

ПРОТОКОЛ ЩОДО ПРИЙНЯТТЯ РІШЕННЯ УПОВНОВАЖЕНОЮ ОСОБОЮ

«19» 03 2024 р.

№ 50

с. Станишівка

Керуючись вимогами статті 11 Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон), Положенням про уповноважену особу, що затверджене рішенням комунальним некомерційним підприємством «Житомирська обласна дитяча клінічна лікарня» Житомирської обласної ради від 14.09.2021 №50, Наказом «Про призначення уповноваженої особи, відповідальної за організацію та проведення процедури закупівлі» від 30.12.2021 №106,

Замовник має право з власної ініціативи або у разі усунення порушень законодавства у сфері публічних закупівель, викладених у висновку органу державного фінансового контролю відповідно до статті 8 цього Закону, або за результатами звернень, або на підставі рішення органу оскарження внести зміни до тендерної документації. У разі внесення змін до тендерної документації строк для подання тендерних пропозицій продовжується замовником в електронній системі закупівель таким чином, щоб з моменту внесення змін до тендерної документації до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій залишалося не менше чотирьох днів.

Зміни, що вносяться замовником до тендерної документації, розміщаються та відображаються в електронній системі закупівель у вигляді нової редакції тендерної документації додатково до початкової редакції тендерної документації. Замовник разом із змінами до тендерної документації в окремому документі оприлюднює перелік змін, що вносяться.

ВИРІШИЛА:

1. Внести зміни до тендерної документації та викласти останню в новій редакції з урахуванням внесених змін (додається), а також затвердити перелік змін, що вносяться до документації, у вигляді окремого документу (додається).

2. Забезпечити оприлюднення документації в новій редакції з урахуванням внесених змін через авторизований електронний майданчик в електронній системі закупівель, а так само переліку змін, що вносяться до документації, у вигляді окремого документу у порядку, передбачено статтями 10 та 24 Закону

Уповноважена особа

Тетяна ІГНАТЕНКО

ЗАТВЕРДЖЕНО

Протоколом Уповноваженої особи

від 19.03.2024

Тетяна ІГНАТЕНКО

Перелік змін

до тендерної документації щодо проведення процедури відкритих торгів на закупівлю Дезинфекційні засоби (ДК 021:2015: 24455000-8 - Дезинфекційні засоби), затверджену рішенням Уповноваженої особи 16.03.2024 року протокол №49.

Зміст положень тендерної документації, затвердженої рішенням Уповноваженої особи 16.03.2024 року протокол №49, до яких вносяться зміни

ДОДАТОК 2

Технічні, якісні та кількісні вимоги до предмету закупівлі

Дезинфекційні засоби

Предмет закупівлі: **ДК 021:2015: 24450000-3 Агротехнічна продукція, (24455000-8 Дезинфекційні засоби)**

1. Залишковий термін придатності Товару на момент поставки складає не менше 80% загального терміну його придатності, зазначеного на упаковці.
2. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.
3. Наявність інструкції на використання препарату українською мовою або методичні вказівки щодо застосування дезинфекційних засобів.
4. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля.(учасник повинен надати гарантійний лист).
5. Учасник у складі тендерної пропозиції надає копію документів, які є чинними на дату кінцевого подання тендерних пропозицій - сертифікат якості, документ що свідчить про державну реєстрацію засобів в Україні.
6. Доставка товару, завантажувальні розвантажувальні роботи здійснюються транспортом постачальника за рахунок постачальника .
7. Строк поставки товару: окремими партіями, протягом року та протягом 3(трьох) днів з дати отримання замовлення. У разі, якщо дані медико-технічні вимоги містять посилання на конкретну марку, фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз «або еквівалент».

<i>№ з/п</i>	<i>Найменування фасування</i>	<i>Характеристика</i>	<i>Од. вим.</i>	<i>Кількість</i>
1	Засіб дезінфікуючий, 1000 мл флакон або еквівалент	<p>1. Засіб на основі поєдання ЧАСів та полігексаметиленгуанідину гідрохлориду.</p> <p>2. Діючі речовини, мас., %: алкілдиметилбензиламоній хлорид - не більше 12,0, полігексаметиленгуанідин гідрохлорид не менше 2,0.</p> <p>3. У складі мають бути функціональні добавки, інгібітор корозії, наявність ферментів або ензимного комплексу: амілаза, протеаза і ліпаза.</p> <p>4. В засобі не повинні міститись альдегіди, гліосаль, кислоти, перекис водню, феноксіпропанол, тощо. Має бактерицидні властивості , у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій , вкл.мікобактерії туберкульозу(М. Тетгае,) збудників особливо-небезпечних інфекцій- чума,холера,туляремія, клебсієли, легіонели, віруліцідні властивості (вкл. парентеральні вірусні гепатити (B, C), вірус гепатиту A, СНІД (ВІЛ), герпесу, (поліоміеліт)поліо-, корона-, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1), фунгіцидні властивості (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів) та плісняві гриби, спороцидні властивості.</p> <p>5. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Поточна, заключна дезінфекція поверхонь; - Дезінфекція, суміщена з дестерилізаційним очищеннем ВМП, гнуцких та жорстких ендоскопів та інструментів до них ручним та механічним способом; - ДВР гнуцких та жорстких ендоскопів та інструментів до них. Стерилізація ВМП, ендоскопів та інструментів до них. <p>6. Термін придатності робочих розчинів - не менше 21 доби за умови їх зберігання у закритих смностях.</p>	шт	100

		<p>7. Термін придатності – 5 років з дати виробництва.</p> <p>8. 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).</p>		
2	Засіб дезінфікуючий, 1000 мл флакон або еквівалент	<p>1. Засіб на основі поєдання третинних амінів (1,3-пропандіамін) або 1,3-(додецилбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін)) не більше 20% та ЧАСів(Пропандіамін,N-(3-амінопропіл)-N-додецил) не менше 10%.</p> <p>2. Являє собою однорідну прозору рідину, яка добре розчиняється у воді. Має антимікробну активність: бактерициду, у відношенні грампозитивних і грам негативних бактерій, вкл. мікобактерії туберкульозу, збудників внутрішньолікарняних інфекцій, MRSA, клесієли, легіонели, клостридії, сальмонели; вірусів (вкл. Парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, ВІЛ, герпесу, поліо-, корона-, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1), фунгіциду (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів) та плісняві гриби, спороцидні властивості.</p> <p>3. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань. - Дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищенні і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них). <p>4. Термін придатності робочих розчинів засобу – не менше 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>5. У засобі не повинно міститись хлору, кислот, ферментів, барвників та ароматизаторів.</p> <p>6. Гарантійний термін зберігання (придатності) - не менше 36 місяців з дати виробництва.</p> <p>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. Для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу</p>	шт	100
3	Засіб дезінфікуючий, 1000 мл флакон або еквівалент	<p>1. Засіб на основі пероксиду водню в межах 16-20%; алкілдиметилбензиламонію хлори не менше 3,75%.</p> <p>2. Засіб має бактерицидні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактері (включаючи збудників туберкульозу, внутрішньолікарняних, особливо-небезпечних інфекцій-чума,холера; MRSA, синьогнійну паличку, Helicobacter pylory, Ps. aeruginosa; вірулоцидні властивості (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, СНІД (ВІЛ), Коксакі, рота-, корона-, вакцинія-, аденовірус, грипу, A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип», фунгіцидні (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, Aspergillus niger, спороцидні властивості.</p> <p>3. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - поточна, заключна та профілактична дезінфекція - дезінфекція та миття поверхонь, твердих меблів, обладнання, апаратів та устаткування - для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції та достерилізаційного очищенні виробів медичного призначення (у тому числі жорстких та гнучких ендоскопів та медичних інструментів до них, стоматологічних інструментів); - для дезінфекції кувезів; - ДВР гнучких і жорстких ендоскопів, стерилізації ВМП. <p>4. Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів.</p> <p>5. Термін придатності робочих розчинів при кімнатній температурі не менше 15 діб в закритих ємностях.</p> <p>6. Термін придатності засобу не менше 2 років.</p> <p>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</p>	шт	100

		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)..		
4	Засіб дезінфікуючий у вигляді серветок (300 шт в банці) або еквівалент	<p>1. Серветки просочені дезінфекційним розчином (діючі речовини: Спирти в межах $75\pm5\%$ (суміш пропілового та ізопропілового спиртів або ізопрілловий чи етиловий спирти) та ЧАСи не менше 0,09%.</p> <p>2. Має антимікробну активність у відношенні грампозитивних і грамнегативних бактерій (вкл., мікобактерії туберкульозу <i>M. avium</i>, <i>M. Terrae</i>), MRSA , (<i>Escherichia coli</i>), (<i>Ps. Aeruginosa</i>), збудників внутрішньолікарняних інфекцій, сальмонели, дифтерії, <i>Klebsiella</i> spp. <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи; вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (B, C), вірус гепатиту A, ВІЛ, герпесу, поліома-, Ебола, рота-, SARS, норо-, корона-, адено-, вакцинія ECHO, Коксакі, віруси грипу (вкл вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1); <i>Aspergillus niger</i> кандидози, дерматомікози.</p> <p>3. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - гігієнічна дезінфекція рук - дезінфекція невеликих за площею поверхонь приміщен, малогабаритних предметів, вузлів медичного обладнання та устаткування, виробів медичного призначення, стоматологічних інструментів (протезів, турбін), виробів з альгінатів та силікону, датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, гумових присосок до електрокардіографів та інших апаратів, медичних рукавичок <p>4. Засіб володіє пролонгованою протягом 3-х годин.</p> <p>5. Термін придатності засобу - 3 роки з дати виготовлення.</p> <p>6. 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).</p>	шт	200
5	Засіб дезінфекційний, 1000 мл флакон з дозуючим тригером або еквівалент	<p>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.</p> <p>2. Засіб має антимікробні (бактерицидні) властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, <i>M. terrae</i>), MRSA, ентерокок, синьогнійну паличку, протей, <i>Helicobacter pylory</i>, ешерихії, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Pr. mirabilis</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, ванкоміцин-резистентний ентерокок (VRE); вірусів (в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, D, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, вакцинія-, адено-вірусні 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. аспергільози).</p> <p>3. Засіб ефективний проти груп мікроорганізмів у біоплівках (руйнус та видаляє біологічні плівки) та володіє пролонгованою у часі антимікробною дією протягом 3-х годин.</p> <p>4. Засіб зберігає усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію у присутності забруднень органічного походження.</p> <p>5. Засіб не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних та гонадотропних властивостей.</p> <p>6. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> - для швидкої дезінфекції невеликих за площею об'єктів, виробів медичного призначення багаторазового використання при проведенні поточній, профілактичні та заключної дезінфекції, генеральних прибирань - дезінфекції та одночасного очищення невеликих за розмірами об'єктів, виробів медичного призначення, поверхонь медичного обладнання та устаткування. <p>7. У засобі не повинно міститись амінів, ізопропанолу, феноксістанолу, перекису водню, кислоти, хлоргексидин, будь-які домішки чи функціональні добавки для догляду за шкірою</p> <p>8. Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури не вище +35°C.</p>	шт	100

		<p>9. Термін зберігання (термін придатності) – не менше ніж 3 роки з дати виготовлення.</p> <p>10. 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).</p>		
--	--	---	--	--

Зміст положень тендерної документації в новій редакції

ДОДАТОК 2

Технічні, якісні та кількісні вимоги до предмету закупівлі

Дезинфекційні засоби

Предмет закупівлі: **ДК 021:2015: 24450000-3 Агротехнічна продукція, (24455000-8 Дезинфекційні засоби)**

1. Залишковий термін придатності Товару на момент поставки складає не менше 80% загального терміну його придатності, зазначеного на упаковці.
2. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.
3. Наявність інструкції на використання препарату українською мовою або методичні вказівки щодо застосування дезінфекційних засобів.
4. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту дощілля.(учасник повинен надати гарантійний лист).
5. Учасник у складі тендерної пропозиції надає копію документів, які є чинними на дату кінцевого подання тендерних пропозицій - сертифікат якості, документ що свідчить про державну реєстрацію засобів в Україні.
6. Доставка товару, завантажувальні розвантажувальні роботи здійснюються транспортом постачальника за рахунок постачальника .
7. Строк поставки товару: окремими партіями, протягом року та протягом 3(трьох) днів з дати отримання замовлення. У разі, якщо дані медико-технічні вимоги містять посилання на конкретну марку, фірму, патент, конструкцію або тип тозару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз «або еквівалент».

№ з/п	Найменування фасування	Характеристика	Од. вим.	Кількість
1.	Засіб дезінфікуючий, 1000 мл флакон або еквівалент	<p>1.Засіб на основі поєдання ЧАСів та полігексаметиленгуанідину гідрохлориду.</p> <p>2. Діючі речовини, мас., %: алкілдиметилбензиламоній хлорид - не більше 12,0, полігексаметиленгуанідин гідрохлорид не менше 2,0.</p> <p>3. У складі мають бути функціональні добавки, інгібітор корозії, наявність ферментів або ензимного комплексу: амілаза, протеаза і ліпаза.</p> <p>4. В засобі не повинні міститись альдегіди, гліосаль, кислоти, перекис водню, феноксіпропанол, тощо. Має бактерицидні властивості , у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій , вкл.мікобактерії туберкульозу(M. Terrae,) збудників особливо-небезпечних інфекцій- чума,холера,туляремія, клебсієли, легіонели, віруліцидні властивості (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), віrus гепатиту А, СНІД (ВІЛ), герпесу, (поліоміеліт)поліо-, корона-, віrus грипу, віrus «пташиного грипу» A(H5N1), віrus «свинячого грипу» A(H1N1), фунгіцидні властивості (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів) та плісняві гриби, спороцидні властивості.</p> <p>5. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Поточна, заключна дезінфекція поверхонь; - Дезінфекція, суміщена з дестерилізаційним очищеннем ВМП, гнуцких та жорстких ендоскопів та інструментів до них ручним та механічним способом; - ДВР гнуцких та жорстких ендоскопів та інструментів до них. Стерилізація ВМП, ендоскопів та інструментів до них. 	шт	100

		<p>6. Термін придатності робочих розчинів - не менше 21 доби за умови їх зберігання у закритих смностях.</p> <p>7. Термін придатності – 5 років з дати виробництва.</p> <p>8. 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).</p>		
2	Засіб дезінфікуючий, 1000 мл флакон або еквівалент	<p>1.Засіб на основі поєдання третинних амінів (додецилбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін)) або 1,3-Пропандіамін,N-(3-амінопропіл)-N-додецил) не більше 20% та ЧАСів(алкілдиметилбензиламоній хлорид або N,N- диметил-N-алкіл(C6-18)-бензолметанаміній хлорид) не менше 10%.</p> <p>2. Являє собою однорідну прозору рідину, яка добре розчиняється у воді. Має антимікробну активність: бактерицидну, у відношенні грампозитивних і грам негативних бактерій, вкл.мікобактерії туберкульозу, збудників внутрішньолікарняних інфекцій, MRSA, клебсієли, легіонели, клостридії, сальмонели; вірусів (вкл. Парентеральні вірусні гепатити (B, C), вірус гепатиту A, ВІЛ, герпесу, поліо-, корона-, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1), фунгіцидну (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів) та плісняві гриби, спороцидні властивості.</p> <p>3. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань. - Дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищенні і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них). <p>4. Термін придатності робочих розчинів засобу – не менше 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>5. У засобі не повинно міститись хлору, кислот, ферментів, барвників та ароматизаторів.</p> <p>6. Гарантійний термін зберігання (придатності) - не менше 36 місяців з дати виробництва.</p> <p>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. Для підтвердження відповідності вимогам надати порівняльну таблицю з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу</p>	шт	100
3	Засіб дезінфікуючий, 1000 мл флакон або еквівалент	<p>1.Засіб на основі пероксиду водню в межах 16-20%; алкілдиметилбензиламонію хлори не менше 3,75%.</p> <p>2. Засіб має бактерицидні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактері (включаючи збудників туберкульозу, внутрішньолікарняних, особливо-небезпечних інфекцій-чума,холера; MRSA, синьогнійну паличку, Helicobacter pylory, Ps. aeruginosa; вірулоцидні властивості (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, СНІД (ВІЛ), Коксакі, рота-, корона-, вакцинія-, аденовірус, грипу, A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип», фунгіцидні (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, Aspergillus niger, спороцидні властивості.</p> <p>3. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - поточна, заключна та профілактична дезінфекція - дезінфекція та миття поверхонь, твердих меблів, обладнання, апаратів та устаткування - для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції та достерилізаційного очищенні виробів медичного призначення (у тому числі жорстких та гнучких ендоскопів та медичних інструментів до них, стоматологічних інструментів); - для дезінфекції кувезів; - ДВР гнучких і жорстких ендоскопів, стерилізації ВМП. <p>4. Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів.</p> <p>5. Термін придатності робочих розчинів при кімнатній температурі не менше 15 діб в закритих смностях.</p> <p>6. Термін придатності засобу не менше 2 років.</p> <p>7. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та</p>	шт	100

		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)..		
4.	Засіб дезінфікуючий у вигляді серветок (300 шт в банці) або еквівалент	<p>1. Серветки просочені дезінфекційним розчином (діючі речовини: Спирти в межах 75±5% (суміш пропілового та ізопропілового спиртів або ізопропіловий чи етиловий спирти) та ЧАСи не менше 0,09%.</p> <p>2. Має антимікробну активність у відношенні грампозитивних і грамнегативних бактерій (вкл., мікобактерії туберкульозу M. avium, M. Terrae), MRSA , (Escherichia coli), (Ps. Aeruginosa), збудників внутрішньолікарняних інфекцій, сальмонели, дифтерії, Klebsiella spp. Helicobacter pylori, Acinetobacter baumannii, стрептококи; вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (B, C), вірус гепатиту A, ВІЛ, герпесу, поліома-, Ебола, рота-, SARS, норо-, корона-, адено-, вакція ECHO, Коксакі, віруси грипу (вкл вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1); Aspergillus niger кандидози, дерматомікози.</p> <p>3. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - гігієнічна дезінфекція рук - дезінфекція невеликих за площею поверхонь приміщень, малогабаритних предметів, вузлів медичного обладнання та устаткування, виробів медичного призначення, стоматологічних інструментів (протезів, турбін), виробів з алъгнатів та силікону, датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, гумових присосок до електрокардіографів та інших апаратів, медичних рукавичок <p>4. Засіб володіє пролонгованою протягом 3-х годин.</p> <p>5. Термін придатності засобу - 3 роки з дати виготовлення.</p> <p>6. Наявність реєстраційних документів: копії інструкції, 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).</p>	шт	200
5	Засіб дезінфекційний, 1000 мл флакон з дозуючим тригером або еквівалент	<p>1. Готовий до застосування засіб на основі суміші етилового та пропілового спиртів не більше 51%, дидецидліметиламоніум хлорид або амоній, дидецидліметил хлорид- не менше 0,025, інгібітор корозії.</p> <p>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 A, B, C, D, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, вакцінія-, адено-вірусні 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. аспергільози).</p> <p>3. Засіб ефективний проти груп мікроорганізмів у біоплівках (руйнує та видаляє біологічні плівки) та володіє пролонгованою у часі антимікробною дією протягом 3-х годин.</p> <p>4. Засіб зберігає усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію у присутності забруднень органічного походження.</p> <p>5. Засіб не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних та гонадотропних властивостей.</p> <p>6. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> - для швидкої дезінфекції невеликих за площею об'єктів, виробів медичного призначення багаторазового використання при проведенні поточного, профілактичної та заключної дезінфекції, генеральних прибирань - дезінфекції та одночасного очищення невеликих за розмірами об'єктів, виробів медичного призначення, поверхонь медичного обладнання та устаткування. <p>7. У засобі не повинно міститись амінів, ізопропанолу, феноксістанолу, перекису водню, кислоти, хлоргексидин, будь-які домішки чи функціональні добавки для догляду за шкірою</p>	шт	100

		<p>8. Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури не вище +35°C.</p> <p>9. Термін зберігання (термін придатності) – не менше ніж 3 роки з дати виготовлення.</p> <p>10. 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).</p>		
6	Засіб дезінфікуючий, Каністра 5000 мл або еквівалент	<p>1. Засіб на основі пероксиду водню – не менше 35,0%</p> <p>2. Випускається у вигляді безбарвної прозорої рідини</p> <p>3. Має активність по відношенню до збудників інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз), інфекцій вірусної етіології (вкл. парентеральні вірусні гепатити), фунгіцидні (кандидози) властивості, пліснявих грибів Aspergillus</p> <p>4. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для дезінфекції білизни; - дезінфекції ВМП, поверхонь - профілактичної дезінфекції в закладах охорони здоров'я. <p>5. Можливість приготування 3% та 6% робочого розчину. Розрахунки приготування робочих розчинів (повинні бути в інструкції)</p> <p>6. Засіб зберігають у тарі виробника за температури не вище +35°C.</p> <p>7. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 2 років з дати виготовлення.</p> <p>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).</p>	шт	1