# Додаток № 2

# до тендерної документації

**Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі:**

**Агрохімічна продукція**

**(код ДК 021:2015: 24450000-3 — Агрохімічна продукція**

**НК 024:2023 : 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Назва товару | Од.вим. | Кількість | Технічнис опис |
| 1 | Засіб дезінфікуючий Бланідас Актив, 1000 мл | шт | 200 | 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: 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. |
| 2 | Засіб дезінфікуючий "Оксісепт (Oxysept)", 1000 мл | шт | 800 | Засіб на основі пероксиду водню в межах 16-20%; алкілдиметилбензиламонію хлорид не менше 3,75%.  Засіб має бактерицидні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, внутрішньолкарняних, 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.  Призначення:  поточна, заключна та профілактична дезінфекція  дезінфекція та миття поверхонь, твердих меблів, обладнання, апаратів та устаткування  для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції та достерилізаційного очищення 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.  Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів.  Термін придатності робочих розчинів при кімнатній температурі не менше 15 діб в закритих ємностях.  Термін придатності засобу не менше 2 років.  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. 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). |
| 3 | Засіб дезінфікуючий "Госпісепт (Gospisept)" таблетки, 1 кг | шт | 200 | 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: 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. 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). |
| 4 | Засіб дезінфікуючий "Бланідас марки А" 1 кг | шт | 40 | Засіб у вигляді дрібного порошку.  Активний хлор-бром  не менше 19,5%, РН розчину засобу  5,5-7,0.  Широкий спектр антимікробної дії проти збудників інфекцій бактеріальної етіології (вкл. туберкульоз та особливо-небезпечні інфекції), вірусної етіології (вкл. парентеральні гепатити В,С, ВІЛ, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), SARS,  коронавірус), грибкової етіології (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби), спор (спороцидна активність).  За параметрами гострої токсичності має відноситись малонебезпечних речовин.  Призначення:  - Поточне, заключне, генеральне прибирання;  - Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозієстійких виробів медичного призначення ручним та механізованим методом.  - Дезінфекції та прання білизни  - Дезінфекція санітарного транспорту  Можливість багаторазового застосування  робочого розчину.  Термін придатності робочого розчину не менше 3 діб, можливість використання робочого розчину для  ДСО протягом 14 діб, можливе застосування індикаторних тест- смужок для експрес-контролю придатності робочих розчинів засобу.  Кількість л робочого розчину для дезінфекції забруднених поверхонь з 1 кг засобу не менше 500 л при бактеріальних, вірусних інфекціях  Термін придатності засобу не менше 3 років.  Банка, 1 кг.  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. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 та ISO 14001, 22000 |
| 5 | Засіб дезінфікуючий  «Максисан», 1000 мл | шт | 320 | Дезінфекційний засіб для: дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (включаючи ендоскопи), білизни, посуду столового і лабораторного, предметів догляду за хворими, медичних відходів, прибирального матеріалу тощо; для поточних і генеральних прибирань; для дезінфекції виробів медичного призначення (включаючи ендоскопи) поєднаної з ПСО в одному етапі; для попереднього миття і очищення перед дезінфекцією забруднених виробів медичного призначення; для дезінфекції на харчоблоках і в роздаткових медичних закладів.  1. Засіб (концентрат), який містить у якості активно діючих речовин комплекс 4-х четвертинних амонієвих сполук (не менше 50,0% сумарно), в т.ч. октилдецилдиметиламоній хлорид – 15,0, алкілдиметилбензиламоній хлорид – 20,0, дидецилдиметиламоній хлорид – 7,5, діоктилдиметиламоній хлорид – 7,5; без барвника і віддушки;  2. У складі засобу не повинні міститись в якості діючих речовин альдегіди, надкислоти, похідні гуанідинів, аміни, спирти, активний хлор або кисень, кислоти, екологічно несприятливі речовини та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти), компоненти з плівкоутворенням;  3. Низька токсичність, 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування, відсутність сенсибілізуючої, алергенної, тератогенної та канцерогенної дії;  4. Можливість проведення дезінфекції в присутності сторонніх осіб (в т.ч. пациентов) методом протирання, замочування та занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;  5. Сумісність з різними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджуючої дії на вироби з металів, скла, полімерних матеріалів, гуми, лакофарбове та гальванічне покриття; показник рН для концентрату засобу 7,5 ± 1,5, для водного розчину в концентрації 1% (за препаратом) – 7,5±0,5;  6. Наявність миючих і дезодоруючих властивостей, відсутність фіксуючої дії, сумісність засобу з кальцинованою і каустичною содою;  7. Широкий спектр антимікробної дії: бактерицидна (включаючи Pseudomonas aeruginosa, S.aureus та S.aureus Methicillin Resistant, Salmonella enteritidis, Salmonella choleraesuis, Shigella dysenteriae, Klebsiella pneumoniae, Listeria monocytogenes, Enterococcus faecium Vancomycin Resistant, Yersinia enterocolitica тощо), туберкулоцидна (туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі Mycobacterim terrae, що відповідає вимогам ДСТУ EN 14348:2014),віруліцидна (включаючи оболонкові і безоболонкові віруси, у т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ, герпесу, грипу, рота-, коронавірус, вірус Аvian influenza (збудник «пташиного грипу»), поліо- і вакцинія вірус та ін.), фунгіцидна (включаючи збудників кандидозів та дерматомікозів, а також плісняві гриби) та спороцидна дія.  8. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) та гумового взуття при приготуванні та використанні робочих розчинів засобу методом протирання;  9. Відсутність необхідності дворазової обробки та змивання залишків засобу с поверхонь приміщень та сантехніки після обробки;  10. Наявність режимів прискореної дезінфекції об’єктів при експозиції 10 хвилин, у т.ч. при бактеріальних, вірусних інфекціях і кандидозах обночасно, для столового посуду - профілактична дезінфекція при експозиції не більше 1 хвилини;  11. Можливість приготувати із 1 л концентрату не менше 580 л робочого розчину в концентрації, яка використовується при бактеріальних, вірусних інфекціях і кандидозах одночасно при експозиції 10 хвилин;  12. Можливість використання робочих розчинів підвищеної температури (50°С – початкова температура розчину, яка не підтримується в процесі обробки) для посилення антимікробної і мийної дії розчинів;  13. Можливість багаторазового використання робочих розчинів;  14. Наявність режимів дезінфекції кувезів, апаратів ШВЛ, систем вентиляції і кондиціонування повітря, шкаралупи харчових яєць, внутрішньої поверхні взуття, а також для боротьби з пліснявими грибами;  15. Термін придатності робочих розчинів - не менше 30 діб;  16. Відновлення властивостей засобу після заморожування і відтаювання;  17. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинив без попередньої нейтралізації або розведення водою;  18. Пакування: у полімерні пляшки об’ємом 1 л з вбудованим  19. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в засобі і його робочих розчинах з використанням тест-смужок.  20.Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 6 | Засіб дезінфікуючий  «ДАНОКСИН», 5кг | шт | 10 | 1. Засіб у вигляді порошку (чи мілких гранул) на основі перкарбонату натрію не менше 15%, тетраацетилетилендіамін – не менше 9%, при розчиненні у воді утворюється надоцтова кислота, інгібітор корозії, халатний комплекс (еквівалент – комплексоутворювач)  2. Широкий спектр антимікробної дії – бактерицидний (включаючи збудників туберкульозу), віруліцидний (в т.ч. щодо збудників вірусних інфекцій з парентеральним механізмом передачі, кишкових вірусних інфекцій), фунгіцидний, спороцидний.  3. Робочі розчини засобу мають високі змочувальні, очищувальні, та гарні дезодоруючі властивості (видаляє неприємні запахи), не фіксують органічні забруднення, ефективні для видалення біоплівок, розчиняє, в т.ч. і застарілі, підсохлі забруднення;  4. При застосуванні засобу не ушкоджуються неіржавіюча сталь, вироби із алюмінію та його сплавів, полімерні матеріали, кахель, порцеляна, фаянс, дерево;  5. Допускається не змивати залишки робочих розчинів з поверхонь. Засіб розпадається до води та кисню;  6. Належить до 3 класу – 4 класу помірно небезпечних та мало небезпечних речовин. Робочі розчини засобу не подразнюють шкіру, слизові верхніх дихальних шляхів. Не виявляє віддалених ефектів - сенсибілізуючого, канцерогенного, мутагенних, тератогенного та гонадотропного;  7.Можливість проведення робіт засобом методами протирання, занурення та замочування в присутності осіб, які не причетні до виконання дезінфекції;  8. Застосування для дезінфекції, дезінфекції висого рівня та хімічної стерилізації і для попередньої , остаточної чи перед стерилізаційної очистки;  9. Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції медичних виробів за режимом, який забезпечує бактерицидну, віруліцидну та фунгіцидну дію одночасно, час експозиції не перевищує 60 хвилин - 2 000 л. із 1,0 кг. концентрату;  10.Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції медичних виробів за режимом, який забезпечує бактерицидну, віруліцидну та фунгіцидну дію одночасно, час експозиції 5 хвилин – 200 л. із 1,0 кг концентрату;  11. Можливий термін зберігання деззасобу не менше 2 років з дати виготовлення в оригінальній упаковці виробника  12. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 7 | Засіб дезінфікуючий  «АМІНОРМ», 1000 мл | шт | 40 | 1.Рідкий концентрат на основі діючих речовин: третинні аміни чи діаміни не більше 5,0%, четвертинні амонійні сполуки (ЧАС), вміщує хелатний комплекс (еквівалентно – пом’якшувач води чи комплексоутворювач), рН-регулятор, антикорозійний комплекс, мийний комплекс.  2.У складі засобу не повинно міститись альдегідів, галогенів, в т.ч. хлору, окисників, похідних фенолу.  3.Має широкий спектр антимікробної дії – бактерицидний, туберкулоцидний (включаючи збудників туберкульозу), віруліцидний, фунгіцидний (в т.ч. щодо грибів роду Кандиди, дерматомікозів, плісняви тощо), спороцидний.  4. Проведення засобом:  - дезінфекції різноманітних поверхонь, включаючи поверхні апаратури та приладів, приміщення, сантехобладнання, в т.ч. під час поточних і генеральних прибирань;  - дезінфекції і передстерилізаційної очистки (окремих процесів і суміщених) медичних виробів;  - дезінфекції високого рівня напівкритичних медичних виробів (включаючи гнучкі ендоскопи, наркозо-дихальну апаратуру); - хімічної стерилізації;  5. Сумісність засобу із різноманітними матеріалами виробів, поверхонь, приладів.  6. Наявність можливості не змивати залишки робочих розчинів з поверхонь у разі необхідності. Засіб біологічно розпадається.  7. Належить до 3 класу – 4 класу помірно небезпечних та мало небезпечних речовин. Робочі розчини не подразнюють шкіру, слабко подразнюють слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів.  8. Можливість проведення робіт засобом в присутності пацієнтів, хворих, методом протирання, занурення, замочування  9. Розроблений скорочений режим дезінфекції медичних виробів та різноманітних поверхонь – 5 хвилин включно.  10. Виконання процесу дезінфекції високого рівня за короткий термін експозиції – не більше 5хв., хімічної стерилізації – 15 хвилин.  11. Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції медичних виробів за режимом, який забезпечує бактерицидну, віруліцидну та фунгіцидну дію одночасно, та для дезінфекції під час генеральних прибирань, час експозиції не перевищує 60 хвилин - 1 000 л. із 1,0 л. концентрату.  12.Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції медичних виробів за режимом, який забезпечує бактерицидну, віруліцидну та фунгіцидну дію одночасно, та для дезінфекції під час поточних прибирань, час експозиції 5 хвилин – 200 л. із 1,0 л концентрату.  13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 8 | Засіб дезінфікуючий  «Велідез»  (з функціональною добавкою – комплекс ензимів), 1000 мл | шт | 100 | 1.Рідкий концентрат , на основі ЧАС– не менше 9,0%, з ізопропиловим спиртом вміщує антикорозійний комплекс (добавки), інші допоміжні речовини  2.У складі засобу не повинно міститись альдегідів, галогенів, в т.ч. хлору, окисників, похідних фенолу, діамінів та третинних амінів, гуанідинів, кислот  3. Має широкий спектр антимікробної дії – бактерицидний, туберкулоцидний (включаючи збудників туберкульозу),  віруліцидний, фунгіцидний (в т.ч. щодо грибів роду  Кандиди, дерматомікозів, плісняви тощо). (еквівалентна характеристика – засіб ефективно діє у відношенні мікроорганізмів при наявності органічного забруднення)  4. Проведення засобом: -  дезінфекції різноманітних поверхонь, включаючи поверхні апаратури та приладів, приміщення, сантехобладнання,  в т.ч. під час поточних і генеральних прибирань;  - дезінфекції і очистки  медичних виробів;  - дезінфекції вузлів і деталей особливо-чутливої апаратури (у т.ч. наркозо-дихальної, датчиків до ультразвукових діагностичних апаратів  5. Сумісність засобу із різноманітними матеріалами виробів, поверхонь, приладів. Наявність можливості не змивати залишки робочих розчинів з поверхонь у разі необхідності  6. Належить до 4 класу мало небезпечних речовин. Робочі розчини засобу не подразнюють (еквівалентна характеристика- слабо подразнюють) шкіру, слизові верхніх дихальних шляхів, слабко подразнюють слизові оболонки очей. Не виявляє віддалених ефектів -  сенсибілізуючого, канцерогенного, мутагенних, тератогенного та гонадотропного.  7. Можливість проведення робіт засобом в присутності пацієнтів, хворих, включаючи дітей,  методом протирання, занурення, замочування.  8. Використання засобу для дезінфекції та миття різноманітних поверхонь, дезінфекції та очистки медичних виробів  9. Можливість проведення дезінфекції  поверхонь, включаючи поверхні  медичної апаратури, медичних меблів за час, що не перевищує 2 хвилини, при цьому забезпечується бактерицидна, віруліцидна дія та знищення грибів р. Кандида.  10.Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції медичних виробів за режимом, який  забезпечує бактерицидну, віруліцидну та фунгіцидну дію одночасно ,  та для дезінфекції під час генеральних прибирань, час експозиції 30- 60 хвилин  - 130л. із 1,0 л. концентрату  13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 9 | Засіб дезінфікуючий Госпісепт (Gospisept) гранули, 1 кг | шт | 150 | Засіб випускається у порошкоподібному (гранульованому) вигляді або гранул , які добре розчиняються у воді.  Діюча речовина, мас.%:, натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти в межах 84,5-85,5%  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: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійний лист 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). |
| 10 | Засіб дезінфікуючий  «Квікцид» (з ф.д. мийно-очищищуючий комплекс), 1000 мл | шт | 30 | 1.Готовий до застосування засіб на основі діючих речовин 2-х пропилових спиртів, вміст ізопропилового спирту не перевищує 40,0% сумарний вміст спиртів – не менше 60%, ЧАС, вміст якої не перевищує 0,15%, мийно-очищуючий комплекс, антикорозійні добавки, рН регулятор.  2. В складі засобу відсутні феноли і їх похідні, гуанідини, третинні аміни та діаміни, гліцерин.  3. Широкий спектр антимікробної активності: має бактерицидну дію (у тому числі відносно мікобактерій туберкульозу і збудників госпітальних інфекцій), фунгіцидні (включаючи Кандіди, дерматомікози, плісняві гриби), а також віруліцидні властивості (включаючи збудників кишкових інфекцій).  4. Наявність пролонгованої антимікробної дії протягом не менше 3 годин. Активний в присутності забруднень органічного і неорганічного характеру (в т.ч. крові гною). Має гарні миючі властивості, видаляє біологічні плівки.  5. За параметрами гострої токсичної дії при введенні у шлунок та при нанесенні на шкіру відноситься до 4 класу мало небезпечних речовин. Не виявляє віддалених ефектів - сенсибілізуючого, канцерогенного, мутагенних, тератогенного та гонадотропного.  6. Сумісний із усіма конструктивними матеріалами виробів, поверхонь стійких до дії спиртів.  7. Застосування:- для дезінфекції невеликих, в т.ч. важкодоступних поверхонь, медичних виробів, включаючи датчики медичної апаратури, наконечники для бормашин, медичні рукавички, для знезараження взуття (в т.ч. спецвзуття) - час експозиції 30 сек., при цьому знищує бактерії, віруси та гриби , у вогнищах туберкульозу – час експозиції 60 сек;  - можливість застосовувати засіб для гігієнічної та хірургічної антисептики шкіри рук, обробки шкірних покривів пацієнтів.  8. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 11 | Засіб дезінфікуючий  «Террацид», 1000 мл | шт | 40 | 1.Рідкий концентрат на основі діючих речовин: похідних гуанідину не менше 3,0%, ЧАС не більше 11,0%, третинні аміни чи діаміни не більше 5,5%, похідна органічної кислоти, вміщує хелатний комплекс (еквівалентно – пом’якшувач води чи комплексоутворювач), рН-регулятор, антикорозійний комплекс, мийний комплекс / або  рідкий концентрат на основі композиції речовин: третинні аміни чи діаміни – не більше 5,5%, ЧАС- не перевищує 11%, в комплексі з детергентами  2.У складі засобу не повинно міститись альдегідів, галогенів, в т.ч. хлору, окисників.  3.Має широкий спектр антимікробної дії – бактерицидний, туберкулоцидний (включаючи збудників туберкульозу), віруліцидний, фунгіцидний (в т.ч. щодо грибів роду Кандиди, дерматомікозів, плісняви тощо), спороцидний.  4. Проведення засобом:  - дезінфекції різноманітних поверхонь, включаючи поверхні апаратури та приладів, приміщення, сантехобладнання, в т.ч. під час поточних і генеральних прибирань;  - дезінфекції і передстерилізаційної очистки (окремих процесів і суміщених) медичних виробів;  - дезінфекції високого рівня напівкритичних медичних виробів (включаючи гнучкі ендоскопи, наркозо-дихальну апаратуру); - хімічної стерилізації;.  5. Сумісність засобу із різноманітними матеріалами виробів, поверхонь, приладів.  6. Наявність можливості не змивати залишки робочих розчинів з поверхонь у разі необхідності. Засіб біологічно розпадається.  7. Належить до 3 класу – 4 класу помірно небезпечних та мало небезпечних речовин. Не виявляє віддалених ефектів - сенсибілізуючого, канцерогенного, мутагенних, тератогенного та гонадотропного .  8. Можливість проведення робіт засобом в присутності людей  9. Розроблений скорочений режим дезінфекції медичних виробів та різноманітних поверхонь – 5 хвилин включно.  10. Виконання процесу хімічної стерилізації за короткий термін експозиції –15 хвилин включно.  11. Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції медичних виробів за режимом, який забезпечує бактерицидну, віруліцидну та фунгіцидну дію одночасно, та для дезінфекції під час генеральних прибирань, час експозиції не перевищує 60 хвилин - 1 000 л. із 1,0 л. концентрату.  12.Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції медичних виробів за режимом, який забезпечує бактерицидну, віруліцидну та фунгіцидну дію одночасно, та для дезінфекції під час поточних прибирань, час експозиції 5 хвилин – 200 л. із 1,0 л концентрату.  13.Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 12 | **Засіб дезінфікуючий**  **«Хлорантин актив»**  **(табл.** 3,2 г + 0,2 г**)** | шт | 50 | 1.Хлорвмісний засіб у вигляді таблеток - 3,2 г + 0,2 г.  2.Повинен містити не менше 80% натрієвої солі дихлорізоціанурової кислоти та допоміжні речовини, що забезпечують прискорене розчинення у воді, пом’якшення води, миючі властивості, підтримують рН робочого розчину (адипінова кислота, бікарбонат та карбонат і сульфат натрію). У складі відсутня трихлорізоцианурова кислота.  3.Робочі розчини не повинні псувати поверхні з дерева, скла, полімерних матеріалів, корозійностійких металів, гуми, пластмас.  4.Належить до 3 класу – 4 класу помірно небезпечних та мало небезпечних речовин. Не виявляє віддалених ефектів - сенсибілізуючого, канцерогенного, мутагенних, тератогенного та гонадотропного. Можливо проводити дезінфекцію засобом в присутності хворих, пацієнтів методом протирання  5.Має широкий спектр антимікробної дії – бактерицидний (включаючи мікобактерії туберкульозу), віруліцидний (включаючи збудників парентеральних та кишкових інфекцій), фунгіцидний, спороцидний.  6. Наявність скороченої експозиції (не більше 5 хв.) для дезінфекції поверхонь , санітарно-технічного обладнання в санітарних блоках, і не більше 15 хв. для знезараження прибирального інвентарю, в т.ч. в період оголошення епідемії ГРВІ.  7. Наявність скороченої експозиції (не більше 15 хв.) для дезінфекції поверхонь в приміщеннях, санітарно-технічного обладнання, предметів догляду хворих за режимами, які забезпечують знищення бактерій та збудників гепатитів В,С .ВІЛ/СНІДу  8. Можливість застосовувати засіб у випадках ускладнень епідемічної ситуації, в т.ч. проведення знезараження у вогнищах ОНІ, включаючи карантинні/конвенційні (конкретний режим повинен бути викладений в документах щодо застосування засобу).  9. Кількість літрів робочого розчину для знезараження медичних відходів (біологічних рідин), режим знезараження, який забезпечує знищення збудників бактеріальних, вірусних, грибкових (включаючи дерматомікози) інфекцій та туберкульозу, що відповідає вимогам наказу– не менше 200 літрів з 1 кг. засобу.  10. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 13 | Засіб мийний з  антибактеріальною дією «Данаклін»  універсальний, 1000 мл | шт | 270 | Засіб , концентрат, діюча речовина  із групи фенолів (група рекомендована наказом МОЗ №1777) - феноксіетанол (еквівалент 2-феноксіетанол або феноксіпропанол) не менше 1,5%, катіонактивні та неіоногенні ПАР (наприклад – похідні гуанідинів, ЧАС, третинні чи діаміни тощо) інші допоміжні складові  2. У складі засобу не повинно міститись альдегідів, галогенів, в т.ч. хлору, окисників, кислот.  3. Обробка засобом забезпечує знищення вегетативних форм бактерій, збудників парентеральних гепатитів (гепати В, С), збудників крапельних вірусних інфекцій (грипу, парагрипу, корона вірусної інфекції тощо), має фунгіцидну дію.  4. Проведення засобом:  - дезінфекції і відмивання від забруднень різноманітних поверхонь, включаючи поверхні апаратури та приладів, приміщення, сантехобладнання, меблів тощо ;  - дезінфекції і миття різноманітного посуду, холодильного обладнання.  5. Сумісність засобу із різноманітними матеріалами виробів, поверхонь, приладів. Наявність можливості не змивати залишки робочих розчинів з поверхонь у разі необхідності.  6. Належить до 4 класу мало небезпечних речовин. Робочі розчини засобу не подразнюють шкіру, слизові верхніх дихальних шляхів, не подразнюють чи слабко подразнюють слизові оболонки очей. Не виявляє віддалених ефектів - сенсибілізуючого, канцерогенного, мутагенних, тератогенного .  7. Можливість проведення робіт засобом в присутності пацієнтів методом протирання, занурення, замочування.  8. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 14 | Засіб дезінфікуючий «ФАН», 10 л | шт | 2 | Засіб для очищення, миття, санітарної обробки і (або) дезінфекції (у т.ч. при щоденних і генеральних вологих прибираннях, профілактичній дезінфекції), для миття, очищення і дезінфекції поверхонь приміщень, санітарно-технічного обладнання, посуду столового і лабораторного, медичних виробів (у т.ч. поєднаного с ПСО), білизни, предметів догляду за хворими тощо; для видаленні специфічних важких забруднень, зокрема, іржі, вапняного нальоту, водного та сечового каменю, брудо-сольових і жирових відкладень, крові тощо.  1. Засіб у вигляді рідкого концентрату, що містить в якості активно діючої речовини дидецилдиметиламоній хлорид (не менше 5,0%) та допоміжні компоненти, в т.ч. неіногенну ПАР, суміш мінеральної та органічної кислот, ароматизатор; без барвників;  2. У складі засобу мають бути відсутні альдегіди, похідні гуанідинів, аміни, спирти, активний хлор та кисень, інші леткі та екологічно несприятливі компоненти;  3. Показник рН 1% водного розчину засобу - 2,0±0,5, сумісність з різними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджувальної дії на матеріали оброблюваних об'єктів, у т.ч. з акрилу;  4. Засіб з широким спектром антимікробної дії: бактерицидна (у т.ч. проти S.aureus, P.aeruginosa, E.coli, Enterococcus hirae), туберкулоцидна (Mycobacterium tuberculosis), віруліцидна (зокрема, проти збудників грипу, вірусних гепатитів B, С та СНІД) і фунгіцидна (проти грибів роду Candida, дерматофітів і цвілевих грибів A.niger, в т.ч. у споровій формі) дія.  5. Безпечність засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування; можливість проведення дезінфекції в присутності пацієнтів методом протирання, замочування та занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;  6. Наявність у засобу виражених мийних, знежирюючи, чистильних та дезодоруючих властивостей; можливість поєднання в одному процесі миття, очищення і дезінфекції; наявність антистатичних властивостей;  7. Відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення; ефективність для видалення специфічних важких забруднень, зокрема, іржі (ефективність видалення іржи не менше 80% по відношенню до еталону, має бути підтверджена протоколом випробувань засобу), накипу, вапняного нальоту, брудо-сольових відкладень, водного та сечового каменю, крові, жирів тощо.  8. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) та гумового взуття при приготуванні та використанні робочих розчинів засобу методом протирання;  9. Відсутність необхідності дворазової обробки об'єктів та змивання залишків засобу з поверхонь приміщень після обробки;  10. Наявність в інструкції режимів швидкої дезінфекціїпри експозиції 2 хвилини, у т.ч. при грибкових інфекціях (дерматомікози);  11. Можливість використаний засобу в підлогомийних і посудомийних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні;  12. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинив без попередньої нейтралізації або розведення водою;  13. Фасування, пакування: каністра 10 л  14. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |
| 15 | Засіб дезінфікуючий «Хлорантин актив»  (табл.. по 1,0г №1000) | шт | 20 | 1.Хлорвмісний засіб у вигляді таблеток-1,0 г.+0,05 г. Повинен містити не менше 80% натрієвої солі дихлорізоціанурової кислоти (не менше 50% за активним хлором) та допоміжні речовини, що забезпечують прискорене розчинення у воді, пом’якшення води, миючі властивості, підтримують рН робочого розчину (адипінова кислота, бікарбонат, карбонат натрію, сульфат натрію). У складі відсутня трихлорізоцианурова кислота.  2.Робочі розчини не повинні псувати поверхні з дерева, скла, полімерних матеріалів, корозійностійких металів, гуми, пластмас.  3.Належить до 3 класу – 4 класу помірно небезпечних та мало небезпечних речовин. Не виявляє віддалених ефектів - сенсибілізуючого, канцерогенного, мутагенних, тератогенного та гонадотропного. Можливо проводити дезінфекцію засобом в присутності хворих, пацієнтів методами протирання, занурення.  4.Має широкий спектр антимікробної дії – бактерицидний (включаючи мікобактерії туберкульозу), віруліцидний (включаючи збудників парентеральних та кишкових інфекцій), фунгіцидний, спороцидний.  5. Наявність скороченої експозиції (не більше 5 хв.) для дезінфекції поверхонь, санітарно-технічного обладнання в санітарних блоках, і не більше 15 хв. для знезараження прибирального інвентарю, в т.ч. в період оголошення епідемії ГРВІ.  6. Наявність скороченої експозиції (не більше 15 хв.) для дезінфекції поверхонь в приміщеннях, санітарно-технічного обладнання, предметів догляду хворих, в т.ч. забруднених кров’ю.  7. Можливість застосовувати засіб у випадках ускладнень епідемічної ситуації, в т.ч. проведення знезараження у вогнищах ОНІ, включаючи карантинні/конвенційні (конкретний режим повинен бути викладений в документах щодо застосування засобу).  8.Засіб повинен бути придатний для знезараження біологічних рідин. Придатний до знезараження шкаралупи товарних (харчових) яєць, фруктів та овочів, ємностей для води.  9. Можливість приготування 5000л. робочого розчину для обробки поверхонь при інфекціях бактеріальної та вірусної етіології.  10. Кількість літрів робочого розчину для знезараження медичних відходів (біологічних рідин), режими знезараження, які забезпечують знищення збудників бактеріальних, вірусних, грибкових (включаючи дерматомікози) інфекцій та туберкульозу – не менше 235 літрів з 1 кг. засобу.  11. Кількість літрів робочого розчину для дезінфекції корозійностійких виробів медичного призначення (режими знезараження, які забезпечують знищення збудників бактеріальних, вірусних, грибкових (включаючи дерматомікози) інфекцій, час експозиції не перевищує 60 хвилин – не менше 830 літрів з 1 кг.  12.Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, копію висновку санітарно-епідеміологічної експертизи (для засобів зареєстрованих до 01жовтня 2023р, 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. |

*«У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «****або еквівалент****».*