|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Найменування (або еквівалент)** | **Код** **НК 024:2023** | **Фасування** | **Опис продукції** | **Кількість** |
| Засіб дезінфікуючий у вигляді серветок для швидкої дезінфекції, обробки слизових оболонокЗасіб дезінфікуючий «**Неосептін Перевін (серветки)»** | **58077** | Серветки універсальні 120 шт в уп | 1. Дезінфекційний засіб для швидкої дезінфекції що містить в складі етиловий спирт не більше 15%, хлоргексидин диглюконат не більше 0,6% та перекису водню не більше 0,5%
2. Засіб випускають у вигляді готових до застосування серветок просочених дезінфекційним розчином.
3. Засіб має бактерицидні властивості(вкл., мікобактерії туберкульозу Mycobacterium Terrae мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синьогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), шигели, клебсієли; вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), ВІЛ, поліо-, рота-, корона-, вакцинія віруси, Коксакі, SARS, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1); збудни-ків кандидозів, дерматомікозів, плісняві гриби, Aspergillus niger)
4. Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, і канцерогенних).
5. Призначення:
* для швидкої дезінфекції невеликих за площею поверхонь та виробів медичного призначення, інструментів, рукавичок та інших невеликих за розміром об’єктів
* обробки слизових оболонок.
1. Засіб володіє пролонгованою дією не менше 3-х годин.
2. У засобі не повинен міститись пропіловий та ізопропіловий спирт, етанол в концентрації вище 15,0%, ЧАС, ПГМГ, йод, феноксіетанол, феноксіпропанол.
3. Термін придатності засобу – не менше 3 років з дати виготовлення.
4. 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 Для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000) (наявність копії сертифікату виробника).
 | **1200** |
| Засіб дезінфікуючий для гігієнічної дезінфекції рук Засіб дезінфікуючий "**Мікрасепт (Micrasept)"** | **41550**  | Флакон 1000 мл з дозуючим пристроєм | 1. Засіб на основі суміші спиртів не менше 75% ( спирт пропіловий (1-пропанол) не менше 40%, спирт ізопропіловий (пропанол-2) не більше 35%), та ЧАС (алкілдиметилбензиламонію хлорид або дидецилдиметиламоніум хлорид – не менше 0,09%.
2. Засіб у вигляді готової до застосування рідини з характерним запахом спирту.
3. Має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу, вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С, вірус СНІД (ВІЛ), поліо-; поліома-;адено-, рота-, ентеровіруси, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свиня-чого грипу» A(H1N1), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, трихофітій.
4. Призначення:
* гігієнічна дезінфекція рук
* хірургічна дезінфекція рук
* дезінфекція шкіри пацієнта
* для швидкої дезінфекції поверхонь ,виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інших невеликих за розмірами об’єктів у екстрених (ургентних) ситуаціях.
1. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника за температури не вище +30°С.
2. Термін придатності засобу – не менше 3 років з дати виготовлення.
3. 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. Для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | **200** |
| Засіб дезінфікуючий готовий до використання**Засіб дезінфікуючий «Неоцид (NEOCID)»** | **58082** | Флакон 1000 мл | 1. Готовий до використання прозорий розчин
2. Діючі речовини, мас,%: не більше 0,525 дидецилдиметиламонію хлориду; не менше 0,12±0,01 полігексаніду (полігексаметиленбігуанідін гідрохлорид).
3. У засобі повинно міститись не більше двох активно діючих речовин.
4. Засіб має бактерицидні, туберкулоцидні, віруліцидні (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В,С), вірус (ВІЛ), грип, поліомієліт, ротавірусний гастроентерит), фунгіцидні властивості.
5. Призначення:
* для дезінфекції та очищення невеликих за площею поверхонь, твердих меблів, медичних приладів, апаратів, устаткування та обладнання ( операційні столи, оглядові крісла, кушетки), об’єктів у стоматологічних кабінетах, предметів догляду за хворими
1. У засобі не повинно міститись спиртів, амінів, перекису водню, кислот, альдегіду, феноксіетанолу, феноксіпропанолу.
2. Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури від не вище ніж +35°С.
3. Термін придатності не менше 3 років з дати виготовлення.
4. 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. Для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | **80** |
| Засіб дезінфікуючий для швидкої дезінфекції об’єктів**Засіб дезінфікуючий “Бланідас Аеросепт (Blanidas Aerosept)”** | **58082** | Флакон 1000 мл з дозуючим тригером/ розпилювачем | 1. Готовий до застосування засіб на основі суміші етилового та пропілового спиртів не більше 51%, дидецилдиметиламоніум хлорид або амоній,дидецилдиметил хлорид- не менше 0,025, інгібітор корозії.
2. Засіб має антимікробні (бактерицидні) властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, M. terrae,) MRSA, ентерокок, синьогнійну паличку, протей, Helicobacter pylory, ешерихії, Klebsiella pneumoniae, Pr. mirabilis, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE); вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, вакцинія-, аденовірусні інфекції, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози).
3. Засіб ефективний проти груп мікроорганізмів у біоплівках (руйнує та видаляє біологічні плівки) та володіє пролонгованою у часі антимікробною дією протягом 3-х годин.
4. Засіб зберігає усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію у присутності забруднень органічного походження.
5. Засіб не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних та гонадотропних властивостей.
6. Призначення
* для швидкої дезінфекції невеликих за площею об’єктів, виробів медичного призначення багаторазового використання при проведенні поточної, профілактичної та заключної дезінфекції, генеральних прибирань
* дезінфекції та одночасного очищення невеликих за розмірами об’єктів, виробів медичного призначення, поверхонь медичного обладнання та устаткування,
1. У засобі не повинно міститись амінів, ізопропанолу, феноксієтанолу,перекису водню, кислоти, хлоргексидин, будь-які домішки чи функціональні добавки для догляду за шкірою
2. Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури не вище +35°С.
3. Термін зберігання (термін придатності) – не менше ніж 3 роки з дати виготовлення.
4. 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. Для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).
 | **20** |