Додаток 4

до тендерної документації

**Медико - технічні, якісні та кількісні вимоги до предмету закупівлі**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Назва засобу** | **Вимоги до технічних характеристик** | **Од. виміру** | **К-сть** | **Відповідність вимогам Так/ні** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** |
| **1.** | Дезінфекційний засіб "БЛЮ ЛАЙН ЕКСТРА" або еквівалент, 1000 мл | 1. Готовий до застосування засіб з вмістом спирту. 2. Вміст діючих речовин: спирт етиловий не менше - 59,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 4,0%; спирт ізопропіловий – не менше 4,0%; феноксіетанол у проміжку 0,05 – 0,15%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 3. Засіб для антисептичної обробки шкіри пацієнтів. 4. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості проти грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо- лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA (мультирезистентний стафілокок), та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи гепатити В і С, ВІЛ/СНІД, фунгіцидні (щодо грибів роду Candida) властивості. Показники цього пункту мають бути підтверджені інструкцією із використання засобу від виробника. 5. Гарантійний термін придатності засобу за дотримання умов зберігання у герметичному пакуванні виробника не менше 3 років з дати виробництва, що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника. 6. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **50** |  |
| **2.** | Дезінфекційний засіб "БЛЮ ЛАЙН ЕКСТРА" або еквівалент, 100 мл | 1. Готовий до застосування засіб з вмістом спирту. 2. Вміст діючих речовин: спирт етиловий не менше - 59,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 4,0%; спирт ізопропіловий – не менше 4,0%; феноксіетанол у проміжку 0,05 – 0,15%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 3. Засіб для антисептичної обробки шкіри пацієнтів. 4. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості проти грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо- лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA (мультирезистентний стафілокок), та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи гепатити В і С, ВІЛ/СНІД, фунгіцидні (щодо грибів роду Candida) властивості. Показники цього пункту мають бути підтверджені інструкцією із використання засобу від виробника. 5. Гарантійний термін придатності засобу за дотримання умов зберігання у герметичному пакуванні виробника не менше 3 років з дати виробництва, що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника. 6. Засіб повинен бути розфасований по 100 мл. | **шт.** | **150** |  |
| **3.** | Дезінфекційний засіб "СЕРВЕТКИ БЛЮ ЛАЙН ЕФЕКТ" або еквівалент, упаковка 100 - 120 шт. | 1. Серветки з нетканого матеріалу/полотна, просочені спиртовмісним розчином. 2. Склад засобу/розчину, яким просочені серветки має містити не менше 69,0 % етилового спирту.  3. Сфера застосування: - можливість застосовувати для протирання обладнання/очищення невеликих за площею поверхонь. 4. Спектр антимікробної дії: притаманні протимікробні властивості/виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи збудників гепатитів В, С; фунгіцидні. 5. Пакування - по 100 - 120 шт. в упаковці . | **уп.** | **200** |  |
| **4.** | Засіб дезінфекційний "SOLNEX FENIX" або еквівалент, упаковка 100 - 125 серветок | 1. Серед діючих речовин повинно бути полігексаметиленгуанідин гідрохлорид – не менше 0,5% або дидецилдиметиламоній хлорид не менше 0,3%. Показники цього пункту мають бути підтверджені витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 2. Можливість використовувати для дезінфекції датчиків апаратів УЗД. 3. Фасування по 100 - 125 серветок в упаковці. | **уп.** | **200** |  |
| **5.** | Дезінфекційний засіб "ГРІН ЛАЙН УЛЬТРА" або еквівалент, 1000 мл | 1.Готовий до застосування засіб. 2. Вміст діючих речовин: спирт етиловий не менше - 59,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 4,0%; спирт ізопропіловий – не менше 4,0%; феноксіетанол у проміжку 0,05 - 0,15%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 3. Сфера застосування: - швидкої у часі дезінфекції невеликих за площею та важкодоступних поверхонь приміщень; - можливість просочування серветок одноразового використання. 4. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості проти грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA (мультирезистентний стафілокок) та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи збудників поліовірусних, норовірусних, ротавірусних, аденовірусних, риновірусних, герпевірусних інфекцій, збудників гепатитів А, В і С, SARS (атипової пневмонії), збудників грипу, у т.ч. "свинячого грипу" A(H1N1), "пташиного грипу" А(H5N1), парагрипу та інших респіраторних вірусних інфекцій; фунгіцидні (щодо грибів роду Candida) властивості. 5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **5** |  |

Закупівля даного виду товару обґрунтована своїми якісними та технічними характеристиками, які найбільше відповідають вимогам та потребам замовника. Замовником зазначено конкретні препарати тільки для орієнтиру, так як вони мають гарну якість та ефективність у використанні.

Вважати зазначені у цих вимогах посилання на конкретну назву, торгівельну марку чи фірму, патент, тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника такими, що містять вираз «або еквівалент».

На підтвердження заявлених вимог до технічних характеристик засобів Учасник повинен надати наступні документи:

1. 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. Даний гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву Замовника. Якщо гарантійний лист виданий представництвом чи філією виробника, то учасник повинен в складі пропозиції надати документальне підтвердження таких повноважень, наданих виробником товару.

2. Гарантійний лист, щодо можливості поставки товару, який пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією.

3. Копії витягів з державного реєстру дезінфекційних засобів, копії сертифікатів/паспортів якості, копії інструкцій щодо застосування від виробника.

Доставка товарів здійснюється транспортом постачальника, завантажувально-розвантажувальні роботи за рахунок постачальника.