**Обгрунтування технічних, якісних і кількісних характеристик: на закупівлю по предмету**

**агрохімічна продукція код ДК 021:2015 – 24450000-3 - 3 лоти: Лот №1 - дезінфікуючі засоби; Лот №2 - дезінфікуючі засоби; Лот №3 - дезінфікуючі засоби для за кошти спеціального фонду кошторису по** **програмі КПКВК 2308060 “Реалізація програми державних гарантій медичного обслуговування населення”**

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі***

1. **ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

**Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.** Відповідно до пункту 3 частини другої статті 22 Закону цей Додаток визначає інформацію про необхідні технічні, якісні, кількісні та інші характеристики предмета закупівлі, а також способи документального підтвердження відповідності тендерної пропозиції учасника цим характеристикам та вимогам до предмета закупівлі. Якісні та кількісні характеристики, форма випуску, дозування предмету закупівлі повинні відповідати вимогам інструкції із застосування.

Документальне підтвердження відповідності товару технічними, якісними та кількісними характеристиками має бути надане у складі тендерної пропозиції.

Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

Якість товару має відповідати вимогам державних стандартів, а також умовам, встановленим чинним законодавством до товару даного виду.

Запропонований товар має бути дозволений до застосування в Україні.

Товар повинен постачатися в належній тарі (упаковці), яка відповідає характеру товару і захищає від пошкоджень під час транспортування (поставки).

Термін придатності товарів повинен становити не менше 80% від загального терміну придатності на дату завезення їх на склад Замовника./надати гарантійний лист/

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Торгова назва (або еквівалент), фасування** | **Од.вим.** | **Кількість** | **Медико-технічні вимоги** |
|  | **ЛОТ №1 -** **дезінфікуючі засоби:** |  |  |  |
| 1 | **ДЕЗЕКОН , 5л** (код CPV - 24455000-8)  47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 50 | Дезінфекційний засіб для: дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури (в т.ч. кувезів), медичних виробів, систем вентиляції і кондиціонування повітря, білизни, посуду, предметів догляду за хворими, прибирального матеріалу тощо; поточного та генерального прибирання; дезінфекції медичних виробів, в т.ч. поєднаного з ПСО в одному етапі.  1. Засіб у вигляді рідкого концентрату, що містить в якості діючих речовин комплекс 4-х четвертинних амонієвих сполук (не менше 5,5% сумарно), в т.ч. алкілдиметилбензиламоній хлорид (не менше 2,200%), октилдецилдиметиламоній хлорид (не менше 1,650%), дидецилдиметиламоній хлорид (не менше 0,825%), діоктилдиметиламоній хлорид (не менше 0,825%) і допоміжні компоненти (комплексоутворювач, інгібітор корозії, неіоногенна ПАР, регулятор рН, метасілікат натрію, ароматизатор, барвник). У складі засобу мають бути відсутні альдегіди, надкислоти, похідні гуанідінів, аміни, спирти, активний хлор та кисень, феноли, кислоти, екологічно несприятливі речовини та компоненти з алергезуючою дією (зокрема, ферменти); відсутність плівкоутвіорюючих компонентів;  2. Значення рН концентрату засобу 12,4±0,5.  3. Наявність виражених мийних властивостей - мийна здатність має відповідати чинним нормативам для мийних засобів технічного призначення і становити не менше 80% (підтвердити наданням протоколу випробувань лабораторією, акредитованою за стандартом ДСТУ ISO/IEC 17025);  4. Наявність дезодоруючих властивостей, відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення;  5. Сумісність засобу з різними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджуючої дії на матеріали оброблюваних об'єктів;  6. Безпечність засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при дії на шкіру та інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування; відсутність сенсибілізуючої, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної та канцерогенної дії; можливість проведення дезінфекції в присутності сторонніх осіб (в т.ч. пацієнтів) методом протирання, замочування і занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів.  7. Широкий спектр антимікробної активності: бактерицидна (включаючи збудників туберкульозу\*, а також Campylobacter jejuni, Corynebacterium ammoniagenes, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecalis, Enterococcus faecium (Vancomycin resistant), Escherichia coli (Antibiotic resistant), Escherichia coli 0157:H7, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella pneumoniae (Antibiotic resistant), Listeria monocytogenes, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Pseudomonas aeruginosa (Antibiotic resistant) Salmonella choleraesuis, Salmonella typhi, Serratia marcescens, Shigella dysenteriae, Shigella flexneri, Shigella sonnei, Staphylococcus aureus, MRSA, Staphylococcus epidermidis (Аntibiotic resistant), Streptococcus pyogenes), віруліцидна (включаючи віруси гепатитів В, С, ВІЛ, герпесу, грипу, рота-, корона-, хантавірусів, вірусу «пташиного» грипу H5N1), фунгіцидна(щодо збудників кандидозів та дерматомікозів, а також пліснявих грибів Aspergillus niger в споровій формі) спороцидна дія(в т.ч. проти плісняви). *\*(Туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі Mycobacterim terrae, що відповідає ДСТУ EN 14348:2014).* Наявність у розчинів кімнатної температури в концентрації 1,5% спороцидної дії при експозиції 5 годин, а у попередньо підігрітих до 50оС - при експозиції 30 хвилин (тест на B. Subtilis в споровій формі).  8. Відсутність необхідності дворазової обробки об'єктів та змивання залишків засобу с поверхонь приміщень і сантехніки після обробки;  9. Наявність в інструкції режимів швидкої дезінфекції медичних виробів і поверхонь при експозиції 10 хвилин і 30 хвилин, у т.ч. при бактеріальних, вірусних інфекціях (гепатити В, С і СНІД) і кандидозах одночасно;  10. Наявність режимів попереднього промивання перед дезінфекцією сильно забруднених біологічними речовинами медичних виробів, режимів дезінфекції медичного обладнання (у т.ч. кувезів), систем вентиляції і кондиціонування повітря, взуття; обробки столового посуду в мийних машинах при температурі розчину 60-65 оС і при експозиції 1 хв.;  11. Наявність режимів дезінфекції і ПСО медичних виробів ручним методом і в ультразвуковому обладнанні;  12. Здатність полегшувати і покращувати прання після замочування в розчині текстильних виробів;  13. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) та гумового взуття при приготуванні та використанні робочих розчинів засобу методом протирання;  14. Можливість багаторазового використання робочих розчинів протягом терміну їх придатності;  15. Термін придатності робочих розчинів не менше 30 діб;  16. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинив без попередньої нейтралізації або розведення водою;  17. Пакування: каніcтри об’ємом 5л;  18. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в засобі і його робочих розчинах з використанням тест-смужок; |
| 2 | **ДЕЗЕКОН ОМ, 5л** (код CPV - 24455000-8)  47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 50 | Дезінфекційний засіб для дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (МВ) (у т.ч. поєднаної з ПСО в одному етапі), кувезів, наркозно-дихальної апаратури, систем вентиляції і кондиціонування повітря, прибирального матеріалу тощо; для попереднього промивання перед дезінфекцією сильно забруднених органічними речовинами виробів медичного призначення; для попереднього очищеннязовнішньої поверхні гнучких і жорстких ендоскопів і медичних інструментів до них; для поточних та генеральних прибирань тощо.  1. Засіб у вигляді рідкого концентрату на основі дидецилдиметиламоніум хлориду (не менше 9,0%), амінопропилдодецилпропандіаміну (не менше 5,0%), полігексаметиленбігуанід гідрохлориду (не більше 1,0%) (діючі речовини); допоміжні компоненти: ПАР, комплексонат, регулятор рН, ароматизатор, барвник. У складі засобу мають бути відсутні альдегіди, надкислоти, спирти, феноли, активний хлор або кисень, кислоти, екологічно несприятливі речовини та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти); показник рН 1% (за препаратом) водного розчину засобу 10,0±0,5 (при 20 оС);  2. Сумісність засобу з різними матеріалами, відсутність пошкоджуючої дії на матеріали об'єктів обробки, зокрема: широкий перелік полімерних матеріалів (у т.ч. поліетилену, поліпропілену, полівінілхлориду, органолу, полікарбонату, полісульфону, поліметилметакрилату, поліуретану, акрілонітрілбутадієнстиролу, поліфенілсульфону, лінолеуму та ін.), різних видів гуми, штучної шкіри, чутливих до спиртів матеріалів, лакофарбове і гальванічне покриття;  3. Безпечність засобу, 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційній дії і при нанесенні на шкіру. Відсутність сенсибілізуючої, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, канцерогенної та ембріотоксичної дії, місцево-подразнюючих, шкірно-резорбтивних і сенсибілізуючих властивостей. Можливість проведення дезінфекції в присутності пацієнтів методом протирання, замочування та занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;  4. Наявність у засобу мийних і дезодоруючих властивостей, відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення;  5. Можливість дезінфекції МВ, поєднаної з їх ПСО, в т.ч. з використанням ультразвукового та циркуляційного мийного обладнання;  6. Відсутність необхідності дворазової обробки та змивання залишків засобу з поверхонь приміщень та санітарно-технічного обладнання після обробки;  7. Широкий спектр антимікробної дії: **бактерицидна** (включаючи збудників туберкульозу\*, Campylobacter jejuni, Corynebacterium ammoniagenes, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecalis, Enterococcus faecium, Enterococcus Hirae, Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Legionella pneumonia, Listeria monocytogenes, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella choleraesuis, Salmonella typhi, Helicobacter pylori, Serratia marcescens, Shigella dysenteriae, Shigella flexneri, Shigella sonnei, St. aureus, MRSA, Streptococcus pyogenes), **віруліцидна** (включаючи віруси Коксаки, ЕСНО, поліоміеліту, ентеральних і парентеральних гепатитів, ВІЛ, герпесу, SARS, рота-, корона-, хантавіруси, віруси грипу всіх типів, зокрема, H5N1 і H1N1, аденовірусів і ін. збудників ОРВІ), **фунгіцидна** (щодо збудників кандидозів, дерматомікозів, а також пліснявих грибів Aspergillus niger, в т.ч. у споровій формі). *\*Примітка. Туберкулоцидна дія має бути встановлена за результатами досліджень засобу на тест-штамі Мycobacterium terrae.*  8. Наявність режимів дезінфекціїпри короткій експозиції 5 хвилин, у т.ч. одночасно проти збудників бактеріальних і вірусних (в т.ч. гепатити В, С, ВІЛ) інфекцій і кандидозів;  9. Наявність режимів експрес-дезінфекції при експозиції 30 секунд проти збудників бактеріальних і вірусних (в т.ч. гепатити В, С, ВІЛ) інфекцій і кандидозів;  10. Наявність режимів використання засобу для дезінфекції кювезів для новонароджених, внутрішньо поверхні взуття і шкаралупи харчових яєць;  11. Можливість багаторазового використання робочих розчинів;  14. Термін придатності робочих розчинів - не менше 14 діб;  14. Відсутність необхідності у застосуванні засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) при приготуванні робочих розчинів та їх використанні методом протирання;  15. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинив без попередньої нейтралізації або розведення водою;  16. Пакування і фасування: пластикова каністра 5 л |
| 3 | **ДЕЗЕКОН ОМ**  дезінфікуючі серветки (контейнер 100 шт) (код CPV - 24455000-8)  58077- Протирання дезінфекції медичного пристрою | шт | 1100 | Дезінфекційний засіб для очищення і швидкої дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури (у т.ч. кувезів, апаратів ШВЛ і УЗД та ін.), медичних виробів.  1. Дезінфекційний засіб у вигляді готових до використання серветок з щільного, міцного на розрив безворсового нетканого матеріалу спанлейс в рулоні, який поділений перфорацією на серветки розміром 15 см х 20 см.  2. Склад розчину для просочування серветок: дидецилдиметиламоніум хлорид (0,45%), амінопропилдодецилпропандіамін (0,25%), полігексаметиленбігуаніду гідрохлорид (0,05%) (сумарний вміст діючих речовин – не менше 0,75%); допоміжні компоненти: неіоногенна ПАР, комплексонат, регулятор рН, ароматизатор, барвник. У складі засобу мають бути відсутні альдегіди, надкислоти, спирти, фенол і його похідні, активний хлор або кисень, кислоти, екологічно несприятливі речовини (зокрема, фосфати) та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти);  3. Показник рН розчину для просочування серветок 10,5±1,0 (при 20 оС);  4. Сумісність засобу з різними конструкційними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджуючої дії на матеріали оброблюваних об'єктів, у т.ч. на матеріали чутливі до дії спиртів та лакофарбові покриття;  5. Безпечність засобу: відсутність сенсибілізуючої, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, канцерогенної та ембріотоксичної дії, місцево-подразнюючих, шкірно-резорбтивних і сенсибілізуючих властивостей.  6. Можливість проведення очищення і дезінфекції в присутності пацієнтів та інших сторонніх осіб;  7. Наявність у засобу очищаючих і дезодоруючих властивостей, відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення;  8. Відсутність необхідності обов’язкового змивання залишків засобу з поверхонь приміщень, меблів та санітарно-технічного обладнання після обробки;  9. Широкий спектр антимікробної дії: бактерицидна(включаючи збудників туберкульозу\*, Campylobacter jejuni, Corynebacterium ammoniagenes, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecalis, Enterococcus faecium, Enterococcus Hirae, Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Legionella pneumonia, Listeria monocytogenes, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella choleraesuis, Salmonella typhi, Helicobacter pylori, Serratia marcescens, Shigella dysenteriae, Shigella flexneri, Shigella sonnei, St. aureus, MRSA, Streptococcus pyogenes), **віруліцидна** (включаючи віруси Коксаки, ЕСНО, поліоміеліту, ентеральних і парентеральних гепатитів, ВІЛ, герпесу, SARS, рота-, корона-, хантавіруси, віруси грипу всіх типів, зокрема, H5N1 і H1N1, аденовірусів і ін. збудників ОРВІ), фунгіцидна (щодо збудників кандидозів, дерматомікозів, а також пліснявих грибів Aspergillus niger, в т.ч. у споровій формі). *\*Примітка. Туберкулоцидна дія засобу має бути встановлена за результатами досліджень на тест-штамі Мycobacterium terrae.*  10. Наявність встановлених режимів очищення і швидкої дезінфекції при короткій експозиції 30 секунд одночасно проти збудників бактеріальних, вірусних (в т.ч. гепатити В, С, ВІЛ) інфекцій і кандидозів;  11. Можливість очищення і швидкої дезінфекції (при експозиції 30 секунд) поверхонь кювезів для новонароджених, наркозно-дихальної апаратури, апаратів ШВЛ, обладнання УЗД (включ. датчики апаратів УЗД);  12. Термін придатності засобу – 3 роки;  13. Пакування: полімерні банки з клапаном з серветками в рулоні, поділеному перфорацією на 100 серветок розміром 15 см х 20 см;  14. Можливість використання звільнених від серветок пластикових діспенсер-контейнерів для збирання гострих медичних відходів категорії В; |
| 4 | **НОВОХЛОР-СЕРВЕТКИ,** пластиковий контейнер, рулон 100 шт (код CPV - 24455000-8)  47631 – Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 200 | Дезінфекційний засіб для очищення і швидкої дезінфекції (експрес-дезінфекції) поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (МВ), предметів догляду за хворими, прибирального інвентарю та інших поверхонь об’єктів і предметів, до яких часто торкаються; для попереднього очищення або знезараження критичних або напівкритичних медичних виробів перед їх подальшим передстерилізаційним очищенням, стерилізацією або дезінфекцією високого рівня; для очищення і дезінфекції низького рівня некритичних медичних виробів і обладнання; для очищення і дезінфекції низького або середнього рівня напівкритичних медичних виробів і обладнання.  1. Засіб у вигляді готових до застосування серветок в рулоні з перфорацією з нетканого безворсового матеріалу (типу спанлейс, спанбонд або мельтблаун), просочених водним розчином засобу «Новохлор-екстра»;  2. Склад розчину для просочування: гіпохлорит натрію - 0,5-0,7% за активним хлором (активно діюча речовина): допоміжні компоненти: мийний, ароматизуючий, антикорозійний і стабілізатор вмісту активного хлору. Показник рН розчину лужний - 10,5-13,0 од. рН.  3. Спектр антимікробної дії: бактерициднапроти широкого спектру грам+ і грам- бактерій-збудників ІПНМД (у т.ч. Acinetobacter baumannii, Bordetella pertussis, Campylobacter jejuni, Klebsiella pneumoniae, Methicillin Resistant Staphylococcus aureus (MRSA), Klebsiella aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecalis, Enterococcus hirae, Escherichia coli 0157:1-17, Legionella pneumophila, Listeria monocytogenes, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella enterica, Serratia marcescens, Shigella dysenteriae, Staphylococcus epidermidis, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes, збудників чуми, холери, бруцельозу, лептоспірозу, псевдотуберкульозу), мікобактерицидна (Mycobacteriumbovis*,* у т.ч. туберкулоцидна), віруліцидна (у т.ч. проти *оболонкових вірусів*, які спричиняють гепатити В, С та ВІЛ, грип всіх типів (у т.ч. Н5N1 та Н1N1), коронавірусів (включаючи збудників SARS («атипова пневмонія»), SARS-CoV-2 (асоційований з COVID-19), вірус герпесу, респіраторно-синцитіальний вірус, вірус кору; *великих і дрібних безоболонкових вірусів* (у т.ч. аденовірус, ротавірус, ріновірус, поліовірус, вірус гепатиту А, ентеровіруси, норовірус та ін.), фунгіцидна(у т.ч. проти грибів роду *Candida* (Candida albicans, Candida auris, які також є стійкими до антимікробних засобів), збудників дерматомікозів (Trichophyton mentagrophytes) і пліснявих грибів (Aspergillus brasiliensis (niger)), спороцидна дія(проти спороутворюючих бактерій Clostridium difficileі пліснявих грибів в споровій формі (тест на Aspergillus brasiliensis (niger)). Здатність дезактивувати частинки пилових кліщів, тарганів і алергени шерсті домашніх тварин, які знаходяться в пилюці;  4. Безпечність засобу:  4.1. ІV клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному і нашкірному впливі; відсутність шкірно-резорбтивної, сенсибілізуючої дії, мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних властивостей;  4.2. Відсутність потреби у використанні користувачем засобів індивідуального захисту органів дихання. Можливість застосування засобу у присутності пацієнтів та інших осіб, не причетних до проведення дезінфекції;  5. Поєднання виражених очищаючих, миючих, дезодоруючих властивостей;  6. Відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення, добра змочувальну здатність, ефективність для видалення білкових, жирових, механічних забруднень, біологічних рідин (у т.ч. кров, фекалії, сечу та інші біологічні рідини і виділення), жир тіла, відбитки пальців, залишки їжі, плями цвілі, а також залишки лікарських препаратів;  7. Здатність дезактивувати алергени (у т.ч. частинки пилових кліщів, тарганів і алергени шерсті домашніх тварин);  8. Знижена корозійна дія, можливість використання для дезінфекції широкого спектру об’єктів з різноманітних матеріалів, у т.ч. з нержавіючої сталі, хромованого покриття і емалі, скла, глазурованої кераміки, порцеляни, фаянсу, полімерних матеріалів (зокрема, лінолеуму, пластику, ламінату, вінілу та ін.), штучного мармуру;  9. Короткі експозиції дезінфекції: Дезінфекція низького рівня при експозиції 1 хв., дезінфекція середнього рівня - при експозиції 3 хв.  10. Можливість застосування засобу з метою:  10.1. очищення і швидкої дезінфекції поверхонь приміщень, медичного обладнання, приладів, предметів догляду за хворими, санітарно-технічного обладнання, інших поверхонь, до яких часто торкаються;  10.2. попереднього очищення або знезараження критичних або напівкритичних медичних виробів перед їх подальшим передстерилізаційним очищенням, стерилізацією або дезінфекцією високого рівня;  10.3. очищення і швидкої дезінфекції низького рівня некритичних медичних виробів і обладнання;  10.4. очищення і швидка дезінфекція низького або середнього рівня напівкритичних медичних виробів і обладнання;  10.5. дезінфекції проти збудників особливо-небезпечних інфекцій (зокрема, чума, холера, бруцельоз, лептоспіроз, псевдотуберкульоз), а також Clostridium difficile при екcпозиції не більше 3 хв.;  10.6. профілактики появи плісняви і боротьби з нею при експозиції не більше 5 хв.;  11. Упакування: серветки в рулоні з перфорацією в полімерному контейнері з затискною кришкою – 100 штук;  12. Термін зберігання засобу – 12 місяців від дати виробництва;  13. Термін використання серветок після відкривання заводського упакування - протягом 45 діб; |
| 5 | **САНІГРАН** (таблетки),1 кг банка (300 таблеток) (код CPV - 24455000-8)  47631 - засіб дезінфікуючий для поверхонь приміщень, обладнання,  дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення | шт | 200 | Дезінфекційний засіб для планової, поточної і заключної дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (МВ) (у т.ч. для дезінфекції МВ, поєднаної з ПСО), білизни, посуду, в т.ч. лабораторного, предметів догляду хворих, санітарно-технічного обладнання, прибирального матеріалу, знезараження медичних відходів, в т.ч. біологічних рідин (включаючи фекалії, кров, ліквор, сироватку, мокротиння та ін.) тощо; для попереднього миття, видалення органічних матеріалів перед дезінфекцією напівкритичних МВ та дезінфекцією і стерилізацією критичних МВ; для дезінфекції низького і середнього рівня; для миття і чищення, поточних і генеральних прибирань;  1. Засіб у вигляді швидкорозчинних шипучих таблеток з вмістом активного хлору в 1 таблетці не менше 1,5 г.  2. Склад засобу: діюча речовина - натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти - 80-85%; допоміжні речовини: адипінова кислота і карбонат натрію у рівному співвідношенні - разом 15-20% для прискорення розчинення таблеток, регулюювання рН розчину, встановлення його в оптимальному для антимікробної дії діапазоні, зменшення корозійної і фіксуючої дії розчинів; засіб не повинен містити трихлорізоціанурову, ізоціанурову кислоту та їх солі;  3. Водневий показник (рН) 1,0% (за препаратом) водного розчину засобу – 6,0–7,0;  4. Широкий спектр антимікробної дії: бактерицидна проти широкого спектру грам-негативних та грам-позитивних бактерій (включаючи S.aureus, метицилін-резістентний стафілокок (MRSA), P.aeruginosa, збудників дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу, холери, чуми, туляремії, спороутворюючі бактерії родів Bacillus, Clostridium і ін., збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій), туберкулоцидна\*, віруліцидна (в т.ч. проти збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, герпесу, грипу всіх типів, парагрипу, пташиного грипу, SARS («атипова пневмонія»), аденовірусної, ентеровірусної (в т.ч. поліомієліт, Коксаки, ЕСНО), коронавірусної, респіраторно-синтиціальної, ріновірусної, рота вірусної, цитомегаловірусної інфекції тощо), фунгіцидна (проти патогенних грибів роду Саndida і дерматофітів, а також ефективний у знищенні та попередженні появи плісняви A.niger, у т.ч. в споровій формі) дія. *(\*Примітка.* *Туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі Mycobacterim terrae).* Засіб має бути ефективним проти збудників паразитарних хвороб (цист і ооцист найпростіших, яєць й личинок гельмінтів).  5. Засіб має добре розчинятись у воді. Водні розчини зі слабким запахом хлору; мають мийні властивості (видаляють механічні і органічні забруднення, включаючи біоплівки), не фіксують органічні забруднення, добре змиваються, не залишаючи слідів і нальоту.  6. Безпечність засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в насичуючих концентраціях пари, а також за ступенем леткості та при нанесенні на шкіру; відсутність шкірно-резорбтивної, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, ембріотоксичної та канцерогенної дії; можливість проведення дезінфекції поверхонь в присутності сторонніх осіб методом протирання, у тому числі в режимі проти туберкульозу;  7. Відсутність вимоги щодо 2-разової обробки поверхонь приміщень та змивання залишків засобу після обробки;  8. Наявність режимів застосування засобу:  8.1. для миття, видалення органічних матеріалів з виробів перед дезінфекцією напівкритичних медичних виробів та дезінфекцією і стерилізацією критичних медичних виробів;  8.2. для дезінфекції низького і середнього рівня;  8.3. для дезінфекції при особливо небезпечних інфекціях, в т.ч. при сибірці, а також проти збудників анаеробних інфекцій роду Clostridium;  8.4. для дезінвазії;  8.5. для знезараження шкаралупи харчових яєць;  8.6. для знезараження медичних відходів категорії В (крові та інших біологічних рідин);  8.7. для знезараження стічних вод;  9. Можливість посилення мийних властивостей розчинів додаванням до них мийних засобів;  10. Можливість багаторазового використання робочих розчинів для дезінфекції медичних виробів, посуду та ін. методами занурення і замочування;  11. Термін придатності робочих розчинів - 7 діб;  12. Пакування, фасування: у пластикові банки по 1 кг таблеток (не менше 300 шт.);  13. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 5 років від дати виробництва;  14. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в робочих розчинах з використанням тест-смужок; |
| 6 | **НЕОСТЕРИЛ РАПИД** дезінфікуючі серветки (контейнер 100 шт) (код CPV - 24455000-8)  57887 – Дезінфікуючий засіб для етанолу | шт | 1000 | Дезінфекційний засіб дляочищення ішвидкої дезінфекції поверхонь, у т.ч. медичних виробів та обладнання; можливість використання, за необхідності, для дезінфекційної обробки шкіри ін'єкційного поляпацієнтів; для очищення і деконтамінації шкіри рук і тіла; для дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів.  1. Препаративна форма – серветки із нетканого безворсового матеріалу, просочені засобом «Неостерил Рапід» (безбарвний). Склад засобу для просочування серветок: етанол – 67,0±1,0, 2-пропанол (ізопропіловий спирт) – 5,0±0,3, бензалконію хлорид – 0,135±0,015; сумарний вміст спиртів не менше 70,0 мас.%; допоміжні речовини - пероксид водню, регулятор рН, вода підготовлена (до 100%); без барвника, ароматизатора і косметичних компонентів; рН засобу 5,5-6,5.  2. Засіб для просочування серветок не повинен містити пропанолу, бутандіолу, амінів, йоду, повідон йоду, хлоргексидину, похідних гуанідину і фенолу (у т.ч. феноксіетанолу, триклозану), кислот; косметичні компоненти і барвник не бажані;  3. Широкий спектр антимікробної активності: **бактерицидна** проти грам(+) і грам(-) бактерій (в т.ч. проти збудників туберкульозу\* *(\*Примітки. Туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі Мycobacterium terrae, що відповідає вимогам ДСТУ EN 14348)* та інших інфекцій, пов’язаних з наданням медичної допомоги (ІПНМД) (у т.ч. MRSA, лістерії (Listeria monоcytogenes), Clostridium difficile, Micrococcus luteus, Enterococcus faecalis, Enterococcus hirae, Enterobacter cloacae, Streptococcus, Klebsiella pneumonia, Klebsiella oxytoca, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Helicobacter pylori, ентерогеморагічна кишкова паличка, синьогнійна паличка (Pseudomonas aeruginosa), збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу, холери, чуми, туляремії), фунгіцидна (зокрема, проти патогенних грибів родів Кандида, Трихофітон і пліснявих грибів Aspergillus niger у споровій формі) та віруліцидна (проти широкого спектру оболонкових і безоболонкових вірусів, включаючи найбільш стійкі до дії дезінфекційних засобів поліовіруси, а також Hepatitis А virus (HАV), Hepatitis В virus (HBV), Hepatitis С virus (HCV), Hepatitis Delta virus (HDV), Human Immunodeficiency virus (HIV), Human T-cell lymphotropic virus (HTLV), Coronavirus (у т.ч. SARS-CoV-1 та SARS-CoV-2), Herpesviridae (збудники всіх типів герпесу), Influenza virus (збудники всіх типів грипу включаючі вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), вірус «пташиного грипу» H5N1), Paramyxoviridae, Measles virus (збудник кору), Rabies virus (збудник сказу), Rubella virus (збудник краснухи), Poxviridae (у т.ч. збудник натуральної віспи), вірусу Ебола, аденовірусної, коронавірусної, респіраторно-синтиціальної, ріновірусної інфекції тощо) дія*.*  4. Засіб для просочування серветок має бути тестований згідно з європейськими стандартами, зокрема, EN13727:2013, EN13624:2013, EN 14348:2005, NF EN 14476: 2013+A2:2019 або відповідними стандартами України і відповідати вимогам стандарту EN 1500 і EN 12791.  5. Склад засобу і технологія мають забезпечувати відсутність в засобі спорових форм мікроорганізмів.  6. Засіб не повинен сушити і подразнювати шкіру, не повинен мати вікових обмежень для застосування (має бути вказано в інструкції).  7. Відсуність пошкоджуючої дії на широкий спектр матеріалів, зокрема: нержавіюча і конструкційна сталь, алюміній і його сплави та інші кольорові метали, пластмаси (окрім оргскла і акрилу), гума, скло, лакофарбові покриття та інші матеріали, стійкі до дії спиртів;  8. Здатність засобу розчиняти та ефективно видаляти механічні, органічні (у т.ч. білкові, жирові, включаючи біологічні рідини, біологічні плівки) та неорганічні забруднення, не залишати слідів і нальоту.  9. Наявність режимів:  9.1. дезінфекції проти збудників бактеріальних інфекцій (крім туберкульозу), вірусних інфекцій респіраторних, а також з парентеральним механізмом передачі (в т.ч. гепатити В і С, ВІЛ-інфекція), кандидозів одночасно при експозиції не більше 30 секунд;  9.2. дезінфекції проти збудників туберкульозу і дерматомікозів при експозиції не більше 1 хвилини;  9.3. дезінфекції проти вірусних інфекцій (в т.ч. поліомієліту) при дезінфекції поверхонь;  9.4 дезінфекції низького і середнього рівня;  9.5. часткової санітарної обробки шкіри тіла, профілактики пролежнів при експозиції 30 секунд;  10. Упакування: в полімерні контейнери в рулоні с перфорацією по 100 серветок. Розмір однієї серветки повинен бути 15 см х 20 см; |
|  | **Лот №2 – дезінфікуючі засоби:** |  |  |  |
| 1 | Дезінфікуючі засоби для обробки поверхонь **Мікробак форте, 5л** (код CPV - 24455000-8)  код 47631- Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 86 | 1. Засіб не повинен містити хлор.  2. Склад засобу, мас%: *діючі речовини*: бензил-C12-18-алкілдиметиламоній хлорид – 18,6-21,2; N-(3-амінопропіл)-N-додецилпропан -1,3-діамін – 4,5-5,5; *допоміжні речовини:* детергенти, інгібітор корозії, регулятор піноутворення, гідротропна речовина, ароматизатор, вода – до 100,0.  3. **Бактерицидні властивості,** у т.ч. по відношенню до *Staphylococcusaureus, Pseudomonasaeruginosa, Escherichiacoli, Enterococcushirae, Enterococcusfaecium, Proteusmirabilis,* збудників лістеріозу, сальмонельозу, штамів, резистентних до антибіотиків, включаючи *MRSA/EHEC*та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1040, EN 13727);  **туберкулоцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до *Mycobacteriumterrae,Mycobacteriumtuberculosis ;*  **фунгіцидні властивості,** у т.ч. по відношенню до *Саndida albicans* та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1275, EN 13624);  **віруліцидні властивості**, у т.ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів В та С, ВІЛ-інфекції, вакцинія-, рота-, поліома-, адено-, норовірусів, SARS–асоційованих корона вірусів та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN14476 та випробуваний відповідно до методик BGA/DVV).  4. Можливість застосування в присутності пацієнтів.  5. Економічність — вартість обробки 1 м2 методом протирання.  6. Режим застосування: вірусні і бактеріальні інфекції. Експозиція — не більше 60 хв.  7. Можливість зливання відпрацьованого робочого розчину в каналізацію без розведення водою.  8. Відсутність необхідності застосування респіраторів і гумового взуття при використанні робочих розчинів.  9. Засіб повинен бути виготовлений на підприємстві, яке сертифіковане за ISO9001 |
| 2 | Дезінфекційний засіб **БАКТИФОМ (BACTIFOAM)** каністра 5л (код CPV - 24455000-8)  код 47631- Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 150 | 1.Склад засобу % (за масою ):*діюча речовина:*дидецилдиметиламоній хлорид – 6,93–7,30;  2. рН концентрату за температури 20 °С – 12–14.  3. Робочі розчини мають бути прозорими та без запаху.  4. Робочі розчини засобу мають дезінфікувати, мити та знежирювати під час однієї технологічної операції.  5. Робочі розчини мають розчиняти та видаляти за кімнатної температури жирові, білкові забруднення, залишки крові, лікарських засобів тощо, легко змиватися з оброблюваних поверхонь.  6. Можливість застосовування розчинів засобу для обробки поверхонь різними способами, а саме: протирання та аерозольне нанесення, в тому числі, із використанням насадки для утворення піни.  7. Склад засобу маєвідповідатизаконодавчимвимогам ЄС щодо продукції, яка використовується для очищенняобладнання та упаковки, щоконтактує з харчовими продуктами.  8. Робочі розчини засобу не мають викликають корозії виробів з нержавіючої сталі, не ушкоджувати керамічні поверхні, лінолеум, вироби з полімерних матеріалів, у тому числі поліпропілену, поліетилену.  9 Можливість проведення обробки поверхонь протиранням у присутності відвідувачів, пацієнтів.  10. Засіб маєматиширокий спектр антимікробної дії, а саме:  бактерицидні властивості, у тому числі відносно *Staphylococcusaureus, Escherichiacoli, Enterococcushirae, Pseudomonasaeruginosa*та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN 1276);  фунгіцидні властивості, у тому числі відносно *Candidaalbicans, Aspergillusbrasilliensis (niger)* та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN 1650).  віруліцидні властивості, у тому числі відносно вірусу гепатиту В, вірусу гепатиту С, ВІЛ, поліо-, адено-, норо-, рота-, вакциніявірусів, вірусів грипу та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN 14476 та випробуваний згідно з методиками BGA та DVV ).  11. Можливість застосування засобу в режимі 0,5%- 15хв (бактерицидна, фунгіциднаактивність)  12. Можливість застосування засобу при аденовірусній інфекції (режими дезінфекції мають бути вказані в інструкції щодо застосування засобу)  13.Термін придатності робочих розчинів має бути не більше 7 днів |
| 3 | Дезінфекційний засіб **ПРАЙМДЕЗ КОМБІ** Каністра 5л (код CPV - 24455000-8)  код 47631- Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 70 | 1. Вміст діючих мас.%: N-(3-амінопропіл)-N-додецилпропан-1,3-діамін - 5,23 – 5,77; дидецилдиметиламонію хлорид - 3,15 – 3,85;  2. Форма випуску засобу: прозорий концентрований розчин.  3. рН засобу (20оС)повинен становити – 8,8 - 9,4, ( не більше і не менше), рН 0,25% робочого розчину повинен становити 8,0( не більше і не менше).  4. Робочі розчини засобу повинні мати миючі та дезодоруючі властивості, розчиняти та видаляти забруднення будь-якого походження на поверхнях та інструментарії, не залишати нальоту  5. Складові засобу біологічно розкладаються.  6. Склад засобу не містить окисників, альдегідів, похідних гуанідину, оцтової та над оцтової кислот, похідних фенолу.  7. Засіб призначений для: дезінфекції, достерилізаційного очищення виробів медичного призначення, в тому числі інструментарію, для дезінфекції поверхонь у закладах охорони здоров’я  8 Спектр антимікробної дії: бактерицидні властивості**,** у тому числі відносно Escherichiacoli, Enterococcushirae, Pseudomonasaeruginosa, Staphylococcusaureus, AcinetobacterbaumaniiKlebsiellapneumonia, (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1040, EN 1276, EN 13697, EN 13727); та ін.,туберкулоцидні властивості**,** у тому числі відносно Mycobacteriumtuberculosishominis, Mycobacteriumterrae (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 14348, EN 16615); фунгіцидні властивості, у тому числі відносно Candidaalbicans, Aspergillusbrasilliensis (niger) (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1275, EN 13624, EN 13697, EN 16615); віруліцидні властивостівідносно оболонкових вірусів таких, як вірус гепатиту В, вірус гепатиту С, ВІЛ, Т-лімфотропний вірус людини, вакциніявірус, вірус контагіозного молюска, коронавірус, герпесвірус, вірус грипу (у тому числі H5N1, H1N1), вірус парагрипу, вірус епідемічного паротиту, респіраторний сенцитіальний вірус, вірус кору та інших оболонкових вірусів, безоболонкових вірусів, таких як поліовірус тип 1, аденовірус тип 5 та інших безоболонкових вірусів. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 14476, EN 16777, EN 14885);спороцидні властивості, у т. ч. по відношенню до Bacillussubtilis;  9.Мікробіологічна активність атестована згідно з Європейськими стандартами, або ДСТУ.  10. Режим застосування для дезінфекції поверхонь та виробів медичного призначення при 15 хвилинах експозиції не більше і не менше 0,25%.(режим по вірусним гепатитам)  11. Наявність режиму дезінфекції поверхонь при поліовірусній інфекції  12. Продезінфіковані поверхні промивати водою не обов’язково, за винятком поверхонь, які контактуватимуть із харчовими продуктами.  13. Наявність режиму знезараження поверхонь, контамінованих спороутворюючими бактеріями з експозицією не більше 15 хвилин.  14. Наявність режиму стерилізації інструментарію з експозицією не більше 15 хвилин.  15. Можливість проведення обробки поверхонь протиранням у присутності пацієнтів, відвідувачів.  16. Термін придатності робочих розчинів – не більше 5 діб.  17. Термін придатності засобу - 3 роки  18. Термін придатності засобу після відкриття упаковки – 3 роки з дати виготовлення (Повинно бути вказано в Інструкції щодо застосування) |
| 4 | Засіб дезінфекційний для прання **Елтра** (код CPV - 24455000-8)  47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 30 | 1. Засіб повинен бути у вигляді порошку для дезінфекції білизни під час прання, має усувати неприємні запахи.  2. Повинен мати бактерицидні, мікобактерицидні, туберкулоцидні, фунгіцидні, віруліцидні властивості.  3. Засіб повинен бути придатним для прання в дуже жорсткій воді (4 ступінь жорсткості).  4. Можливість дезінфекції при температурі води (не більше) 70°С експозиції не більше 20 хв.  5. Засіб повинен бути розфасований у паперові мішки по 20 кг. |
| 5 | **Бактолін пур, 5 л** (код CPV - 24455000-8)  41550 - Дезінфікуючі засоби для рук | шт | 350 | 1. Засіб для гігієнічного миття рук медичного персоналу. 2. Склад засобу: натрію лаурет сульфат, натрію хлорид, ПЕГ-7 гліцерилу кокоат, кокамідопропіл бетаїн, гліцерин, динатрію лаурет сульфосукцинат, бензоат натрію, ПЕГ-120 діолеат метил глюкози, натрію цитрат, вода. 3. Засіб повинен знижувати кількість патогенних мікроорганізмів на поверхні шкіри та мати досконалі миючі властивості. 4. Відсутність в складі засобу барвників, ароматизаторів та лугів. 5. Засіб повинен бути рекомендований для частого миття рук. 6. рН = 5,5. 7. Можливість довготривалого застосування, зберігання природнього кислотно-лужного захисного шару шкіри. 8. Можливість використання для миття всього тіла, включаючи голову (під душем, у ванні). 9. Термін придатності повинен бути не менше 30 місяців |
|  | **Лот №3 – дезінфікуючі засоби:** |  |  |  |
| 1 | Засіб дезінфекційний **«Тералін протект** (Terralin Protect)» каністра 2 л (код CPV - 24455000-8)  код НК 024:202347631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 60 | 1. Засіб на основі ароматичних спиртів (2-феноксіетанол) – не менше 17,0%, ЧАСів (бензалконій хлорид – не менше 22,0%), амінів - не більше 1,5%, інгібітори корозії, неіоногенні ПАР. В складі препарату не повинні міститись альдегіди, хлор, надкислоти, окислювачі, кислоти, гуанідіни. Величина рН 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. Mycobacterium. terrae), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), Helicobacter pylory, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, E. faecium, Klebsiella spp. (у тому числі K. pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Ps. aeruginosa, Acinetobacter spp., ванкомицин-резистентний єнтерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, 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, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч.T.mentagropfytes), плісняві гриби, (у т.ч. A.niger)).  3. Засіб повинен забезпечувати антимікробну дію при наявності великої кількості органічного забруднення поверхонь, видаляти біологічні плівки, бути ефективним проти груп мікроорганізмів біоплівок. Миюча здатність робочих розчинів повинна складати від 85% на пористих поверхнях до 100% на гладких поверхнях.  4. 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 миючі, емульгуючи 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  6. Робочі розчини засобу можуть застосовуватися у зонах, що мають особливі вимоги до запахів (неонатальні блоки інтенсивної терапії тощо); для знезараження устаткування, у т.ч. особливо-чутливих приладів та наркозно-дихальної апаратури, датчиків ультразвукової апаратури, кувезів, меблів, біологічних рідин (кров, сеча, слиз, мокротиння тощо).  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, поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, з особливо-чутливих матеріалів; не знебарвлюють і не зменшують міцність тканини.  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.  9. Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції.  10. Можливість використання робочих розчинів у системах серветок протягом 35 діб.  11. Можливість багаторазового використання розчинів методом занурення для дезінфекції виробів та інструментів протягом 35 діб.  12. Можливість зберігання засобу від -5 °С до +40 °С.  13. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів. (Надати підтвердження реєстрації та висновок ДСЕЕ). |
| 2 | Розчин для очищення  **«АКТОКЛІН ПЕРФЕКТ** (ACTOCLEAN® PERFECT)» Флакон 1 л (код CPV - 24455000-8)  код НК 024:2023 63385 Засіб для очищення медичного виробу | шт | 70 | 1. Засіб для очищення, у т.ч. достерилізаційного очищення хірургічних інструментів з нержавіючої сталі, стоматологічних інструментів (включаючи ендодонтичні, обертові інструменти та стоматологічні бори з різних матеріалів у т.ч. бори твердосплавні, диски і голівки алмазні, дриль-бори), ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро-, ларинго-, гістеро-, лапаро-, дуоденоскопів та інших), обладнання для анестезії та матеріалів, стійких або нестійких до нагрівання, включаючи мінімально інвазивні хірургічні (MIS) інструменти, виробів медичного призначення, що виготовлені із металу, скла, гуми, полімерних та інших матеріалів, включаючи стоматологічні; зонди усіх видів, катетери, хірургічні, мікрохірургічні інструменти, термочутливі матеріали для анестезії, у т.ч. маски, гнучкі та жорсткі трубки, катетери; лабораторний посуд, наркозно-дихальна апаратура, шланги до наркозно-дихальної апаратури, обладнання і приладдя для анестезіології та інтенсивної терапії та інших ручним способом та механізованим способом, у т.ч. з використанням ультразвукового та циркуляційного мийного обладнання, у миючих та мийно-дезінфікуючих машинах. Для очищення, у т.ч. попереднього, остаточного очищення та достерилізаційного очищення гнучких і жорстких ендоскопів та інструментів до них ручним способом та механізованим способом, у т.ч. з використанням ультразвукового та циркуляційного мийного обладнання, у миючих та мийно-дезінфікуючих машинах.  2. Засіб містить: ферменти (протеаза, ліпаза, амілаза, целюлаза не менше 0,8г), бензалконію хлорид-0,8г, пом'якшувач води, неіонний поверхнево-активний засіб, інгібітор корозії, хелатуючий агент, інші речовини, деіонізована вода до 100г.  3. Робочі розчини засобу мають змочувальні та миючі властивості, видаляють 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.  4. Засіб має високу сумісність з матеріалами, сумісний з виробами з нержавіючої сталі, хромованих, нікельованих металевих виробів, алюмінію, гуми, латексу, скла, порцеляни, поліпропілену, поліетилену, полівінілхлориду, полікарбонату, можливість безпечного використання засобу для виробів з будь яких сплавів та металів.  5. Завдяки спільній дії комплексу з 4 ферментів і неіоногенних ПАВ, самостійно розчинюються навіть ті забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, секрети, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, біоплівки, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підсохли; фермент целюлаза забезпечує руйнування бактеріальних біоплівок.  6. Засіб підходить для використання у воді різного рівня жорсткості, не містить фосфатів.  7. Можливість застосування засобу для достерилізаційного очищення виробів медичного призначення (включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи та інструменти до них) при концентрації 0,5% при часі витримки максимум 5 хвилин.  8. Надати підтвердження реєстрації в Україні у встановленому законодавством порядку (копія декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або витяг з державного реєстру деззасобів МОЗ) |
| 3 | Дезінфекційний розчин  **«АКТОСЕД ЕНДО**  (ACTOSED® ENDO)» каністра 2 л (код CPV - 24455000-8)  код НК 024:2023 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | шт | 68 | 1. Засіб для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення (ручним і механізованим способом, в установках ультразвукового очищення).  2. Робочі розчини засобу мають добрі змочувальні, миючі властивості, не викликають корозії металів, не пошкоджують вироби з металів, скла, кераміки, алюмінію, твердої гуми та твердого пластику, латексу та синтетичних матеріалів, включаючи поліакрилат та полікарбонат, каучуків, полімерних матеріалів та інших матеріалів; поверхні медичних приладів, апаратури і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям; не фіксують органічні забруднення, добре змиваються, не залишають нальоту, липкої плівки і плям на поверхнях об’єктів, що піддаються обробці. Робочими розчинами засобу можливо обробляти об’єкти з будь яких матеріалів.  3. Засіб містить 12,0 г N,N-дідецил-N-метил-полі(оксиетил) амоній пропіонат, 9,9 г N-(3-амінопропіл)-N-додецилпропан-1,3-діамін (діючі речовини); інгібітор корозії, неіонні ПАР, регулятор рН, інші допоміжні речовини, деіонізована вода до 100,0.  4. Засіб демонструє високу сумісність з матеріалами та сильну функцію очищення, він підходить для щоденного використання для дезінфекції медичних інструментів, для попереднього очищення та дезінфекції хірургічних інструментів, стоматологічних інструментів, ендоскопів, анестезіологічного обладнання та матеріалів, стійких або нестійких до нагрівання, включаючи мінімально інвазивні хірургічні інструменти (MIS), у т.ч. ручним і механізованим способом у напівавтоматичних та повністю автоматизованих машинах, в установках ультразвукового очищення.  5. Сумісність засобу з різними термолабільними та термостабільними медичними виробами (включаючи ендоскопи) протестовано та схвалено компанією KARL STORZ або іншими виробниками ендоскопів.  6. Засіб призначений для дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення (ручним і механізованим способом, в установках ультразвукового очищення) усіх видів виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, термолабільних та термостабільних, включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи для бронхоскопії, ларингоскопії, артроскопії, лапароскопії, гістероскопії, гастроскопії, колоноскопії, ехо-ендоскопії та інструменти до них (у т.ч. для ручної обробки, обробки у напівавтоматичних машинах); хірургічні (в тому числі мікрохірургічні), стоматологічні інструменти (включаючи ендодонтичні, обертові інструменти та стоматологічні бори з різних матеріалів; зонди усіх видів, катетери, інтраопераційних та ехокардіографічних датчиків, термочутливі матеріали для анестезії, в т.ч. маски, трубки, шланги до наркозно-дихальної апаратури, стоматологічне та інше обладнання; для дезінфекції високого рівня ендоскопів; для стерилізації виробів медичного призначення, включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи.  7. Засіб має бактерицидні (в т.ч. щодо S.aureus/MRSA, E. coli, Enterococcus hirae, P. Mirabilis, P. Aeruginosa та інших), фунгицидні (т.ч. щодо C. albicans), туберкулоцидні, мікобактерицидні (щодо Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae), віроцидні влативості (в т.ч. до збудників гепатитів В, С, ВІЛ-інфекції), спороцидні (щодо B. Subtilis) властивості. Засіб протестовано у відповідності до Європейських стандартів EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 17111.  8. Сумісність засобу з ензимними засобами для очищення.  9. Можливий термін зберігання робочих розчинів засобу становить 7 діб,  10. Можливість застосування тест-смужок для експрес-контролю активності робочих розчинів засобу.  Або  Наявність тест-смужок для експрес-контролю активності робочих розчинів засобу. – если ставим с тест-смужками  11. Надати підтвердження реєстрації в Україні у встановленому законодавством порядку (копія декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або витяг з державного реєстру деззасобів МОЗ) |

Очікувана вартість по лоту №1 складає 1022400,00грн. з ПДВ.

Очікувана вартість по лоту №2 складає 1573889,40грн. з ПДВ.

Очікувана вартість по лоту №3 складає 503200,00грн з ПДВ.

**Загальна очікувана вартість закупівлі складає по лотам 1,2,3: 3099489,40 грн. (три мільйони дев’яносто девять тисяч чотириста вісімдесят дев’ять гривень 40 коп.) з ПДВ.**