**ДОДАТОК 2**

до тендерної документації

***Примітка:*** *у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз «або еквівалент».*

*Таблиця 1*

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (технічна специфікація)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Найменування товару** | **К-сть** | **Од. виміру** | **Медико–технічні вимоги** | **Код за НК 024:2023** |
| **Вул. О. Басараб, 15** | | | | | |
| 1 | Фамідез Форте 5 л | 10 | шт. | *Агрегатний стан:*  Прозорий, забарвлений розчин, концентрат  *Вміст діючих речовин, %:*  Формальдегіду, не менше 7,2%, глутарового альдегіду, не менше 4,25%. Засіб має містити інгібітори корозії та поверхнево-активні речовини.  *Спектр антимікробної активності:*  Бактерицидна (включно з туберкульозом), віруліцидна, фунгіцидна, спороцидна.  *Призначення:*  Дезінфекція, стерилізація виробів медичного призначенняіз металу, скла, емалі, кераміки, фарфору, гуми, полімерних матеріалів (в тому числі гнучкі та жорсткі ендоскопи, термочутливі матеріали для анестезії, стоматологічний інструментарій, лабораторні обладнання та посуд, обладнання та інструменти для проведення косметологічних процедур), а також для суміщення дезінфекції з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення методом замочування і протирання, ручним чи автоматичним способом. Дезінфекція в ультразвукових ваннах.  *Робочі концентрації:*  Дезінфекція: 0,5 – 2,0%. Стерилізація: 4 – 8%.  *Час експозиції:*  Дезінфекція: 5 - 60 хв. Стерилізація: 1 – 4 год.  *Гарантії виробника:*  **Надати в довільній формі (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (надати скан-копію сертифікату виробника).** | 40579 Розчин для стерилізації медичних інструментів на основі глутаральдегіду |
| 2 | Праймдезим 1л | 1 | шт. | *Рідкий концентрований ферментний засіб призначений для:*  - попереднього очищення, дезінфекції, достерилізаційного очищення, суміщених процесів дезінфекції та достерилізаційного очищення, ДВР, стерилізації виробів медичного призначення (ВМП), включаючи гнучкі та жорсткі ендоскопи;  - проведення поточної, завершальної та профілактичної дезінфекції у медичних закладах.  Робочі розчини засобу мають досконалі дезінфікуючі та мийні властивості. Ефективно видаляють забруднення будь-якого походження із зовнішніх поверхонь, внутрішніх каналів та порожнин ВМП з різних матеріалів, а також  гнучких та жорстких ендоскопів та виробів з оптикою. Не залишають нальоту, не пошкоджують і не знебарвлюють об'єкти, що обробляються. Добре змиваються.  Засіб Праймдезим має бактерицидні, туберкулоцидні, фунгіцидні, віруліцидні та спороцидні властивості.  *Режими:* дезінфекція 0,4% - 5 хв, ДВР 0,5%-1% - 15-30 хв, стерилізація 3,0%-4,0% - 30-60 хв.  **Надати скан-копію сертифікату якості або іншого документу, що підтверджує відповідність товару.** | 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів |
| 3 | Фамідез Ендо 1л | 12 | шт. | *Агрегатний стан:*  Прозорий, забарвлений розчин, концентрат  *Вміст діючих речовин, %:*  Дидецилметилполі(оксиетил)амонію пропіонату,не менше 5,35%, алкілпропілендиамін бігуанідину ацетату, не менше 3,55%.  Засіб має містити інгібітори корозії та поверхнево-активні речовини.  *Спектр антимікробної активності:*  Бактерицидна (включно з туберкульозом), віруліцидна, фунгіцидна, спороцидна.  *Призначення:*  Дезінфекція, стерилізація виробів медичного призначення із металу, скла, емалі, кераміки, фарфору, гуми, полімерних матеріалів (в тому числі гнучкі та жорсткі ендоскопи, термочутливі матеріали для анестезії, стоматологічний інструментарій, лабораторні обладнання та посуд,), а також для суміщення дезінфекції з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення методом замочування і протирання, ручним чи автоматичним способом.  *Робочі концентрації:* Дезінфекція: 0,25 – 3,0%. Стерилізація: 3,0%.  *Час експозиції:* Дезінфекція: 5 - 60 хв. Стерилізація: 3 год.  *Гарантії виробника:*  **Надати в довільній формі (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфекційного засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (надати скан-копію сертифікату виробника).** | 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів |
| 4 | Корзолекс®екстра 5л | 1 | шт. | Дезінфікуючий засіб що базується на комбінації альдегідів та четвертинних амонієвих сполук  Засіб бактерицидний (включно з MRSA/EHEC, Helicobacter pylori), туберкулоцидний, спороцидний, фунгіцидний, віруліцидний (віруси гепатитів B, С, BІЛ, поліо-, адено-, поліома-, рота-, вакциніявіруси та ін.).  Корзолекс®екстра застосовують для дезінфекції, стерилізації, передстерилізаційного очищення та поєднаних процесів дезінфекції й передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення, зокрема жорстких і гнучких ендоскопів.  У 100 г концентрату містяться: (етилендіокси)диметанол – 14,5–16,1 г; глутаровий альдегід 7,1–7,9 г; бензалконійхлорид – 0,9–1,1 г;дидецилдиметиламонійхлорид – 0,9–1,1 г; поверхнево-активні речовини; розчинники; інгібітори корозії; регулятори піноутворення; барвник; ароматизатор; вода.  ***Сумісність з матеріалами:***скло, кераміка, нержавіюча сталь, кольорові метали, алюміній, пластик, жорсткий пластик, силікон, гума, тверда гума, латекс, порцеляна.  **Надати скан-копію сертифікату якості або іншого документу, що підтверджує відповідність товару.** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Найменування товару** | **К-сть** | **Од. виміру** | **Медико –технічні вимоги** | **Код за НК 024:2023** |
| **Вул. Дрогобицька, 50** | | | | | |
| 1 | Засіб дезінфікуючий "Госпісепт (Gospisept)" таблетки, 1 кг | 240 | шт. | Засіб випускається у вигляді таблеток, вагою 3,2±0,2г, які добре розчиняються у воді.  Діюча речовина, мас.%:, натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти в межах 84,5-85,5%.  При розчиненні 1 таблетки у воді виділяється не менше 50% активного хлору.  Засіб має бактеріцидні ( антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, вкл. туберкульоз ( M. Terrae),MRSA; віруліцидні властивості (вкл.гепатит А, парантеральні гепатити (B,C) , ВІЛ (СНІД), герпес, грип, А (Н5N1), A (H1N1), корона-, ханта- адено- поліо- віруси,SARS; активний по відношенню до грибів роду Candida (кандидози), збудників дерматомікозів, пліснявих грибів, має овоцидні та спороцидні властивості.  Засіб не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей.  *Призначення:*   * Поточна, заключна та профілактична дезінфекція та генеральні прибирання; * Дезінфекція поверхонь, дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення; * Знезараження ємностей для зберігання води; * Знезараження води в плавальних басейнах; * Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці; * Знезараження стічних вод.   Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного засобу – не менше ніж 7 діб.  Можливість багаторазового використання робочого розчину.  У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова, янтарна к-та.  Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 5 років з дати виготовлення.  **Наявність реєстраційних документів (учасник повинен надати):**   * **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.**   **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).** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 2 | Дезінфекційний засіб «Дезефект» -5л | 29 | шт. | Дезінфекційний засіб призначений: для дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури (у т.ч. кувезів та апаратів штучної вентиляції легенів), медичних виробів (включаючи ендоскопи), систем вентиляції та кондиціонування повітря, білизни, посуду, предметів догляду за хворими, прибирального матеріалу тощо; для поточного та генерального прибирання; для дезінфекції медичних виробів (включаючи ендоскопи та медичні інструменти до них) поєднаної з ПСО в одному етапі  Засіб на основі комплексу 2-х четвертинних амонієвих солей (не менше 9,0%) і сінергічних допоміжних компонентів (у т.ч. неіоногенна ПАР, регулятор рН, комплексоутворювач, інгібітор корозії, барвник, ароматизатор). У складі засобу не повинні міститись в якості діючої речовини альдегіди, надкислоти, похідні гуанідинів, аміни, спирти, активний хлор або кисень, кислоти, екологічно несприятливі речовини та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти), компоненти з плівкоутворенням;  Показник рН для концентрату засобу – 10,5±1,5, для водного розчину в концентрації 1,0% (за препаратом) (од. рН) - 9,6±1,0;  Сумісність засобу з різними матеріалами об’єктів обробки, відсутність корозійної та іншої пошкоджувальної дії на матеріали оброблюваних об'єктів; відсутність здатності порушувати конгруентність прилеглих деталей та вузлів медичних виробів, рухливість замкових частин; Безпечність засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування, введенні у шлунок і нанесенні на шкіру; відсутність кумулятивної, сенсибілізуючої, мутагенної, канцерогенної, ембріотоксичної, гонадотоксичної, тератогенної дії і віддалених наслідків дії;  Можливість проведення дезінфекції в присутності сторонніх осіб методами протирання, замочування і занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;  Наявність миючих і дезодоруючих властивостей, ефективність для видалення біоплівок; відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення;  Можливість дезінфекції і достерилізаційного очищення медичних виробів (включаючи ендоскопи та ін.) з використанням ультразвукового та циркуляційного мийного обладнання, а також для термічної дезінфекції (з використанням нагрітих до 50 оС робочих розчинів);  Можливість використання нагрітих робочих розчинів і додавання до розчинів кальцинованої соди (до 3,0%);  Можливість відновлення властивостей засобу після заморожування і розморожування;  Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) при приготуванні робочих розчинів засобу та їх використанні методом протирання;  Відсутність необхідності 2-разової обробки та обовязкового змивання залишків засобу с поверхонь приміщень після обробки;  *Широкий спектр антимікробної дії:*   * бактерицидна (проти грам-позитивних та грам-негативних бактерій, в т.ч. збудників гнійно-септичних та інших внутрішньо-лікарняних інфекцій - кишкової і синьогнойної паличок, ацинетобактерів, протею, стафілококів, стрептококів, клебсіел та ін., збудників холери, легіонельозу); * туберкулоцидна, віруліцидна (у т.ч. проти вірусів грипу, герпесу, вакцинія вірусу, аденовірусів, ВІЛ, вірусів гепатитів А, В, С, рота-, поліо-, ентеровірусів тощо); * фунгіцидна (у т.ч. проти патогенних грибів роду Саndida, збудників дерматомікозів, пліснявих грибів), а також спороцидна дія.   *Наявність режимів:*   * дезінфекції медичних виробів, у т.ч. ендоскопів, проти бактерій, оболонкових і безоболонкових вірусів і збудників туберкульозу при експозиції 10 хвилин; * дезінфекції інкубаторів (кувезів); * дезінфекції медичних апаратів, приладів та устаткування, у т.ч. забруднених біологічними рідинами; * попереднього промивання медичних виробів від біологічних рідин перед дезінфекцією, поєднаною з ПСО; * дезінфекції систем вентиляції та кондиціонування повітря; * дезінфекції шкаралупи харчових яєць.   Наявність залишкової (пролонгованої) антимікробної дії.  Можливість багаторазового використання робочих розчинів (протягом терміну придатності робочих розчинів).  Термін зберігання робочих розчинів до застосування не менше 14 діб.  Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинив без попередньої нейтралізації або розведення водою.  Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в засобі і його робочих розчинах з використанням тест-смужок. | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 3 | Засіб дезінфікуючий “Бланідас 2000 ультра (Blanidas 2000 ultra)” 1000 мл | 1000 | шт. | Засіб дезінфікуючий для гігієнічної та хірургічної дезінфекції рук.  Готовий до використання засіб на основі етилового спирту (етанолу) не менше 74,5%  Засіб має антимікробну активність у відношенні збудників грампозитивних і грамнегативних бактерій, мікобактерій туберкулбозу (вкл.М. avium, M. Terrae), (MRSA), (Escherichia coli), (Ps. Aeruginosa), Klebsiella spp; вірусів (вкл. вірусні гепатити (А,В, С), ВІЛ,герпесу, поліо-,Ебола, норо-, корона-, рота-, адено-, вакцинія -,віруси грипу (вкл.типу А); Aspergillus niger, кандидози, трихофітії.  *Призначення:*   * Гігієнічна обробка рук (відповідно до EN 1500); * Хірургічна обробка рук – не менше 1,5хв. * для швидкої дезінфекції поверхонь виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інш.   Температура зберігання засобу не вище +30°С.  Термін придатності засобу - не менше ніж 3 роки з дати виготовлення.  **Наявність реєстраційних документів (учасник повинен надати):**   * **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.**   **Засіб повинен бути виготовлений** **на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000 (надати скан-копію сертифікату виробника).** | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук |
| 4 | Фамідез Форте 5 л | 5 | шт. | *Агрегатний стан:*  Прозорий, забарвлений розчин, концентрат  *Вміст діючих речовин, %:*  Формальдегіду, не менше 7,2%, глутарового альдегіду, не менше 4,25%. Засіб має містити інгібітори корозії та поверхнево-активні речовини.  *Спектр антимікробної активності:*  Бактерицидна (включно з туберкульозом), віруліцидна, фунгіцидна, спороцидна.  *Призначення:*  Дезінфекція, стерилізація виробів медичного призначенняіз металу, скла, емалі, кераміки, фарфору, гуми, полімерних матеріалів (в тому числі гнучкі та жорсткі ендоскопи, термочутливі матеріали для анестезії, стоматологічний інструментарій, лабораторні обладнання та посуд, обладнання та інструменти для проведення косметологічних процедур), а також для суміщення дезінфекції з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення методом замочування і протирання, ручним чи автоматичним способом. Дезінфекція в ультразвукових ваннах.  *Робочі концентрації:*  Дезінфекція: 0,5 – 2,0%. Стерилізація: 4 – 8%.  *Час експозиції:*  Дезінфекція: 5 - 60 хв. Стерилізація: 1 – 4 год.  *Гарантії виробника:*  **Надати в довільній формі (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (надати скан-копію сертифікату виробника).** | 40579 Розчин для стерилізації медичних інструментів на основі глутаральдегіду |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару** | **К-сть** | **Од. виміру** | **Медико–технічні вимоги** | **Код за НК 024:2023** |
| **Вул. І. Франка, 8** | | | | | |
| 1 | Засіб дезінфікуючий Бланідас Актив, 5000 мл | 6 | шт. | Засіб дезінфікуючий для проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань. Дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення  Засіб на основі поєднання 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(С6-18)-бензолметанаміній хлорид) не менше 10%.  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 (В, С), вірус гепатиту А, 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.  *Призначення:*   * проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань; * дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них).   Термін придатності робочих розчинів засобу – не менше 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.  У засобі не повинно міститись хлору, кислот, ферментів, барвників та ароматизаторів.  Гарантійний термін зберігання ( придатності) - не менше 36 місяців з дати виробництва.  **Наявність реєстраційних документів (учасник повинен надати):**   * **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.** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 2 | Засіб для дезінфекції рук «Санісофт (Sanisoft)», 1000 мл | 70 | шт. | Засіб у вигляді в’язкої (гелеподібної) рідини.  Діюча речовина, мас.% – дидецилдиметиламоніум хлорид або N,N-диметил- N-алкіл(С6-18)-бензолметанаміній хлорид не більше 0,8%.  Засіб володіє бактерицидною, туберкулоцидною, віруліцидною та фунгіцидною властивостями.  Ефективно видаляє залишки білка, жиру, крові, сироватки з поверхні шкіри. Володіє пролонгованою дією.  *Призначення:*   * гігієнічне миття (обробка) рук; * хірургічне (обробка) миття рук; * миття шкірних покривів лежачих пацієнтів з метою профілактики пролежнів, усунення неприємного запаху.   Термін придатності – не менше 3 роки з дати виробництва.  **Наявність реєстраційних документів (учасник повинен надати):**   * **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.**   **Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (надати скан-копію сертифікату виробника).** | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук |
| 3 | Засіб дезінфікуючий “Бланідас Аеросепт (Blanidas Aerosept)” 1000 мл | 200 | шт. | Засіб дезінфікуючий для швидкої дезінфекції об’єктів.  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.  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).  Засіб ефективний проти груп мікроорганізмів у біоплівках (руйнує та видаляє біологічні плівки) та володіє пролонгованою у часі антимікробною дією протягом 3-х годин.  Засіб зберігає усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію у присутності забруднень органічного походження.  Засіб не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних та гонадотропних властивостей.  *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;   У засобі не повинно міститись амінів, ізопропанолу, феноксієтанолу,перекису водню, кислоти, хлоргексидин, будь-які домішки чи функціональні добавки для догляду за шкірою  Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури не вище +35°С.  Термін зберігання (термін придатності) – не менше ніж 3 роки з дати виготовлення.  **Наявність реєстраційних документів (учасник повинен надати):**   * **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.**   **Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO9001 (ДСТУ ISO 9001), ISO14001 (ДСТУ ISO 14001), ISO22000 (ДСТУ ISO 22000 (надати скан-копію сертифікату виробника).** | 58082 Засіб аерозольний для дезінфекції виробів медичного призначення; |
| 4 | Засіб дезінфікуючий "Бланідас 2000 експрес (Blanidas 2000 express)" 1000мл з дозуючим пристроєм | 120 | шт. | Засіб для дезінфекції рук, шкіри, невеликих за площею поверхонь та некритичних м Засіб на основі суміші спиртів не менше 75% (спирт пропіловий не менше 40%, спирт ізопропіловий не більше 35%), та алкілдиметилбензиламоніум хлорид – не менше 0,15%.  Засіб у вигляді готової до застосування рідини з характерним запахом спирту.  Має антиміккробну активність у відношенні грампозитивних і грамнегативних 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 «свинячого грипу» A(H1N1), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, трихофітій).  *Призначення:*   * Гігієнічна дезінфекція * Хірургічна дезінфекція * Дезінфекція (антисептична обробка, маркування) шкіри пацієнта * Санітарна обробка шкірних покривів, профілактична обробка шкіри ніг ( взуття)з метою профілактики грибкових та інших інфекцій * Швидка дезінфекція поверхонь   Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника за температури не вище +30°С.  Термін придатності засобу – не менше 3 років з дати виготовлення.  **Наявність реєстраційних документів (учасник повинен надати):**   * **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.**   **Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO/ ДСТУ ISO 9001, ISO/ ДСТУ ISO 14001, ISO/ ДСТУ ISO 22000 (надати скан-копію сертифікату виробника).** | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук |
| 5 | Засіб дезінфікуючий «Неосептін Перевін (серветки)» для УЗД, 120 шт. в уп. | 12 | шт. | 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%  Засіб випускають у вигляді готових до застосування серветок просочених дезінфекційним розчином.  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)  Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, і канцерогенних).  *Призначення:*   * для швидкої дезінфекції невеликих за площею поверхонь та виробів медичного призначення, інструментів, рукавичок та інших невеликих за розміром об’єктів * обробки слизових оболонок.   Засіб володіє пролонгованою дією не менше 3-х годин.  У засобі не повинен міститись пропіловий та ізопропіловий спирт, етанол в концентрації вище 15,0%, ЧАС, ПГМГ, йод, феноксіетанол, феноксіпропанол.  Термін придатності засобу – не менше 3 років з дати виготовлення.  **Наявність реєстраційних документів (учасник повинен надати):**   * **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.**   **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).** | 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару** | **К-сть** | **Од. виміру** | **Медико –технічні вимоги** | **Код за НК 024:2023** |
| **Вул. Шашкевича, 17** | | | | | |
| 1 | Засіб дезінфекційний «БактеріоДезпур**»** (фл.1 л. з дозатором) | 300 | шт. | Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук у вигляді рідини.  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.  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.  Можливість застосування засобу для антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань та їх рецидивів і дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів.  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.  Можливість застосування засобу для швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та виробів медичного призначення.  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.  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.  Ефективність засобу в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо) і проти груп мікроорганізмів біоплівок.  Підтверджена ефективність засобу для інактивації збудника туберкульозу (у т.ч. Mycobacterium avium та Mycobacterium. terrae) при експозиції 30 секунд, в умовах органічного забруднення (кров).  Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).  Відсутність в складі препарату фарбників, ароматичних спиртів, амінів, гуанідінів, альдегідів, ЧАС, кислот, бутандіолу, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри.  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.  Час хірургічної обробки не більше 1,5хв.  Можливість застосовування засобу без попереднього миття рук, без наявності раковин для миття рук та води.  Засіб з вичерпаним терміном придатності або некондиційний внаслідок порушення умов зберігання підлягає утилізації методом скидання до каналізації після розведення водою. Засіб повністю біологічно розкладається.  Можливість зберігання при температурі від -15 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після розморожування.  Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва  **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ).** | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук |
| 2 | Засіб дезінфекційний  «БактеріоДезінстру»  каністра 5 л | 300 | шт. | 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 **(потрібно надати скан-копію висновка ДСЕЕ).**  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.  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.  Можливість застосування засобу в ультразвукових пристроях.  Відсутність у складі засобу альдегідів, хлору, гуанідінів, окисників. надкислот.  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).  Засіб повинен бути протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN13704.  Засіб повинен ефективно видаляти біологічні плівки та попереджувати їхнє утворення; мати миючу здатність виробів медичного призначення – 100%; для тканинних та пористих матеріалів – 85%.  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.  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.  Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише гарячої або лише холодної води, тощо).  Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних гепатитах (5 - 15хв) та туберкульозі (10 - 15 хвилин).  Наявність скороченого часу експозиції при дезінфекції високого рівня від 5 хв, та стерилізації від 15 хв.  Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для утилізації (додаткового розведення, додавання допоміжних речовин, тощо). Засіб зберігає свої властивості після замерзання та подальшого розморожування.  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).  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.  Можливість приготування 2000л робочого розчину для обробки поверхонь при парентеральних вірусних гепатитах  Можливість використовувати розчини для дезінфекції, у т.ч. суміщеної з достерилізаційним очищенням, виробів медичного призначення, багаторазово протягом -35 діб  Можливість використовувати розчини у системах серветок на протязі 35 діб.  **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ).** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 3 | Засіб дезінфекційний Терразім (Terrazіm) 1,5 кг з мірною ложкою | 6 | шт. | Засіб у вигляді порошку.  *До складу засобу входять:* перкарбонат натрію - не більше 15,5%, тетраацетилетилендіамин - не бвльше 10,0%, протеаза - не менше 0,2%, ліпаза - не менше 0,2%, амілаза - не менше 0,2%, целюлаза - не менше 0,03% (діючі речовини); інгібітори корозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти, комплексоутворювач. Кількість діючих речовин не менш шести (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ).  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.  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.  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.  При застосуванні засобу не ушкоджуються неіржавіюча сталь, не пошкоджуються вироби зі 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.  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.  Засіб може використовуватись для 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).  Засіб може використовуватися 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;  Засіб може використовуватись для дезінфекції та миття, дезодорування поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування.  Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу 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 т.ч. K. pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний ентерококк (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, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), 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. 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.  Дезінфекцію засобом здійснюють методами протирання, зрошення, занурення та замочування. Засіб може бути також використаний в підлогомийних, посудомийних, пральних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні.  Після дезінфекції змивання засобу з поверхонь не вимагається. Дезінфекцію поверхонь у приміщеннях методом протирання можна проводити у присутності людей.  Засіб застосовується для дезінфекції тканин будь-якого ступеню забруднення, білизни різного ступеню забруднення (І-ІV ступенів).  Можливість обробки поверхонь протягом короткого періоду 5,15 хв при бактеріальних та вірусних інфекціях.  Наявність короткого режиму для дезінфекції, передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення 5,15 хв.  Можливість проведення знезараження інструментів та інших виробів медичного призначення зі скла, гуми, металів, полімерних матеріалів, санітарно-технічного обладнання (у т.ч. ванни, раковини, ванни для ніг, «чаша» басейну), килимків дезбар’єрів, дезбар’єрів, сміттєприбирального обладнання, сміттєзбірників, посуду з-під виділень, ємностей для збору виділень.  **Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ).** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 4 | Засіб для дезінфекції "БактеріоДезквік" 950 мл з розпилювачем | 50 | шт. | 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 **(потрібно надати скан-копію висновка 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.   **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **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 скан-копію сертифікату виробника).**   1. **Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ).** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 5 | Засіб дезінфекаційний "БактеріоДезквік» каністра 5л | 10 | шт. | 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 **(потрібно надати скан-копію висновка 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.   **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ).** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 6 | Засіб дезінфекаційний «МедіДес» 1л | 2 | шт. | Засіб на основі суміші ЧАС – не більше 9,6% (бензилалкілдиметиламоніум хлорид – 3,2; N,N-дидецил-N-диметиламоніум хлорид – 3,2; алкіл(етилфеніл)метил)диметил-амоніум хлорид – 3,2); 2-пропанолу – не більше 1,5%, антикорозійні добавки.  В складі препарату не повинні міститись альдегіди, хлор, окиснювачі, гуанідіни, у т.ч. ПГМГ, третинні аміни, кислоти, ферменти. Кількість діючих речовин не менш чотирьох (повинно бути підтверджено Висновком ДСЕЕ). Величина рН концентрату складає 8,3; робочих розчинів – близько 7,4.  Засіб повинен мати антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, M. Terrae (відповідає Європейським стандартам EN 14348), 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, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, Acenotobacter 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 (відповідає Європейським стандартам EN 14561), 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 (відповідає Європейським стандартам EN 13624) (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч.T.mentagropfytes), плісняві гриби, (у т.ч. A.niger))  Засіб ефективно діє у відношенні мікроорганізмів при наявності органічного забруднення.  Робочі розчини у рекомендованих концентраціях , не викликають корозії металів (що підтверджує наявність у складі антикорозійних добавок), 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 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  Наявність гарних мийних, змочувальних, дезодоруючих та емульгуючих властивостей, засіб повинен добре змиватися з оброблених об’єктів, не залишати нальоту, плям та липкої плівки на поверхнях об’єктів, що піддаються обробці; ефективно діяти у відношенні мікроорганізмів при наявності органічного забруднення. Робочі розчини не знебарвлюють та не зменшують міцність тканин, не фіксують забруднення органічного та неорганічного походження на поверхні оброблених об’єктів.  Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування при парентеральних вірусних гепатитах (1- 15 хвилин). Можливість експозиції при бактеріальних, вірусних інфекціях, грибках (у т.ч. дерматофітіях, кандидозах, аспергильозах) – не більше 5 хв. Час експозиції при дерматофітіях – не більше 5 хв.  Можливість застосування препарату методами протирання, занурення та замочування в присутності пацієнтів. Можливість застосування засобу у вигляді піни, у т.ч. для швидкої дезінфекції.  Відсутність необхідності використання спеціальних засобів захисту органів дихання при роботі із засобом - респіраторів (в умовах приготування робочих розчинів та використання їх методом протирання), засіб повинен відноситись до мало небезпечних речовин при нанесенні на шкіру (4 клас небезпеки відповідно до вимог ГОСТ 12.1.007). Складові речовини засобу не повинні виявляти сенсибілізуючих, канцерогенних, мутагенних, тератогенних та гонадотропних властивостей  Можливість застосування засобу для дезінфекції та одночасного очищення поверхонь, медичних приладів, апаратів, технологічного устаткування з лакофарбовим, гальванічним та полімерним покриттям (у т.ч. з особливо-чутливих матеріалів: кувези у відділеннях неонатології, плексигласу (акрилового скла), обладнання та наркозно-дихальна апаратура, ультразвукові зонди, гумові присоски, датчики УЗІ, апаратура та обладнання для комп’ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангіографічних комплексів та інших видів обладнання); вироби медичного призначення, посуд з-під виділень, білизна; предмети догляду за хворими, лабораторний, аптечний, столовий та кухонний посуд; іграшки, білизна, спецодяг); біологічні рідини; санітарно-технічне обладнання.  Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише холодної води, заборона застосування підігрітої води тощо). Після обробки поверхонь змивання не потрібне.  Відпрацьований засіб підлягає скиданню до каналізаційної системи після розведення водою  Допускається багаторазове використання розчинів для дезінфекції виробів до 14 діб, за умови, що немає візуальних ознак забруднення робочого розчину.  Можливість зберігання засобу при температурі від – 10 °С до + 35 °**С**  Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів **(надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ).** | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів |
| 7 | Засіб для дезінфекції "БактеріоДезсофт"  каністра 5л | 50 | шт. | Рідке, гелеподібне мило з антибактеріальною дією.  *Призначення засобу:* Дезінфекція та миття шкіри рук, тіла та слизових  *Засіб повинен містити:* срібла нітрат від 0,1-0,2%; лаурилсульфат натрію; оксиетильовані жирні спирти; комплекс спеціальних косметичних ПАР; олію ароматичну; кислоту молочну; алантоїн.  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  Відсутність в складі препарату амінів, гуанідінів*,* бутандіолу, хлоргексидину, 2-феноксіетанолу, триклозану, перекису водню, повідону, четвертинно амонієвих сполук.  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.  **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **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 скан-копію сертифікату виробника).**  **Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ.** | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук |

Постачання товару буде відбуватись погодженими партіями (згідно заявок Замовника в усній чи письмовій формі).

Термін поставки: протягом року, до 31 грудня 2024 року.

Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі передбачають необхідність застосування заходів із захисту довкілля.

Учасник визначає ціну на товар, який він пропонує поставити за Договором, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, а також витрат на страхування, транспортування, завантажування, розвантажування та інших витрат, визначених законодавством.

Графік постачання додатково обговорюється в момент укладання договору.

На недоброякісний товар складається акт і такий товар повертають постачальнику. Якщо поставлений товар не буде відповідати своїм якісним характеристикам, постачальник повинен замінити товар своїми силами і за свій рахунок протягом 3 календарних днів.

Учасник відповідає за одержання будь-яких та всіх необхідних дозволів, ліцензій, сертифікатів на товар,  та самостійно несе всі витрати на отримання таких дозволів, ліцензій, сертифікатів.

Завантаження, розвантаження товару здійснюють працівники Постачальника.

Перевірка комплектності товару і упаковки здійснюється Замовником у момент отримання такого товару.

Учасник повинен забезпечувати належні умови транспортування товару.

Залишковий термін придатності товару на момент поставки на склад замовника повинен становити не менше 80 % від передбаченого виробником.

З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, які передбачено цією Документацією, Учасник надає **скан-копію з оригіналу гарантійного/авторизаційного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо її 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, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією Документацією та Пропозицією Учасника торгів. Гарантійний лист виробника повинен включати: повне найменування Учасника, номер оголошення, а також повну назву предмету закупівлі відповідно до оголошення.**