

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

ДК 021:2015 24450000-3 Агрохімічна продукція

29.06.2023

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 «ГМЦ МВС України» (код ЄДРПОУ 08735882; адреса: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116) надає інформацію про процедуру відкритих торгів (з особливостями).

Предмет закупівлі: ДК 021:2015 24450000-3 Агрохімічна продукція.

Номер процедури закупівлі у електронній системі UA-2023-06-19-006452-а.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено відповідно до доповідної записки №33/4-1381 від 19.06.2023 та проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, та, враховуючи потребу, виходячи з обсягів використання. Орієнтовна вартість закупівлі становить – 970 000,00 грн з ПДВ.

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

№ п/п	Найменування предмету закупівлі або еквівалент	Медико-технічні вимоги	Од. вим.	Кіл-ть
1	Антисептичний засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук фасування 1л	1.Засіб у вигляді рідини для гігієнічної та хірургічної обробки рук, шкірних покривів. 2.Засіб на основі етилового спирту - 75,0%, хлоргексидину біглюконат – 0,5%, перекис водню - 0,45%. Кількість діючих речовин не менше трьох. Відсутність в складі препарату фарбників, амінів, гуанідинів, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, повідону, йоду, ферментів. Відсутність знежирюючого очищення шкіри. 3.Обов’язкова наявність високоякісних добавок для догляду за шкірою: гліцерин, д-пантенол, вітамінний комплекс, екстракти чаю зеленого та евкаліпту, регулятор рН, інші речовини які забезпечують посилення та пролонгацію діючих речовин, вода з нанокластерами срібла. 4.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. 5.Можливість застосування засобу для антисептичної обробки та маркування шкіри операційного та ін’єкційного полів; дрібних пошкоджень шкіри персоналу та пацієнтів медичних та інших закладів. 6.Можливість застосування засобу для антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів; дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів. 7.Можливість застосування засобу для швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та некритичних медичних виробів. Можливість застосування засобу для просочування серветок одноразового використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла та за допомогою дозуючих пристроїв; швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та некритичних медичних виробів.	шт	550

		<p>8.Засіб повинен мати пролонговані бактерицидні (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), дифтерії, <i>Listeria monocytogenes</i>, скарлатини, коклюшу, менінгіту, дизентерії, паратифів, інших сальмонельозів, ентерогеморагічної кишкової палички (<i>Escherichia coli</i>), шигельозів; штами збудників інфекцій, що пов'язані з наданням медичної допомоги, у т.ч. антибіотикорезистентні (у т.ч. мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, <i>Acinetobacter junii</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Streptococcus agalactie</i>, <i>pyogenes</i>, <i>pneumoniae</i>, <i>mutans</i>, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т.ч.<i>Clostridium spp.</i>, <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), особливо небезпечні інфекції (чума, холера, туляремія, черевний тиф, легіонельоз), віруліцидні (включаючи вірусні гепатити А, В, С, D, Е, ВІЛ, поліо-, рота-, корона-, норо-, поліома-, вакцина-, герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ЕСНО, Коксакі, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип», атипова пневмонія (SARS), кору) та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, аспергільози, у т.ч.<i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) властивості.</p> <p>9. Засіб відповідає Європейським стандартам EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 1275, EN 1276, EN 1040, EN 13624, EN 13727, EN 1650</p> <p>10.Можливість застосування засобу для інактивації збудника туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>) при експозиції 30 секунд, в умовах органічного забруднення (кров).</p> <p>11.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).</p> <p>Засіб зберігає усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію навіть при наявності великої кількості органічного забруднення шкірних покривів. Видаляє біологічні плівки, ефективний проти груп мікроорганізмів біоплівки.</p> <p>12.Час хірургічної обробки рук не більше 1,5хв. Засіб забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, що перешкоджає виділенню резидентної мікрофлори з глибоких шарів шкіри. Нанесення засобу на скарифіковану шкіру не ускладнює загоєння штучно нанесених ран. Ефективність в присутності забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча, тощо).</p> <p>13.Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).</p> <p>Засіб повністю біологічно розкладається. Непридатний для використання засіб скидається до каналізації після розведення. Можливість застосовування засобу без попереднього миття рук, без наявності раковин для миття рук та води.</p>	
--	--	---	--

		<p>14.Можливість зберігання при температурі від -15 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.</p> <p>Гарантійний термін зберігання засобу не менше 5 років з дати виробництва.</p> <p>15.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).</p> <p>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).</p> <p>16. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>17. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
2	Засіб дезінфекційний, фасування 1л	<p>1. Рідке, гелеподібне мило з антибактеріальною дією для дезінфекції та миття шкіри рук, тіла та слизових</p> <p>2. Засіб повинен містити: срібла нітрат, 0,1-0,2% (діюча речовина); <5% аніонні ПАР, <5% амфотерні ПАР, комплекс хелат дисольвін GL 38 з глюкогептонатом натрію, хлорид натрію, етилгексилгліцерин, перламутрова добавка, лимонна кислота.</p> <p>3. 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</p> <p>4. Відсутність в складі препарату амінів, гуанідинів, бутандіолу, хлоргексидину, 2-феноксіетанолу, триклозану, перекису водню, повідону, четвертинно амонієвих сполук.</p> <p>5. Можливість зберігання засобу при температурі від -5 °С до +25°С.</p> <p>6. Гарантійний термін придатності засобу не менш ніж 2 роки з дати виробництва</p> <p>7. 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.</p> <p>8. 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)</p> <p>9. 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</p>	шт	100

		<p>дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника)</p> <p>10. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів</p> <p>11. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
3	<p>Засіб для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня, стерилізації медичних інструментів, фасування 1л</p>	<p>1. Основне призначення засобу дезінфекція та стерилізація, у тому числі суміщення з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення, включаючи ендоскопи та інструменти до них, хірургічних і стоматологічних інструментів; дезінфекція високого рівня (ДВР)</p> <p>2. Засіб на основі глютарового альдегіду у кількості не менше 22,0 %, та С12-14 алкілдиметилбензиламонію хлориду у кількості не менше 10,0 %. Обов'язкова наявність антикорозійних добавок, хелатного комплексу, тензидів (неіоногенні та катіонні ПАВ). Сумарна кількість діючих речовин у концентраті засобу повинна становити не менше 32%.</p> <p>3. В складі препарату не повинні міститися формальдегід, у тому числі речовини, які при розведенні водою виробляють формальдегід (наприклад (етилендіоксид) диметанол) гліоксаль, хлор, гліоксалевий альдегід, окисники, гуанідини, аміни, спирти, ферменти (ензими).</p> <p>4. Робочі розчини засобу повинні мати добрі змочувальні, миючі емульгуючі та дезодоруючі властивості, не викликають корозії металів, не пошкоджують вироби з металів, скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляни, фаянсу, дерева та інших матеріалів.</p> <p>5. Робочі розчини не фіксують органічні забруднення, мають високу миючу та знежирюючу дію, ефективно розчиняють та видаляють 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 змиваються, не залишають липкої плівки і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізують мокротиння та інші виділення.</p> <p>6. Засіб повинен мати антимікробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium terrae</i>), кишкових (включаючи <i>antibiotic resistant</i>) і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Acinetobacter baumannii</i>, <i>Enterobacter agglomerans</i>, ентерокок, протей, <i>Helicobacter pylori</i>, ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E. coli</i> 0157 (EHEC), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</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. антибіотикорезистентні), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, оболонкових та безоболонкових вірусів (у т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рога-,</p>	шт	

норо-, папова-, ентеро- (у т.ч. поліовірусні, ЕСНО, Коксакі), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусних інфекцій, корона вірусів, у т.ч. SARS-Cov-2, що викликає COVID-19, лихоманки Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози)) та спороцидні властивості (*B. subtilis*, *B. anthracoides*, *B. anthracis*, *Clostridium difficile*); засіб має овоцидні та ларвіцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків).

7. Засіб повинен відповідати Європейським стандартам EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN13704. Ефективно видаляє та попереджає утворення біологічних плівок. Активний проти груп мікроорганізмів у біологічних плівках.

8. Можливість застосування робочих розчинів для ДВР та стерилізації багаторазово не менше 35 діб.

9. Наявність вибору зручного режиму для стерилізації (5, 15, 30, 60, 180 хв. та 10 годин).

10. Засіб добре сумісний з різними матеріалами хірургічних, стоматологічних та інших інструментів (у т.ч. виробів з неіржавіючої сталі, міді, латуні, цинку, алюмінію, пластиків (поліетилен, полістирол, поліметил метакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, 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.

11. Обробку поверхонь способом протирання розчинами засобу в концентраціях до 0,5% (включно) можна проводити в присутності пацієнтів та інших осіб, безпосередньо не причетних до проведення дезінфекційних засобів

12. Можливість використання робочих розчинів засобу для дезінфекції наркозно-дихальної апаратури, датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, зондів, катетерів, для дезінфекції поверхонь у приміщеннях, санітарно-технічного устаткування, посуду столового та лабораторного, білизни, прибирального інвентарю, санітарного транспорту, знезараження систем вентиляції та кондиціонування повітря, сміттєпроводів і ємностей для сміття, технологічного обладнання та устаткування.

13. Можливість використання робочих розчинів засобу для дезінфекції і достерилізаційного очищення ручним і механізованим способом, у т.ч. в установках ультразвукового очищення.

14. Можливість зберігання за температурою від -20 до + 40°C. Зберігає свої властивості після замерзання та подальшого розморожування.

15. Термін зберігання не менш 5 років.

16. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.

17. 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) та також 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). 18. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи		
4	Засіб для дезінфекції фасування 0,8 кг з мірною ложкою	<p>1. Засіб призначений для дезінфекції та дезодорації поверхонь приміщень, твердих меблів, предметів догляду хворих, посуду, прибирального інвентарю та санітарно-технічного обладнання, відбілювання та дезінфекції білизни; дезінфекції санітарного транспорту, транспорту для перевезення харчових продуктів; виділень та біологічних рідин, виробів медичного призначення; медичного обладнання та апаратури, (у т.ч. апаратів штучного дихання та обладнання для анестезії); для дезінфекції питної води.</p> <p>2. Засіб на основі двох компонентів: Компонент 1 має містити натрію хлорит (діюча речовина); Компонент 2 має містити кислоту (діюча речовина). Діюча речовина засобу - діоксид хлору.</p> <p>3. Відсутність у складі компонентів засобу альдегідів, ЧАСів, амінів, похідних гуанідинів, бромів, спиртів, ферментів, гіпохлоритів, диметилгідантоїну, хлораміну, перкарбонатів, перборатів, ПАР, дихлорізоціанурової кислоти та її похідних, трихлорізоціанурової кислоти.</p> <p>4. Засіб має антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, вірусів (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, корона-, ентеровірусні (у т.ч. поліомієліт), фунгіцидні, та спороцидні властивості.</p> <p>5. Робочі розчини засобу мають 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 навколишнього середовища, людей та тварин воду та натрій хлорид.</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, сенсibiliзуючу, гонадотоксичну, канцерогенну дії. При змішуванні компонентів, двоокис хлору, що утворюється, розчиняється у воді і не становить небезпеку при вдиханні.</p> <p>7. Дезінфекція робочим розчином засобу методами протирання, замочування та занурення може виконуватися у присутності людей що не причетні до процесу дезінфекції (пацієнтів, відвідувачів та інших).</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. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів</p> <p>10. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>	шт	30
5	Ферментативний миючий засіб для передстерилізаційного	1. Засіб для достерилізаційного очищення, попереднього, остаточного очищення виробів медичного призначення, у т.ч. гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро ларинго-, гістери-, лапаро-, дуоденоскопів та інших) та інструментів до них; наркозо-дихальної апаратури, обладнання і приладдя для анестезіології та	шт	20

	<p>очищення виробів медичного призначення фасування 2л</p>	<p>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 регулятора рН. Відсутність в складі препарату фарбників, хлору (та хлорутворюючих речовин), альдегідів, амінів, гуанідинів, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану</p> <p>3. Відсутність пошкоджу вальної 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 (сталь, мідь, латунь, цинк, залізо, алюміній, поліетилен, полістирол, акрилнітрилобутадієнстирол, поліметилметакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, поліетилентерефталат, поліамід-6, полісульфон, полівінілхлорид твердий та м'який; натуральний, бутадієнакрилонітрильний, ізобутенізопреновий та бутадієнстирольний, поліметилсилоксановий і фторований каучуки, хлоропренова гума, етиленпропілентерполімер, поліефіруретан, 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, біоплівки;</p> <p>5 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 сенсibiliзуючої дії, відсутні віддалені побічні ефекти (мутагенність, канцерогенність, тератогенність).</p> <p>6. Можливість видалення забруднень на білизні або плям, що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жири, та інші забруднення)</p> <p>Можливість миття поверхонь приміщень, обладнання, апаратури, устаткування, предметів догляду за хворими, тощо.</p> <p>7. Сумісність засобу з матеріалами ендоскопічного обладнання виробників ендоскопічного обладнання («Karl Storz» або «Pentax» або «Olympus» або інш.).</p> <p>8. Засіб може застосовуватися в усіх підрозділах закладів охорони здоров'я, зокрема, у операційних блоках, відділеннях інтенсивної терапії, клінічних, бактеріологічних, вірусологічних та інших лабораторіях.</p> <p>9. 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>10. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів</p> <p>11. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
6	<p>Засіб для дезінфекції, передстерилізаційного очищення медичних інструментів</p>	<p>1. Засіб у вигляді рідкого прозорого концентрату на основі похідних кокоспропілендіамінгуанідинацетату – не менше 14%, ароматичних спиртів (феноксіпропаноли – не менше 35%), та ЧАСів (бензалконіум хлорид – не менше 2,5%). Обов'язкова наявність антикорозійних добавок.</p>	шт	10

<p>фасування 2л</p>	<p>2. Кількість АДР у концентраті засобу повинна становити не менше 50%. Кількість діючих речовин не менш трьох.</p> <p>3. В складі препарату не повинні міститися альдегіди, хлор, окисники, ферменти.</p> <p>4. Робочі розчини засобу повинні мати добрі змочувальні, миючі (миюча здатність не менше 85%), емульгуючі та дезодоруючі властивості, не викликати 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) та поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, не знебарвлювати і не зменшувати міцність тканин.</p> <p>5. Робочі розчини засобу не фіксують органічні забруднення, 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, липкої плівки і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізують мокротиння та інші виділення.</p> <p>6. Засіб призначений для дезінфекції медичних інструментів та ендоскопів (включаючи хірургічні та стоматологічні інструменти, у т.ч. ротаційні і замкові, гнучкі та жорсткі ендоскопи, зонди усіх видів, елементи наркозно-дихальної апаратури, анестезіологічне обладнання, кювети, датчики до апаратів УЗД та інші медичні інструменти), лабораторного посуду із різних матеріалів (скла, металів, у т.ч. міді, латуні, цинку, алюмінію, інструментальної сталі, пластмас (поліетилен, полістирол, акрілонітрілбутадієнстірол, поліметилметакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, поліетилентерефталат, поліамід, полісульфон, полівінілхлорид та ін.), гуми (натуральний, нітрильний, ізобутилен-ізопреновий, хлоропропіленовий, фторуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан), композитних та інших матеріалів.</p> <p>7. Можливість застосування засобу для дезінфекції та одночасного миття поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування (у т.ч. з особливо-чутливих матеріалів: обладнання та наркозно-дихальної апаратури, датчиків ультразвукової апаратури, рентгенодіагностичного, радіологічного обладнання, апаратури та обладнання для комп'ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангиографічних комплексів та інших видів обладнання); посуду, білизни, предметів догляду за хворими, санітарно-технічного обладнання, прибирального інвентарю.</p> <p>8. Засіб повинен мати антимикробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, <i>M. Terraе</i>, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, протей, <i>Helicobacter pylory</i>, ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E. coli 0157</i> (EHEC), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і</p>		
---------------------	---	--	--

		<p>розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших інфекцій, пов'язаних з наданням медичної допомоги, у т.ч. антибіотикорезистентні), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, 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, Е, 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: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози).</p> <p>9. Засіб повинен бути протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14562, EN 14348, EN 14563, EN14476.</p> <p>10. Складові речовини засобу не виявляють сенсителізуючих, гонадотропних, канцерогенних, кумулюючих, мутагенних і тератогенних властивостей. Робочі розчини не подразнюють шкіру.</p> <p>11. Засіб не повинен вимагати спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише гарячої або лише холодної води, тощо).</p> <p>12. Можливість багаторазового використання робочого розчину протягом 7 діб.</p> <p>13. Засіб повинен мати можливість застосування у комбінації з ферментативним засобом при ручній і механізованій обробці та за допомогою ультразвукових пристроїв.</p> <p>14. Застосування робочих розчинів в ультразвукових пристроях в концентрації 2,0% протягом 15 хвилин забезпечує знищення бактерій, вірусів, грибків та мікобактерій туберкульозу (включно з M. Terrae).</p> <p>15. Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних гепатитах (не більше 5 хвилин).</p> <p>16. Можливість приготування з 1 літру концентрату не менше 1000 літрів робочого розчину, за режимом використання для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних інфекціях при експозиції 60 хвилин.</p> <p>17. При застосуванні препарату не повинно бути необхідності попередньої підготовки інструментів, крім ендоскопів, до дезінфекції (протирання серветками, протирання серветками з ферментативним засобом, промивання, використання 2-х ємностей тощо).</p> <p>18. Можливість зберігання засобу при температурі від -20°C до + 40°C. Засіб зберігає свої властивості після замерзання та подальшого розморожування.</p> <p>19. Гарантійний термін зберігання засобу не менше 3 років з дати виробництва.</p> <p>20. Можливість зберігання засобу після відкриття та щільного закриття упаковки на весь гарантійний термін зберігання (прописано у регламенті).</p> <p>21. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>22. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
--	--	--	--	--

7	<p>Засіб дезінфекційний для достерилізаційного очищення, миття та дезінфекції ,фасування 1 кг</p>	<p>1.Ферментативний засіб дезінфекційний у вигляді дрібнокристалічного порошку для достерилізаційного очищення, миття та дезінфекції. Засіб якій має у складі не менш трьох ферментів: протеаза, ліпаза, амілаза загальною кількістю від 0,3 до 1,5% (діючі речовини), натрію карбонат, натрію перкарбонат – від 5% до 10 %, Трилон Б – від 5% до 10%, неіоногенні ПАР не менш 5%, полікарбоксілати до 5%, інгібітори корозії, інші функціональні добавки. Кількість діючих речовин не менш трьох (повинно бути підтверджено Висновком ДСЄЕ).</p> <p>2.Засіб екологічно безпечний – розпадається на речовини які не шкодять здоров'ю та екології. У складі засобу не повинні міститися, хлор (та хлорутворюючі речовини), альдегіди, аміни, гуанідини, кислоти, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану</p> <p>3.Робочі розчини засобу повинні мати відмінні змочувальні та миючі властивості, видаляти механічні, жирові, білкові, вуглеводні забруднення, залишки крові, секретів та інших біологічних рідин організму людини, залишки лікарських засобів тощо із зовнішніх поверхонь, внутрішніх каналів та порожнин виробів медичного призначення; добре змиваються з оброблених об'єктів, не залишають нальоту, осаду, плям, низькопінні, не пошкоджують об'єкти, що виготовлені із металів, скла, полімерних матеріалів, гуми, термолабільних та термостабільних матеріалів.</p> <p>4.При використанні робочих розчинів засобу, самостійно розчинюються навіть ті забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, секрет, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, біоплівки, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підсохли.</p> <p>5.Засіб дезінфекційний використовується для достерилізаційного очищення виробів медичного призначення, профілактичної дезінфекції, миття, та миття та дезінфекції поверхонь у приміщеннях, санітарно-технічного устаткування, проведення генеральних прибирань, а також прання у поєднанні з дезінфекцією;</p> <p>Засіб використовується для очищення, миття та дезінфекції (у т.ч. поєднаних в одному етапі) предметів догляду за хворими, лабораторного посуду, з використанням ультразвукового та циркуляційного мийного обладнання</p> <p>6.Засіб використовується для достерилізаційного очищення виробів медичного призначення, що виготовлені із металу, скла, гуми і полімерних матеріалів, включаючи жорсткі та гнучкі ендоскопи, медичні інструменти до гнучких ендоскопів, стоматологічні та хірургічні інструменти;</p> <p>7.Засіб забезпечує протимікробну дію на грампозитивні та грамнегативні бактерії у т.ч на <i>Escherichia coli</i>, <i>Pseudomonas Aeruginosa</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, віруліцидну (включаючи парентеральні вірусні гепатити В, С, СНІД, рота-, норо-, поліома-, адено- каліцівірусні інфекції, у т.ч. всі штами коронавірусу, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип») та фунгіцидну дію (у відношенні грибів роду <i>Candida</i>, дерматофітів і цвілевих грибів <i>A.niger</i>).</p> <p>8.Можливість використовувати для приготування робочих розчинів воду температурою від 18°C до 45°C</p>	шт	200
---	---	--	----	-----

		<p>Можливість багаторазового використання робочих розчинів засобу не менш 72 годин.</p> <p>9.Витрати робочого розчину від 10 мл/м² при митті, очищенні та дезінфекції поверхонь методом «підготовлених мопів». Змивання засобу з поверхонь не вимагається.</p> <p>10.Можливість використання засобу для знезараження медичних відходів, у т.ч. перев'язувального матеріалу (ватні кульки, тампони, серветки, одноразова білизна).</p> <p>11.Можливість зберігання засобу при температурі від 0 °С до +25 °С.</p> <p>Гарантійний термін зберігання засобу не менш ніж 2 роки з дати виготовлення</p> <p>12.Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>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) та 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).</p> <p>13. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
8	<p>Засіб для дезінфекції поверхонь приміщень, обладнання, відпрацьованих матеріалів, дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення</p> <p>Фасування 1 кг</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, емностей для зберігання питної води; білизни, предметів догляду хворих, санітарно-технічного обладнання, для знезараження виробів медичного призначення, виділень та біологічних рідин (кров, сироватка, мокротиння, промивні та змивні води тощо), посуду з під-виділень; 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 розчинюються 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, амфотерними 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>	шт	500

		<p>9. Наявність режимів для проведення дезінфекції та передстерилізаційного очищення інструментів при туберкульозі; для обробки поверхонь при туберкульозі</p> <p>10. Засіб повинен виявляти антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (тестований на культурах тест-штамів <i>Mycobacterium B5</i> та <i>Mycobacterium Terrae</i>), 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, <i>Helicobacter pylori</i>, ешерихії, шигели, клостридії, сальмонели, клебсіели, легіонели, лептоспіри, ієрсинії (у т.ч. <i>Yersinia pseudotuberculosis</i>), коринбактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, папова-, ентеровірусні (у т.ч. поліомієліт), Коксакі, ЕСНО, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип», має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист, яєць, личинок гельмінтів, гостриць), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, плісняві гриби) та спороцидні властивості.</p> <p>Засіб протестовано відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN 16615, EN 13704</p> <p>11. Можливість використання засобу для дезінфекції білизни в процесі прання у пральних машинах.</p> <p>12. Можливість дезінфекції овочів, фруктів, яєць птиці.</p> <p>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).</p> <p>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.</p> <p>16. Засіб повинен пом'якшувати воду та мати миючі, змочувальні, емульгуючі, гомогенізуючі та відбілюючі властивості, мати низьке піноутворення.</p> <p>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 А, В, С, вірус СНІД (ВІЛ), поліо-(поліомієліт), вірус грипу А Н5N1 («пташиний грип») і Н1N1 при часі експозиції не більше 60 хв - не менше 3300 л робочого розчину.</p> <p>18. Можливість застосування засобу для обробки поверхонь при вірусних та бактеріальних інфекціях при експозиції 60 хв в концентрації не більше 0,015%</p> <p>19. У складі засобу не повинні міститись: альдегіди, алкілполіглікольєфіри, сульфат натрію, гуанідини, аміни, ЧАСи, ПАВ, окисники, спирти та їх похідні, барвники, ароматизатор.</p>		
--	--	---	--	--

		<p>20. Можливість зберігання засобу при температурі від -25°C до + 40°C</p> <p>21. Засіб, повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів та мати висновок, інструкцію і сертифікат якості</p> <p>22. 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).</p> <p>23. 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).</p> <p>Термін зберігання засобу - 5 років</p>		
9	<p>Дезінфекційний засіб для проведення швидкої дезінфекції фасування 950 мл</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Засіб для проведення швидкої дезінфекції та очищення невеликих за розмірами поверхонь та об'єктів у вигляді рідини. 2. 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 % (C12-C16 алкілдиметилбензил амоній хлорид, амоній, дидецилдиметилхлорид); N-C8-10-ацил-N-метилглюкамін, перекис водню - 0,45, октенідину дигідрохлорид, інгібітор корозії (обов'язково), регулятор рН, інші компоненти, що забезпечують посилення властивостей засобу та пролонговану дію. Кількість діючих речовин не менш трьох. 4. В складі препарату не повинні міститись фарбники, віддушки, альдегіди, хлор, ПГМГ, хлоргексидин, кислоти, бутандіол, пропілові та ароматичні спирти, кислоти, ферменти, триклозан, повідон, йод, жирові речовини, у т.ч. речовини та комплекси по догляду за шкірою рук. 3. Засіб повинен мати добрі змочувальні та очищаючі властивості, добре розчиняти та видаляти механічні, білкові, жирові забруднення, залишки крові тощо з поверхонь. 4. 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), добре змивається з оброблених об'єктів, швидко висихає, не залишає нальоту. 5. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію до грампозитивних та грамнегативних бактерій включаючи збудників туберкульозу ((у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), дифтерії, шигели, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, збудники внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні (у т.ч. мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella spp.</i> (у тому числі <i>K. Pneumonia</i>, ванкомицин- 	шт	

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 agalactiae*, *pyogenes*, *pneumoniae*, *mutans*, α - та β -гемолітичний), клостридії (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, Е, ВІЛ, рота-, корона-, норо-, поліома-, вакцина-, герпес- адено-, параміксо-, ханта-, папова-, каліцівірусні інфекції, ентеровіруси (у т.ч. поліо-, віруси ЕСНО, Коксаки), респіраторно-синцитіальні, риновірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), кору та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, *Aspergillus niger*, плісняві гриби) та овоцидні властивості.

7. Засіб виявляє пролонговані бактерицидні властивості, що зберігаються не менше 3-х годин. Видаляє біологічні плівки, ефективний проти груп мікроорганізмів біоплівок.
8. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 1040, EN13624, EN 13697, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615
9. 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 (інвалідні коляски, носилки, підноси та візки, ліжок для хворих, породіль, новонароджених, дітей), а також 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; систем кондиціювання; телефонів, кнопок апаратів; для дезінфекції, очищення, висушування після дезінфекції високого рівня виробів медичного призначення, включаючи ендоскопи та інструменти до них.
10. За необхідності засіб може застосовуватися для гігієнічної дезінфекції шкіри (у т.ч. шкіри рук) експозиція – 30 сек.
11. 8.Рекомендовані витрати засобу складають при мінімальному забрудненні 10 - 15 мл/м², при наявності візуального органічного забруднення - 20-30 мл/м².
12. 9.Допускається проведення дезінфекції способом протирання у присутності хворих, персоналу та інших осіб (у т.ч. дітей, відвідувачів лікарень) без захисту органів дихання та очей.
13. 10.Можлива утилізація шляхом розведення та скидання до каналізації. Засіб повністю біологічно розкладається.

		<p>14. 11.Гарантійний термін зберігання засобу не менше 5 років.</p> <p>15. Можливість зберігання засобу при температурі від - 35 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після розморожування.</p> <p>16. 12.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).</p> <p>13. 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).</p> <p>Фасування 950мл</p> <p>14. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>15. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
10	Серветки просякнуті засобом для швидкої дезінфекції, фасування упаковка 100 штук	<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), октенідину дигідрохлорид, феноксіетанол, інгібітор корозії, регулятор рН. 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 асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені 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; - очищення 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), Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis Escherichia coli, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити А, В, С, D, ВІЛ, поліо-, рота-, коро-, корона-, поліома-, вакцина- герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ЕCHO, Коксакі, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), кору, та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, Aspergillus niger, 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</p>	шт	450

		<p>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. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).</p> <p>9. Відсутність в складі препарату фарбників, віддушки, амінів, гуанідинів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, перекису водню, повідону, 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 °С до +35 °С. 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 добрі 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, акрилонитрилбутадієнстирол, поліметилметакрилат, поламід, полікарбонат, полівінілхлорид), скла, гум (етилен-пропілен-терполімер, фторкаучук, хлоропреновий, натуральний каучук, нітріловий, бутадієн-стирольний каучук, полістирол).</p> <p>14. Фасування: М'яка упаковка з фольгованим прошарком та пластиковим клапаном для запобігання випаровування засобу. Розмір серветки не менше 180*130 мм</p> <p>15. Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років.</p> <p>16. Засіб, яким просякнуті серветки, повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>17. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
11	Засіб для обробки та маркування операційного, ін'єкційного поля, шкіри, забарвленій, фасування 1л	<p>1. Засіб для антисептичної обробки та маркування шкіри операційного та ін'єкційного полів; антисептичної обробки шкіри перед та після проведення різних маніпуляцій у пацієнтів будь-якого віку, у т.ч. дітей: ін'єкції, пункції (органів, суглобів, спинномозкового каналу), щеплення, забір крові, встановлення дренажів, катетерів (у т.ч. центральних венозних, катетерів для епідуральної, спінальної анестезії) та інших хірургічних втручаннях.</p> <p>2. Засіб на основі етилового спирту (в кількості від 70 % до 75%) з додаванням комплексу четвертинних амонійних сполук від 0,02 до 0,04% (алкілдиметилбензіламоній хлорид, дидецилдиметилламоній хлорид), октенідину дигідрохлориду, феноксіетанолу, декспантенолу, етилгексилглицерину, барвники, що забезпечують темно-коричневий колір, регулятор рН. Кількість діючих речовин не менше трьох.</p> <p>Відсутність в складі препарату віддушки, амінів, гуанідинів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, пропілових спиртів, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри</p> <p>3. Можливість застосування засобу у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної</p>	шт	150

		<p>терапії для новонароджених, операційних, діалізу крові, трансплантації органів і інших асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики</p> <p>4.Можливість застосування засобу проти транзиторної, резидентної та патогенної мікрофлори шкіри. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу <i>Mycobacterium terrae</i>, <i>Mycobacterium avium</i>, лістерії (<i>Listeria monocytogenes</i>), дифтерії, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерогеморагічна кишкова паличка <i>Enterohaemorrhagic 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. антибіотикорезистентні), віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити А, В, С, D, Е, F, G, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, корона-, поліома-, вакцина-, герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ЕCHO, Коксакі, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), кору, атипової пневмонії (SARS) та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) властивості.</p> <p>Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 14348, EN 14476, EN 13624, EN 13727.</p> <p>5. Можливість застосування засобу 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). Ефективність проти груп мікроорганізмів біоплівки.</p> <p>6.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 обмінення шкіри).</p> <p>7.Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріонотоксичних).</p> <p>8.Можливість зберігання при температурі від -30 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.</p> <p>Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва</p> <p>9.Можливість застосування засобу для антисептичної обробки дрібних пошкоджень шкіри персоналу та пацієнтів, гігієнічної та хірургічної обробки рук.</p> <p>10.Засіб сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки, пов'язок. Нанесення засобу на скарифіковану шкіру не ускладнює загоєння штучно нанесених ран.</p> <p>11.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) та 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).</p>		
--	--	---	--	--

		12. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. 13. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи		
12	Продукт для медичного персоналу по догляду та відновленню шкіри рук медичного персоналу – крем, фасування 1л	1 .Містить комплекс активних речовин: Д-Пантенол, Алантоїн, 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». 2.Крем зі спеціально розробленим складом для відновлення (регенерації) виснаженої, сухої, чутливої, огрубілої шкіри ,що сильно потріскалася. Рекомендований при зниженні регенераційних можливостей шкіри, що супроводжуються появою постійної сухості, дрібних ран, що не гояться, огрубілих ділянок. 3.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. 4.Швидко вбирається, має нейтральний рН. Підходить для шкіри будь-якого типу, для чутливої або сухої, є гіпоалергенним; може наноситися на вологу шкіру	шт	100
13	Засіб для дезінфекції та очищення поверхонь, обладнання з чутливих матеріалів фасування 5л	1.Концентрований рідкий дезінфекційний засіб для дезінфекції та очищення поверхонь, обладнання з чутливих матеріалів при проведенні поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань при збудниках внутрішньолікарняних інфекцій. 2.Засіб містить від 22,0 до 24,0 -бензалконію хлориду; від17,0 до 19,0 – 2 - феноксіетанолу, від 1,0 до 1,2 - N-(3-амінопропіл) - N- додецил-1,3- діаміну (діючі речовини); ензимний комплекс: амилаза, ліпаза, протеаза, інгібітори корозії, хелатний комплекс, ПАР. В складі препарату не повинні міститись альдегіди, хлор, надкислоти, окислювачі, кислоти, гуанідини. Величина рН концентрату складає 8,6. Активно діючих речовин не менш ніж 40%. Кількість діючих речовин не менш трьох. 3.Засіб має антимікробні властивості щодо грамположитивних 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 pylori</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 ентерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринібактерії, 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-, коксакі-, папова-, ентеро-(в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола,	шт	25

збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(H5N1) «пташиний грип», А(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. T. mentagropytes), плісняві гриби, (у т.ч. A.niger)).

4.Засіб повинен забезпечувати високоефективну антимікробну дію при наявності великої кількості органічного забруднення поверхонь. Повинен видаляти біологічні плівки, і бути ефективним проти груп мікроорганізмів біоплівок.

Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624 EN 13697 EN 13727 EN 14348 EN 14476 EN 14561 EN 14562 EN 14563 EN 16615.

5.Робочі розчини засобу мають гарні миючі, 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

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; біологічних рідин (кров, сеча, слиз, мокротиння тощо), у т.ч. у зонах, що мають особливі вимоги до запахів (неонатальні блоки інтенсивної терапії тощо).

6.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, 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 знебарвлюють і не зменшують міцність тканини.

7.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 безпеки); не виявляє сенсibilізуючих, канцерогенних, мутагенних та тератогенних властивостей. Робочі розчини засобу не подразнюють шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів.

8.Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції.

Можливість використання робочих розчинів у системах серветок протягом 35 діб.

Можливість зберігання засобу від -20 °C до +35 °C. Засіб повинен зберігати свої властивості після замерзання та подальшого відтаювання.

		<p>Можливість багаторазового використання розчинів для дезінфекції виробів медичного призначення та інструментів не менше 21 діб.</p> <p>9.Гарантійний термін зберігання - 5 років з дати виробництва.</p> <p>10.Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>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)та 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</p> <p>11. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
14	<p>Засіб для дезінфекції, достерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації, генеральних прибирань фасування 1,5 кг</p>	<p>1. Засіб у вигляді порошку на основі перкарбонату натрію.</p> <p>2. До складу засобу входять: перкарбонат натрію - не менше 15,1%, тетраацетилетилендіамин - 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); інгібітори корозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти, комплексоутворювач, інші допоміжні речовини до 100,0. Кількість діючих речовин не менш шести (повинно бути підтверджено Висновком ДСЄЄ).</p> <p>3. 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.</p> <p>4. Робочі розчини засобу мають високі змочувальні, очищувальні, миючі (миюча здатність не менше 85%), емульгуючі, знежирюючі та дезодоруючі властивості, низьке піноутворення, не фіксують органічні забруднення, ефективні для видалення біоплівки.</p> <p>5. Робочі розчини самостійно розчинюються навіть ті 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.</p> <p>6. При застосуванні засобу не ушкоджуються неіржавіюча сталь, не пошкоджують 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.</p> <p>7. Робочі розчини засобу мають відбілюючу 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 застосовується для видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо</p>	шт	20

		<p>забруднень, що важко видаляються методами миття та очищення.</p> <p>8. 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).</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, жири, та інші забруднення); дезінфекції під час прання зазначених виробів;</p> <p>10. Засіб може використовуватись для дезінфекції та одночасного миття, дезодорування поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування, виробів медичного призначення.</p> <p>11. Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу <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 pylori</i>, ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E. coli</i> 0157 (EHEC), <i>Enterobacter cloacae</i>, <i>Enterococcus hirae</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у т.ч. <i>K. pneumoniae</i>), <i>Acinetobacter baumannii</i>, <i>Enterobacter agglomerans</i>, <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, <i>A. Baumannii</i>, <i>Acenotobacter</i> spp., ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринібактерії, 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, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, тога-, рота-, папова-, філо-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні 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. аспергильози <i>Aspergillus niger</i>, <i>Aspergillus brasiliensis</i>,)) та спороцидні властивості (<i>B. subtilis</i>, <i>B. anthracoides</i>, <i>S. Difficile</i>, сибірка); 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, EN16615, EN 13704.</p> <p>12. Дезінфекцію засобом здійснюють методами протирання, зрошення, занурення та замочування. Засіб може бути також використаний в підлогомиїних, посудомийних, пральних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні. Дезінфекцію засобом допускається також проводити методом «двох відер» при витраті робочого розчину 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 ступеню забруднення. Близьку різного ступеню забруднення (I-IV ступенів).</p> <p>15. Засіб застосовується для дезінфекції високого рівня, 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 достерилізаційного очищення виробів медичного призначення,</p> <p>19. 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, гумових килимків, дерев'яних трапів, сміттєприбирального обладнання, сміттєзбірників, сміттєпроводів, посуду з-під виділень, ємностей для збору виділень.</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>23. 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).</p> <p>Фасування відро 1,5 кг</p> <p>24. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>25. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>	
--	--	--	--

15	<p>Засіб для дезінфекції, достерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації, генеральних прибирань, фасування 1,5 кг</p>	<p>1. Засіб у вигляді порошку. 2. До складу засобу входять: перкарбонат натрію - не менше 15,1%, тетраацетилетилендіамин - 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); інгібітори корозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти, комплексотворювач, інші допоміжні речовини до 100,0. Кількість діючих речовин не менш шести (повинно бути підтверджено Висновком ДСЄЕ). 3. 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 4. Робочі розчини засобу мають високі змочувальні, очищувальні, миючі (миюча здатність не менше 85%), емульгуючі, знежирюючі та дезодоруючі властивості, низьке піноутворення, не фіксують органічні забруднення, ефективні для видалення біоплівки. 5. Робочі розчини самостійно розчинюють навіть ті 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. 6. Робочі розчини засобу мають відбілюючі 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 застосовується для видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо забруднень, що важко видаляються методами миття та очищення; 7. Можливість використання засобу для проведення 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 ендодонтічні, 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) 8. Можливість використання засобу для попереднього замочування текстильних виробів (одягу, білизни тощо) з метою знезараження, видалення забруднень і</p>	шт	40
----	--	--	----	----

плям що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жири, та інші забруднення); дезінфекції під час прання зазначених виробів зазначених виробів; Засіб застосовується для дезінфекції тканин будь-якого ступеню забруднення. Білизну різного ступеню забруднення (I-IV ступенів)

9. Можливість використання засобу для дезінфекції та миття, дезодорування поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування.

10. Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу - *M. terrae*, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), *Helicobacter pylori*, 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*, *Acinetobacter* spp., ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менингококи, 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-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцина-, рота-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні 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. аспергильози)) та спороцидні властивості (*B. subtilis*, *B. anthracoides*, *C. Difficile*, сибірка); засіб має оводні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків). Протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 13704.

11. Дезінфекцію засобом здійснюють методами протирання, зрошення, занурення та замочування. Засіб може бути також використаний в підлогомиїних, посудомийних, пральних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні.

12. Дезінфекцію засобом допускається проводити методом «двох відер» при витраті робочого розчину 15 мл/м² поверхні, що піддається обробці. Дезінфекцію ванн або інших поверхонь засобом можна проводити за допомогою рукавичок з мікрофібри або мопів типу «Вермоп»

13. Після проведення дезінфекції розчинами засобу має місце залишкова антимікробна дія. Проведення вологого прибирання після дезінфекції або змивання засобу з поверхонь не вимагається.

14. Можливість обробки поверхонь протягом короткого періоду 5,15 хв при бактеріальних та вірусних інфекціях

15. Наявність коротких режимів проведення дезінфекції, достерилізаційного очищення виробів медичного призначення 5,15 хв.

16. Можливість проведення знезараження інструментів та інших виробів медичного призначення, санітарно-технічного обладнання (у т.ч. ванни, раковини, ванни для ніг, «чаша» басейну), килимків дезбар'єрів, дезбар'єрів, гумових килимків,

		<p>дерев'яних трапів, сміттеприбирального обладнання, сміттєзбірників, сміттєпроводів, посуду з-під виділень, ємностей для збору виділень.</p> <p>17. Засіб розфасовано у пластикові ємності з мірною ложкою. Температура зберігання засобу від -5°C -до +35°C. Гарантійний термін зберігання не менше 2 років з дати виробництва.</p> <p>18. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>19. 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)</p> <p>20. 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)</p> <p>21. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
16	<p>Засіб дезінфекційний для застосування у мийно-дезінфікуючих машинах, фасування 5л</p>	<p>1.Рідкий концентрований дезінфекційний засіб для проведення хіміко-термічної обробки у автоматичних машинах типу Belimed, BHT, Miele, Getinge, Olympus, Steelco, Steris, Wassenburgта та інших.</p> <p>2.Призначення: дезінфекція високого рівня гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро-, ларинго-, гістеро-, лапаро-, дуоденоскопів та інших), та інструментів і комплектуючих до них, а також різноманітних медичних виробів дезінфекцію яких можливо здійснювати механізованим способом.</p> <p>3. Засіб на основі глутаральдегіду у кількості не менш - 20,0%.</p> <p>Обов'язкова складова засобу: інгібітори корозії.</p> <p>4. Засіб повинен бути випробуваний щодо сумісності з матеріалами ендоскопів на оригінальних елементах ендоскопа «Pentax» або «Olympus» або інших та рекомендований до використання у автоматизованих мийно-дезінфікуючих машинах провідних виробників.</p> <p>5.Засіб повинен добре розчинятися у воді, величина рН концентрату - 3,6±0,1</p> <p>Засіб низько пінний, добре взаємодіє з різними матеріалами, що було підтверджено випробуваннями щодо сумісності з різноманітними термолабільними та термостабільними матеріалами, а також з виробами із заліза, неіржавіючої сталі, міді, латуні, цинку, алюмінію, пластиків (поліетилену, полістиролу, поліметил метакрилату, полікарбонату, поліоксиметилену, поліетилен терефталату, поліаміду, полісульфону, м'якого та твердого полівінілхлориду, плексигласу, поліефіру, латексу, вітону, тефлону, силікону, альгінату, гідроколоїду), гум (натуральний, бутадієнстирольний, нітріловий, ізобутен-ізопреновий, хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан, поліуретан) тощо.</p> <p>6.Засіб призначений виключно для професійного використання та відповідає Європейським стандартам ISO 9001, DIN EN ISO 13485, DIN EN ISO 14001.</p> <p>7.Засіб має антимікробні властивості щодо 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</p>	шт	

		<p>стафілокок (MRSA), Helicobacter pylori, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, E. faecium, Klebsiella spp. (у тому числі K. pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Ps. aeruginosa, Acinetobacter junii, Acinetobacter spp., ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсіели, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, 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, Е, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, коксаки-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип», фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. Trichophyton), трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. Aspergillus niger)) та спороцидні властивості (Bacillus subtilis, Clostridium difficile).</p> <p>8.Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN ISO 15883-4, EN 14562, EN 14348, EN 14476, EN 13704, EN 13727, EN 14561, EN 14563.</p> <p>9.Можливе багаторазове використання робочих розчинів для дезінфекції високого рівня не менш 14 діб.</p> <p>10.Експозиція при ДВУ у машинах з температурою +55 °С – 5 хв.; у машинах з температурою від +18 °С – 10 хв.</p> <p>11. Розроблений спеціально для проведення обробки у автоматичних машинах напівавтоматичних машинах, а також в ультразвуковому обладнанні. В залежності від характеристик обладнання може застосовуватися при температурі: від +18°C до +55 °С.</p> <p>Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>12. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
17	Засіб дезінфекційний, фасування 5л	<p>1 Рідкий лужний засіб для застосування у спеціальних миючих машинах з метою автоматичного передстерилізаційного очищення та миття в закладах охорони здоров'я.</p> <p>2.До складу засобу повинні входити: 5-15% аніонних поверхнево-активних речовин, комплекс ферментів (серед яких протеази до 1%), <5% неіоногенних поверхнево-активних речовин, <5% полікарбоксилату. Обов'язкова складова засобу: інгібітори корозії.Засіб не містить силікатів та окиснювачів.</p> <p>pH засобу складає > 10</p> <p>3.Засіб низько пінний, не пошкоджує об'єкти, що виготовлені із металів, скла, термолабільних та термостабільних матеріалів.</p> <p>4.Засіб може розчиняти забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, секрет, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, біоплівки, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підсохли у т.ч. у вузьких довгих каналах..</p> <p>5.Засіб призначений для:</p> <ul style="list-style-type: none"> - достерилізаційного очищення виробів медичного призначення із різних матеріалів: металу, скла, гуми, полімерних та інших матеріалів, включаючи 	шт	3

		<p>стоматологічні; зонди, катетери, хірургічні, мікрохірургічні інструменти механізованим способом;</p> <ul style="list-style-type: none"> - очищення, у т.ч. достерилізаційного очищення, гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро-, ларинго-, гістеро-, лапаро-, дуоденоскопів та інших) та інструментів до них; - очищення інструментів, у т.ч. ендоскопів, після обробки їх хімічними речовинами, що можуть фіксувати органічні та інші забруднення на поверхні виробів; - видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо забруднень, що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жири, та інші забруднення) методами автоматичного миття та очищення; - миття та очищення (у т.ч. достерилізаційного очищення) лабораторного та іншого посуду, ємностей тощо. <p>Засіб може застосовуватися для миття діалізаторів.</p> <p>6. Засіб призначений для використання у автоматичних машинах типу Belimed, BHT, Getinge, Olympus, Steelco, Steris, Wassenburg, HAMO, Gettinge, Lancer, Dekomed, ARJO, AWD, Meiko, Deko, Hospimed, MMM, Medisafe та інших мийних та мийно-дезінфікуючих машинах.</p> <p>Засіб забезпечує відмінну сумісність з матеріалами, особливо з чутливими матеріалами, такими як анодований алюміній і кольорові метали.</p> <p>7. Засіб відповідає Європейським стандартам ISO 9001, DIN EN ISO 13485, DIN EN ISO 14001</p> <p>8. Існує можливість економного використання засобу в залежності від ступеня забруднення (концентрацію можна змінювати: від 0,4% до 0,6%).</p> <p>Засіб призначено для використання при проведенні термічної обробки інструментів (температура води від +20 ° C до +55 ° C).</p> <p>9. Засіб розфасований у каністри 5 л.</p> <p>Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів</p> <p>10. Надати копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи</p>		
--	--	--	--	--

- товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника. Поставка проводиться окремими партіями з дотриманням вимог до зберігання та транспортування товару.

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

- упаковка Товарів: всі товари будуть поставлятися виключно в упаковці Виробника. Пакування та маркування товарів має відповідати характеру товарів.

- товар при поставці повинен супроводжуватись документами, що підтверджують якість та безпеку, а саме: копіями сертифікатів якості (сертифікатів відповідності)/ декларацією відповідності.

- залишковий термін придатності товару на момент поставки має становити не менш ніж 80% від загального терміну придатності;

- строк поставки: до 25.12.2023 р.;

- місце поставки: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116.

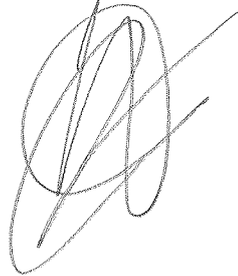
Термін та умови поставки Товару: поставка буде проводитись окремими партіями згідно із заявками Замовника з дотриманням вимог до зберігання та транспортування товару. Постачання

замовленої продукції (препаратів) здійснюється протягом 3 робочих днів від часу надходження заявки постачальнику засобами міського телефонного (факсимільного) зв'язку. Доставка товару постачальником до дверей отримувача за рахунок постачальника.

Постачальник бере на себе обов'язки по відшкодуванню транспортних збитків по поверненню неякісного товару або через ненадання відповідних документів

Закупівля здійснюється з метою належного забезпечення надання медичної допомоги пацієнтам установи.

Уповноважена особа



Юлія СТЕЛЬНИКОВИЧ