані витрати засобу складають при мінімальному забрудненні 10 - 15 мл/м², при наявності візуального органічного забруднення - 20-30 мл/м². 10. Допускається проведення дезінфекції способом протирання у присутності хворих, персоналу та інших осіб (у т.ч. дітей, відвідувачів лікарень) без захисту органів дихання та очей. 11. Можлива утилізація шляхом розведення та скидання до каналізації. Засіб повністю біологічно розкладається. 12. Гарантійний термін зберігання засобу не менше 5 років. 13. Можливість зберігання засобу при температурі від - 35 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після розморожування. 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). 16. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ) |