

Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року

ДК 021:2015 24450000-3 — Агрохімічна продукція

22.11.2022 р.

На виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року, що вносить зміни до постанови КМУ від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів», ДУ «Головний медичний центр МВС України», код ЄДРПОУ 08735882; адреса: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116, надає інформацію про процедуру відкритих торгів з особливостями.

Назва предмету закупівлі: ДК 021:2015 24450000-3 — Агрохімічна продукція.

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2022-11-22-004328-a.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки № 33/4-1814 від 16.11.2022 головної медичної сестри Світлани Петровської відповідно до проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, з метою повного забезпечення дезінфекційними засобами і належного забезпечення надання кваліфікованої медичної допомоги пацієнтам установи, враховуючи потребу з обсягів споживання за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить – 253 000,00 грн з ПДВ.

Технічні характеристики (вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі ДК 021:2015 24450000-3 — Агрохімічна продукція:

№ з/п	Найменування товару, технічні вимоги	Міжнародна непатентована назва	Од. вимірю	Кількість
1	Засіб дезінфекційний «Тераліп протект» 2 л.	Засіб для дезінфекції та очищення поверхонь, обладнання з чутливих матеріалів 1. Засіб на основі ароматичних спиртів (2-дифенілетанол) – не менше 17,0%, ЧАСів (бензалконій хлорид – не менше 22,0%), амінів (n-C10-16-алкілтриметиленді) - не більше 1%, інгібітори корозії, неіоногенні ПАР. В складі препарату не повинні міститись альдегіди, хлор, надкислоти, окислювачі, кислоти, ферменти, гуанідини. Кількість амінів – не більше 1,5%. Величина pH концентрату складає 8,6. Кількість діючих речовин не менш трьох. 2. Засіб має антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників туберкульозу, (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Helicobacter pylory</i> , ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E. coli</i> 0157 (EHEC), <i>Enterococcus faecalis</i> , <i>E. faecium</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (у тому числі <i>K. pneumoniae</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i> , <i>Proteus vulgaris</i> , <i>Ps. aeruginosa</i> , <i>Acinetobacter</i> spp., ванкомицин-резистентний сінтерокок (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 A, B, C, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, коксакі-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовіrusні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіrusні 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. <i>T. mentagrophytes</i>), плісняві гриби, (у т.ч. <i>A.niger</i>)). 3. Засіб повинен забезпечувати високоефективну антимікробну дію при наявності великої кількості органічного забруднення поверхонь. Повинен видаляти біологічні плівки, і бути ефективним проти груп мікроорганізмів біоплівок. Миоча	шт	8

		<p>здатність робочих розчинів повинна складати від 85% на пористих поверхнях до 100% на гладких поверхнях.</p> <p>4. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 1276, EN 1650, EN 13624, EN 13697, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615.</p> <p>5. Робочі розчини засобу мають гарні мijuчі, емульгуючі та дезодоруючі властивості, можуть застосовуватися для одночасного миття та дезінфекції поверхонь з різних матеріалів; не фіксують забруднення органічного походження на поверхнях виробів медичного призначення, 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. Видаляють білкові, жирові (у т.ч. залишки крові, лікарських засобів) забруднення із поверхонь та порожнин виробів медичного призначення, гомогенізують мокротиння тощо</p> <p>6. Робочі розчини засобу можуть застосовуватися для знезараження устаткування, у т.ч. особливо-чутливих приладів та апаратів наркозно-дихальної апаратури, датчиків ультразвукової апаратури, кувезів, м'яких та твердих меблів; для знезараження перед утилізацією використаних виробів медичного призначення одноразового використання, медичних відходів з текстильних матеріалів (перев'язувальний матеріал, ватяні тампони, серветки), біологічних рідин (кров, сеча, слиз, мокротиння тощо), у т.ч. у зонах, що мають особливі вимоги до запахів (неонатальні блоки інтенсивної терапії тощо).</p> <p>7. Робочі розчини засобу не викликають корозії металів, не пошкоджують об'єкти, що виготовлені із корозійностійких металів, термостабільних і термолабільних матеріалів, скла, гуми, каучуку, штучної шкіри, полімерних матеріалів, латексу, тефлону, поліаміду, макролону, полістеролу, 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 знебарвлюють і не зменшують міцність тканини.</p> <p>8. Засіб, належить до 3 класу помірно небезпечних речовин при введенні в шлунок та парентеральному введенні, до мало небезпечних речовин при нанесенні на шкіру та при інгаляційній дії у вигляді пару (4 клас небезпеки); не вивляє сенсибілізуючих, канцерогенних, мутагенних та тератогенних властивостей. Робочі розчини засобу не подразнюють шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів.</p> <p>9. Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції.</p> <p>10. Можливість використання робочих розчинів у системах серветок протягом 35 діб.</p> <p>11. Можливість багаторазового використання розчинів методом занурення для дезінфекції виробів та інструментів протягом 35 діб.</p> <p>12. Можливість зберігання засобу від -5 °C до +40 °C. Засіб повинен зберігати свої властивості після замерзання та подальшого відтаювання.</p> <p>Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).</p>	
2	Засіб дезінфекційний	<p>1. Засіб для дестерилізаційного очищення, попереднього, остаточного очищення виробів медичного призначення, у т.ч. гнуучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, арто ларінго-, гістеро-, лапаро-, дуоденоскопів та інших) та інструментів до них; наркозо-дихальної апаратури, обладнання і приладдя для анестезіології та інтенсивної терапії, ручним і механізованим методом (у напівавтоматичних циркуляційних пристроях та у повністю автоматизованих машинах); в ультразвукових ваннах.</p> <p>2. Рідкий концентрат на основі комплексу ферментів (протеаза, ліпаза, амілаза) у кількості не менш 0,8% і амфотерних та неіоногенних ПАР у кількості не менш 10,0%, обов'язкова наявність інгібіторів корозії та регулятору pH.</p> <p>3. Відсутність пошкоджуval'noї дії на інструменти та матеріали, виготовлені із корозійностійких і нестійких до корозії металів, термостабільних і термолабільних матеріалів, скла, гуми, каучуків, полімерних, пористих матеріалів та інших (сталі, мідь, латунь, цинк, залізо, алюміній, поліетилен, полістиrol, акриліттрилобутадіенстиrol, поліметилметакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, поліетилентерефталат, поліаміd-6, полісульфон, полівінілхлорид твердий та м'який; натуральний, бутадіенакрилонітрильний, ізобутенізопреновий та бутадіенстиrolний, поліметилсилоксановий і</p>	шт 30

	<p>фторований каучуки, хлоропренова гuma, етиленпропілентерполімер, поліефіуретан, альгінат, силікони та інші).</p> <p>4. Можливість видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо забруднень, що важко видаляються методами миття та очищення або які вже підсохли, біоплівок;</p> <p>5. Можливість засосування засобу у комбінації з дезінфекційними засобами для підвищення очищувальний властивостей при різному органічному навантаженні.</p> <p>6. Можливість видалення забруднень на білизні або плям, що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жирові, та інші забруднення)</p> <p>7. Можливість миття поверхонь приміщень, обладнання, апаратури, устаткування, предметів догляду за хворими, видалення тощо.</p> <p>8. Засіб може застосовуватися в усіх підрозділах закладів охорони здоров'я, зокрема, у операційних блоках, відділеннях інтенсивної терапії, неонатології, пологових будинках, центрах з трансплантації органів, клінічних, бактеріологічних, вірусологічних та інших лабораторіях.</p> <p>9. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру засіб належить до 4 класу небезпеки (малонебезпечна речовина) згідно із законодавством, що діє на території України. Не виявляє місцево-подразнюючої, шкірно – резорбтивної і сенсиблізаційної дії, відсутні віддалені побічні ефекти (мутагенність, канцерогенність, тератогенність)..</p> <p>10. Термін зберігання засобу, у відкритій та повторно щільно закритій ємності такий же, як і у закритій оригінальній упаковці.</p> <p>Засіб можливо зберігати при температурі від -5°C до +35 °C</p> <p>Гарантійний термін зберігання засобу не менш ніж 3 роки з дати виробництва.</p> <p>Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).</p>		
3	<p>Засіб для обробки та маркування операційного, ін'єкційного поля, шкіри перед та після проведення різних маніпуляцій</p> <p>1. Готовий до застосування засіб для обробки та маркування операційного, ін'єкційного поля, шкіри перед та після проведення різних маніпуляцій.</p> <p>Засіб на основі комбінації 2-пропанолу не менш - 45,0% та 1-пропанолу не менш - 10,0 з додаванням 2-біфенілолу - 0,2%, розчину перекису водню (30%) - 0,33%, барвники, які відносяться до харчових (Е 104, Е 110, Е 151).</p> <p>Відсутність в складі препарatu віддушки, амінів, гуанідинів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, триклозану, повідону, йоду, домішок які пом'якшують шкіру.</p> <p>2. Засіб добре сумісний з тканинами, сприяє процесу загоєння ран. Разом з антимікробною дією забезпечує очищення шкіри та дезодорацію.</p> <p>виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), дифтерії, шигели, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, збудники внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні (у т.ч. <i>мультiresistantний золотистий стафілокок (MRSA)</i>, <i>ентерокок</i>, <i>синьогнійну паличку</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella spp.</i> (у тому числі <i>K. Pneumonia</i>, ванкомицин-резистентний <i>ентерокок (VRE)</i>, <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, <i>Acinetobacter junii</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т.ч. <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>pyogenes</i>, <i>pneumoniae</i>, <i>mutans</i>, α- та β-гемолітичний), <i>клострідії</i> (у т.ч. <i>Clostridium spp.</i>, <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), віруліцидні (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, у т.ч. вірусні гепатити A, B, C, 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, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби). Засіб виявляє пролонговані у часі (до 3-х годин) бактерицидні властивості, та може продовжуватися до 5 годин (в залежності від мікробного обсіменіння шкіри).</p>	шт	20

	<p>3. Засіб повинен відповідати Європейським стандартам EN 1500, EN 12791, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 1276, EN 13624, EN 13727, EN 1650. Не виявляє місцево-подразнюючої, шкірно-резорбтивної і сенсибілізуючої дії, відсутні віддалені побічні ефекти (мутагенність, канцерогенність, тератогенність).</p> <p>4. Засіб застосовується для перед- та післяоперативної обробки і маркування шкіри та швів, включаючи хірургічні втручання, катетеризацію, забір крові та ліквору, ін'екції, пункциї, розтини, дренування, біопсію та ін.; для обробки невеликих ран та травм, у т.ч отриманих під час виконання медичних, діагностичних, косметологічних та інших маніпуляцій.</p> <p>5. Засіб сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки, пов'язок. Нанесення засобу на скарифіковану шкіру не ускладнює загоєння штучно нанесених ран.</p> <p>Засіб може застосовуватися для профілактики грибкових захворювань та повторного інфікування шкіри, а також як антисептичний протигрибковий засіб при лікуванні хронічних грибкових захворювань з експозицією – 30 сек.;</p> <p>Забезпечує дезінфекцію шкіри - від 15 сек.</p> <p>Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).</p>	
4	<p>Засіб дезінфекційний «Квартацид хлор актив» - 1 кг (або еквівалент)</p> <p>1. Засіб на основі хлору у вигляді таблеток, що самостійно розчиняються у воді (в 1 банці - 330 таблеток.). Вміст активного хлору не менш 50%</p> <p>2. Засіб на основі композиції трихлорізоціанурової кислота (ТХЦК) не менш 43,0%, натрієвої солі дихлорізоціанурової кислоти (Na – сіль ДХЦК) не менш 20,0% (діючі речовини) гідрокарбонату натрію від 10,0 %, карбонату натрію від 20,0%, антикорозійні (наявність обов'язкова) та інші добавки до 7,0% Кількість діючих речовин не повинна бути менша двох.</p> <p>3. Можливість застосування засобу для дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення.</p> <p>4. Можливість застосування засобу для дезінфекції та одночасного миття поверхонь приміщень (стіни, підлога, двері, тверді меблі тощо), холодильного та технологічного обладнання, ємностей для зберігання питної води; білизни, предметів догляду хворих, санітарно-технічного обладнання, для знезараження виробів медичного призначення одноразового застосування, медичних відходів з текстильних матеріалів (в тому числі перев'язувальний матеріал, ватяні тампони, серветки тощо), виділень та біологічних рідин (кров, сироватка, мокротиння, промивні та змивні води тощо), посуду з під-виділенем; спеціального одягу, в т.ч. одноразового використання; сміттєпроводів, контейнерів та інших місткостей для сміття, санітарного транспорту, без додавання допоміжних речовин</p> <p>5. Таблетки самостійно розчиняються у воді без перемішування</p> <p>6. Зручність застосування (1 таблетка на 10 л води для обробки поверхонь при парентеральних вірусних інфекціях. Можливість приготування 5л робочого розчину завдяки насічкам на таблетках).</p> <p>7. Засіб не горить, вибухобезпечний, сумісний з милами, аніонними поверхнево-активними речовинами, амфoterними та неіоногенними речовинами, солями лужних металів неорганічних і органічних кислот</p> <p>8. Можливість зберігання робочого розчину та багаторазового застосування для дезінфекції та ПСО протягом не менше 7 діб.</p> <p>9. Наявність режимів для проведення дезінфекції та передстерилізаційного очищення інструментів при туберкульозі; для обробки поверхонь при туберкульозі.</p>	шт 50

10. Засіб повинен виявляти антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (тестований на культурах тест-штамів *Mycobacterium B5* та *Mycobacterium Terraes*), збудників особливо небезпечних інфекцій (туляремія, чума, холера), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (*MRSA*), ентерокок, синьогнійну паличку, протей, *Helicobacter pylori*, ешерихії, шигелі, клостиридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії (у т.ч. *Yersinia pseudotuberculosis*), коринебактерії, стрептококки, стафілококи, менінгококки, та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, хантга-, вакцинія-, папова-, ентеровірусні (у т.ч. поліоміеліт), Коксакі, ЕCHO, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденоіруслі інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип», має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист, яєць, личинок гельмінтів, гостриць), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, плесневі гриби) та спороцидні властивості. Засіб протестовано відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 16615, EN 13704 11. Можливість використання засобу для дезінфекції білизни в процесі прання у пральніх машинах.

12. Можливість дезінфекції овочей, фруктів, яєць птиці.

13. Можливість застосування засобу для знезараження води басейнів, шахтних та трубчастих колодязів, каптажів, систем водопостачання та водовідведення, каналізаційних колодязів тощо, знезараження стічних вод (у т.ч. з інфекційних вогнищ, лікарень).

14. Можливість проведення дезінфекції поверхонь способом протирання, замочування, занурення розчинами, що містять від 0,01% до 0,1 % включно активного хлору в присутності осіб, не причетних до проведення робіт (у т.ч. пацієнтів, відвідувачів, персоналу та інших осіб) без захисту органів дихання та очей.

15. Термін зберігання засобу - 5 років

16. Засіб повинен пом'якшувати воду та мати миючі, змочувальні, емульгуючі, гомогенізуючі та відбілюючі властивості, мати низьке піноутворення.

17. Кількість літрів робочого розчину, яку можна приготувати з одиниці концентрату (уп, кг, л) для дезінфекції різноманітних поверхонь з режимом дезінфекції об'єктів розчином деззасобу при крапельних інфекціях вірусної етіології, інфекціях з парентеральним механізмом передачі (включаючи збудників гепатитів A, B, C, вірус СНІД (ВІЛ), поліо- (поліоміеліт), вірус грипу A H5N1 («пташиний грип») і H1N1 при часі експозиції не більше 60 хв - не менше 3300 л робочого розчину.

18. Можливість застосування засобу для обробки поверхонь при вірусних та бактеріальних інфекціях при експозиції 60 хв в концентрації не більше 0,015%

19. У складі засобу не повинні міститись: альдегіди, алкілполіглікольефіри, сульфат натрію, гуанідини, аміни, ЧАСи, ПАР, окисники, спирти та їх похідні, барвники, ароматизатор.

20. 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 копії сертифікатів виробника).

21. 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 копії сертифікатів виробника).

24. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 22000, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).

Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).

5	<p>Засіб дезінфекційний «Дезманол пур» 1 л</p> <p>1. Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук на основі 2-пропанолу , вміст спирту не менше 75%, у вигляді рідини</p> <p>2. Наявність у складі засобу добавок (декспантенол та этилгексилгліцерин) для догляду за шкірою рук;</p> <p>3. 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 асептических приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики; для постійного застосування</p> <p>4. Можливість застосування засобу для: просочування серветок одноразового використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла;</p> <ul style="list-style-type: none"> - антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів; - дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів; - дезінфекції одягутих на руки медичних рукавичок; - швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь. <p>5. Можливість застосування засобу проти транзиторної, резидентної та патологічної мікрофлори шкіри. Наявність пролонгованої бактерицидної (включаючи збудників туберкульозу, лістерії (<i>Listeria monocytogenes</i>), мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерогеморагічна кишкова паличка <i>Enterohemorrhagic E. coli</i> 0157 (EHEC), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</i> <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезисте), віруліцидної (включаючи парентеральні віrusні гепатити A, B, C, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, поліома-, вакцинія-, герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(H5N1) «пташиний грип», А(H1N1) «свинячий грип», та фунгіцидної (включаючи кандидози, дерматомікози, <i>Aspergillus niger</i>, плісніяви гриби) дії.</p> <p>6. Можливість застосування засобу для інактивації збудника туберкульозу при експозиції 30 секунд, у т.ч. в умовах органічного забруднення. Ефективність в присутності забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо). Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 1500 та EN 12791.</p> <p>7. Наявність пролонгованих бактерицидних властивостей, що зберігаються не менше 3-х годин (у т.ч. не менше 3-х годин під рукавичками).</p> <p>8. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).</p> <p>Відсутність в складі препарату фарбників, віддушки, ЧАСів, амінів, гуанідінів, хлоргексидину, кислот, бутандіолубутандіолу, хлоргексидину, ПАР, 2-феноксіетанолу, перекису водню, повідому, йоду</p> <p>9. Час хіріргичної обробки не більше 1,5хв.</p> <p>10. Засіб стерильно профільтрований (фільтр 0.45 / 0.2 μm) під час виробництва для попередження зараження мікроорганізмами, включаючи бактеріальні спори; стабільний протягом не менше 3 років.</p> <p>13. Можливість зберігання при температурі від - 5 °C до +35 °C Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).</p>	шт	24
6	<p>Засіб дезінфекційний «Сеф Дез квік» №100 шт або еквівалент</p> <p>Серветки просякнуті засобом для швидкої дезінфекції</p> <p>1. Серветки з нетканого матеріалу просякнуті готовим до застосування дезінфікуючим засобом для проведення швидкої дезінфекції та очищення невеликих за розмірами поверхонь та об'єктів.</p> <p>2. Серветки просякнуті засобом на основі етилового спирту (в кількості від 70 % до 75%) з додаванням комплексу четвертинних амонійних сполук від 0,2 до 0,6% (алкілдиметилбензіламоній хлорид, дидецилдиметилламоній хлорид), октенідинудигідроксилорид, феноксіетанол, інгібіторкорозії, регулятор pH. Кількість діючих речовин у засобі - не менше трьох.</p> <p>3. Можливість застосування у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії для новонароджених, операційних, діалізу крові, трансплантації органів і інших асептических</p>	шт	200

		<p>приміщень, боксів та зон, що мають підвищенні вимоги до заходів асептики та антисептики</p> <p>4. Можливість застосування для:</p> <ul style="list-style-type: none"> - швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь; - дезінфекції одягнутих на руки медичних рукавичок; - очищенні і антисептичної обробки шкіри рук і тіла. <p>5. Можливість застосування серветок просякнутих засобом проти грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), Enterococcusfaecalis, Klebsiellapneumoniae, ProteusmirabilisEscherichiacoli, Helicobacterpylori, Ps. aeruginosa та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити A, B, C, D, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, корона-, поліома-, вакцинія-герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ЕCHO, Коксакі, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(H5N1) «пташиний грип», А(H1N1) «свинячий грип»), кору, та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, Aspergillusniger, плісняві гриби) властивості.</p> <p>6. Можливість застосування для інактивації збудника поліомієліту при експозиції 30 секунд, у т.ч. в умовах органічного забруднення. Ефективність в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо).</p> <p>7. Наявність пролонгованих бактерицидних властивостей, що зберігаються не менше 3-х годин (у т.ч. не менше 3-х годин під рукавичками).</p> <p>8. Безпечность засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).</p> <p>9. Відсутність в складі препарату фарбників, віддушки, амінів, гуанідінів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, перекису водню, повідану, йоду.</p> <p>10. Час обробки поверхонь не більше 30 сек. при всіх зазначених вище інфекціях..</p> <p>11. Можливість зберігання при температурі від -30 °C до +35 °C. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.</p> <p>12.. Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва</p> <p>13. Засіб повинен мати добре змочувальні та очищаючі властивості, добре розчинює та видаляє механічні, білкові, жирові забруднення, залишки крові тощо з поверхонь; не повинен пошкоджувати об'єкти, із металів, пластиків (поліетилен, полістирол, акрилонітрилбутадіенстирол, поліметилметакрилат, поламід, полікарбонат, полівінілхлорид), скла, гум (етилен-пропілентерполімер, фторкаучук, хлоропреновий, натуральний каучук, нітріловий, бутадіенстірольний каучук, полістірол)</p> <p>14. Фасування: М'яка упаковка з фольгованим прошарком та пластиковим клапаном для запобігання випаровування засобу; в упаковці по 100 штук. Розмір серветки не менше 180*130 мм</p> <p>15. Засіб, яким просякнуті серветки, повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).</p>	
7	«Медідерм регенерація» крем 1 л з дозатором	<p>Спеціальний продукт для медичного персоналу по догляду та відновленню шкіри рук медичного персоналу.</p> <p>1. Містить комплекс активних речовин: Д-Пантенол, Алантойн, Олія Ши, а також Вазелін, Олія ши, Гліцерил Стеарат, Цетеарет-20, Цетеарет-12, Цетеариловий спирт, Цетил Пальмітат, Цетилстеариловий спирт, Гліцерина моностеарат, Каприлік/Каприловий Тригліцерид, Гліцерин, консервант Емульсія « масло у воді ». Крем зі спеціально розробленим складом для відновлення (регенерації) виснаженої, сухої, чутливої, огрубілої шкіри, що сильно потріскалася.</p> <p>2. Рекомендований при зниженні регенераційних можливостей шкіри, що супроводжуються появою постійної сухості, дрібних ран, що не гояться, огрубілих ділянок. Забезпечує інтенсивний догляд та харчування, у тому числі при постійному частому митті та обробці антисептиками. Відновлює гідроліпідний шар шкіри, пружність та еластичність; заспокоює шкіру, зволожує її, знімає свербіж, роздратування, сприяє збереженню професійних можливостей.</p> <p>Швидко вбирається, має нейтральний pH.</p>	шт 150

		3. Підходить для шкіри будь-якого типу, для чутливої або сухої, є гіпоалергенним; може наноситися на вологу шкіру.		
8	Засіб дезинфекційний «БІОЛЮФТ CL» 0,800 кг (або еквівалент)	<p>1. Засіб призначений для дезінфекції (у т.ч. для швидкої дезінфекції) поверхонь приміщень (стіни, підлога, двері, тощо), важкодоступних поверхонь, твердих меблів, обладнання, предметів догляду хворих, посуду, білизни, прибирального інвентарю та санітарно-технічного обладнання, санітарного транспорту, транспорту для перевезення харчових продуктів, медичних відходів з текстильних матеріалів (в тому числі перев'язувальний матеріал, ватяні тампони, серветки тощо), виділень та біологічних рідин (кров, сеча, сироватка, ліквор, мокротиння, фекалії, залишки їжі, промивні та змивні води тощо), для дезінфекції виробів медичного призначення гуми, скла, пластмас, каучуку, полімерних матеріалів, силікону, корозійностійких металів, відпрацьованих виробів медичного призначення одноразового застосування; медичного обладнання та апаратури, (у т.ч. апаратів штучного дихання та обладнання для анестезії); оптичних приладів та обладнання; датчиків діагностичного обладнання (УЗД та ін.) , поверхонь кувезів для новонароджених; телефонних апаратів, корпусів моніторів, комп'ютерних клавіатур та іншої офісної техніки; для дезінфекції питної, стічної води, води у басейнах, системах охолодження, тощо; для аерозольної профілактичної дезінфекції повітря.</p> <p>2. Засіб на основі двох компонентів у вигляді порошків: Компонент 1 (База): натрію хлоріт 42%, натрію хлорид 47%, функціональні добавки – 11 %; Компонент 2 (Активатор): лимонна кислота - 95%, адипінова кислота- 3%, функціональні добавки - 2%. Діюча речовина - діоксид хлору.</p> <p>Відсутність у складі компонентів засобу альдегідів, ЧАСів, амінів, похідних гуанідинів, брому, спиртів, ферментів, гіпохлоритів, диметилгідантоїну, хлораміну, перкарбонатів, перборатів, ПАР, дихлорізоціанурової кислоти та її похідних, трихлорізоціанурової кислоти.</p> <p>3. Робочі розчини засобу прозорі, без кольору або злегка жовтуватого кольору, без запаху або з легким запахом хлору; мають дезодоруючі властивості, не фіксують біологічні забруднення, активно руйнують біоплівки. Робочі розчини Засобу використовуються для знезараження будь яких об'єктів, які виготовлені із дерева, скла, полімерних матеріалів корозійностійких металів, гуми, пластмас, кахлю, фаянсу; поверхні медичних приладів, апаратури та устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям. Не фіксують забруднення органічного (кров, слиз, мокротиння та інші) та неорганічного (залишки ліків, контрастних речовин та інші) походження. В зазначених режимах не викликають корозії поверхонь, які їм оброблюють.</p> <p>4. Робочі розчини засобу мають гарні відбілюючі властивості; пом'якшують воду, добре змиваються, не залишають нальоту, плям та липкої плівки на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці. Після використання робочих розчинів засіб повністю біологічно розкладається на нешкідливі для навколошнього середовища, людей та тварин воду та натрій хлорид.</p> <p>5. Засіб має антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології (у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Klebsiella</i> spp. (у тому числі <i>K. pneumoniae</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE), <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, <i>Acinetobacter junii</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т.ч. <i>Streptococcus</i> spp., <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>pyogenes</i>, <i>pneumoniae</i>, <i>mutans</i>, α- та β-гемолітичний), клострідії (у т.ч. <i>Clostridium</i> spp., <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), ешерихії, шигели, сальмонелі, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій), вірусів (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, папова-, Коксакі, ECHO, ентеровірусні (у т.ч. поліомієліт), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), лихоманка Ебола, фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергільози)) анаеробних та особливо-небезпечних інфекцій (сифірка, чума, холера, туляремія) та спороцидні властивості, засіб має овоцидні та ларвіцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків). Засіб протестовано</p>	шт	20

	<p>відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN14476, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN 16615, EN 13704.</p> <p>6. Засіб та його розчини засобу відповідно до ГОСТу 12.1.007-76 належать до 4 класу (малонебезпечні речовини) при нанесенні на шкіру. Засіб не спричиняє шкірно-подразнюючу, сенсибілізуючу, гонадотоксичну, канцерогенну дії.</p> <p>7. Можливість проведення дезінфекції методом «двох відер», та «підготовлених мопів» при витраті робочого розчину від 10 мл/м² - до 50 мл/м² поверхні, що піддається обробці в залежності від типу поверхонь, технічних характеристик обладнання та інвентарю, яким проводиться прибирання.</p> <p>Дезінфекція робочим розчином засобу методами протирання, замочування та занурення може виконуватися у присутності людей що не причетні до процесу дезінфекції (пациєнтів, відвідувачів та інших). Після обробки поверхонь робочим розчином засобу можна не змивати з них його залишки, приміщення провірювати не вимагається .</p> <p>8. Можливість виготовлення 4000 л робочого розчину з 800 г засобу (або 5000 л робочого розчину з 1 кг засобу) для застосування при режимах проти вірусних гепатитів та інших інфекцій вірусної етіології.</p> <p>9. Можливість знезараження стічних вод, у т.ч. з інфекційних вогнищ, лікарень, відпілень.</p> <p>10. Гарантійний термін придатності (термін зберігання) компонентів засобу не менше 3 років.</p> <p>Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).</p>		
9	<p>Засіб для дезінфекції, дестерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації, генеральних прибирань</p> <p>1. Засіб у вигляді порошку на основі перкарбонатнатрію</p> <p>2. До складу засобу входять: перкарбонатнатрію - не менше 15,1%, тетраацетилетилендіамін - не менше 9,9%, протеаза - не менше 0,2%, ліпаза - не менше 0,1%, амілаза - не менше 0,1%, целюлаза - не менше 0,03% (діючі речовини); інгібіторикорозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти, комплексоутворювач, інші допоміжні речовини до 100,0.</p> <p>3. До складу робочих розчинів входять: надоцтова кислота, протеаза, ліпаза, амілаза, целюлоза (діючі речовини); інгібіторикорозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти</p> <p>4. Робочі розчини засобу мають високі змочувальні, очищувальні, миючі (миючаздатність не менше 85%), емульгуючі, знежирюючі та дезодоруючі властивості, низькі піноутворення, не фіксують органічні забруднення, ефективні для видалення біоплівок.</p> <p>5. Робочі розчини самостійно розчинюються навіть ті забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикіпілі) 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 яківажепідсохли.</p> <p>6. При застосуванні засобу не ушкоджуються неіржавіча сталь, не пошкоджують вироби зі скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляні, фаянсу, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям</p> <p>7. Робочі розчини засобу мають відбілюючі дії 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 , порожнин та інших важко доступних місць; добре змиваються, не залишають нальоту і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізують мокротиння та інші виділення. Засіб застосовується для видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо забруднень, що важко видаляються методами миття та очищення;</p> <p>8. Засіб може використовуватись для проведення</p>	шт	10

	<p>поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, , застосування у вогнишах Інфекційних захворювань; для дестерилізаційного очищення, дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і дестерилізаційного 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 гнуцкі 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)</p> <p>9. 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;</p> <p>10. Засіб може використовуватися для дезінфекції та одночасного миття, дезодорування поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних пристрій, апаратів і устаткування, виробів медичного призначення.</p> <p>11. Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу <i>Mycobacteriumavium</i> та <i>Mycobacteriumterrae</i>, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Helicobacterpylory</i>, ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E. coli</i> 0157 (ЕНЕС), <i>Enterobactercloacae</i>, <i>Enterococcushirae</i>, <i>Enterococcusfaecalis</i>, <i>E. faecium</i>, <i>Klebsiellaspp.</i> (ут.ч..<i>Krpeumoniae</i>), <i>Acinetobacterbaumannii</i>, <i>Enterobateragglomerans</i>, <i>Enterobacters spp.</i>, <i>Proteusmirabilis</i>, <i>Proteusvulgaris</i>, <i>Helicobacterpylori</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, <i>A. Baumanii</i>, <i>Acenotobacterspp.</i>, ванкоміцин-резистентний ентерококк (VRE), шигели, клостиридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, стрептококки, стафілококки, менінгококки, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, D, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміко-, ханта-, вакцинія-, тога-, рота-, папова-, філо-, енtero- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, адено-вірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(H5N1) «пташиний грип», А(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергільози <i>Aspergillusniger</i>, <i>Aspergillusbrasiliensis</i>,)) та спороцидні властивості (B. <i>subtilis</i>, B. <i>anthracoides</i>, C. <i>Difficile</i>, сибирка); засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків)</p> <p>Протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 16615, EN 13704.</p> <p>12. Дезінфекцію засобом здійснюють методами протирання, зрошення, занурення та замочування. Засіб може бути також використаний в підлогомийних, посудомийних, пральніх машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні. Дезінфекцію засобом допускається також проводити методом «двохвідер» при витраті 15 мл/м² поверхні, що піддається обробці.</p> <p>13. Після проведення дезінфекції розчинами засобу має місце залишкова антимікробна дія. Проведення вологого прибирання після дезінфекції або змивання засобу з поверхонь не вимагається. Обробку поверхонь у приміщеннях методом протирання можна проводити у присутності людей.</p> <p>14. Засіб застосовується для дезінфекції тканин будь-якого типу низ абруднення. Білизну різного ступеню забруднення (I-IV ступенів)</p> <p>15. Засіб застосовується для дезінфекції високогорів'я, стерилізації окремих об'єктів. У т.ч. ендоскопів</p> <p>16. Можливість обробки поверхонь протягом короткого періоду 5,15 хв при бактеріальних та вірусних інфекціях</p> <p>17. Наявність короткого режиму для дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення 5,15 хв.; можливість застосування ультразвуку</p> <p>18. Можливість проведення дестерилізаційного очищення виробів медичного призначення,</p>
--	---

	<p>19. Можливість проведення знезараження медичних відходів з текстильних матеріалів, інструментів та інших виробів медичного призначення зі скла, гуми, металів, полімерних матеріалів, включаючи відпрацьовані вироби одноразового застосування, у т.ч. з з алишками крові (при інфекціях з парентеральним механізмом передачі), медичних відходів з текстильних матеріалів (в тому числі перев'язувальний матеріал, ватяні тампони, серветки, одяг одноразового застосування гумові рукавички), санітарно-технічного обладнання (у т.ч. ванни, раковини, ванни для ніг, «чаша» басейну), килимків дезбар'єрів, дезбар'єрів, гумових килимків, дерев'яних трапів, сміттеприбирального обладнання, сміттесбірників, сміттепроводів, посуду з-підвиділень, ємностей для зборувидіень..</p> <p>20. Дезінфекцію ванн або інших поверхонь засобом можна проводити за допомогою рукавичок з мікрофібри або мопів типу «Вермоп»</p> <p>21. Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, застосування гарячої води, додавання допоміжних речовин, не потребує додаткової активації). Відсутність необхідності попередньої підготовки інструментів до дезінфекції (протирання серветками (крім ендоскопів), ферментативним засобом, промивання, використання 2-х ємностей тощо)</p> <p>22. Можливість проведення генеральних прибирань у хірургічних відділеннях, акушерсько-гінекологічні клініках, пологових будинках, відділеннях неонатології, палатах, блоках і відділеннях інтенсивної терапії для новонароджених</p> <p>Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів у передбаченому законодавством порядку (надаються скановані оригінали або копії документів на підтвердження державної реєстрації).</p>	
--	---	--

Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Товар, запропонований Учасником, повинен бути повинен бути новим, таким, що не був у використанні і введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна бути підтверджена відповідними документами (декларація відповідності, підтвердження відповідності запропонованого товару щодо кількості та медико-технічним вимогам, тощо).

З метою запобігання закупівлі фальсифікованої продукції, яка може нанести шкоду здоров'ю пацієнтів та персоналу, для забезпечення безпечної роботи персоналу та дотримання законодавства щодо охорони праці, а також для отримання гарантій на своєчасне постачання медичних виробів, які є предметом закупівлі даних торгов, учасник має надати оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистрибутора, уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі цих торгов у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією тендериною документацією та тендериною пропозицією Учасника торгов.

Запропоновані вироби повинні бути дозволені до застосування на території України. На кожне найменування мають бути надані декларації відповідності, свідоцтво про якість або інші документи, що підтверджують можливість застосування вибору за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту.

Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Срок поставки: до 25.12.2022 р.

Місце поставки: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116.

Уповноважена особа

Ксенія КОВАЛЬОВА