

# Обґрунтування технічних і якісних характеристик предмета закупівлі та очікуваної вартості предмета закупівлі

Інформація щодо процедур закупівель  
на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

1. **Найменування предмету закупівлі із зазначенням коду ЄЗС** – Агрохімічна продукція за ДК 021 : 2015 : 24450000-3 (Дезінфекційні засоби).
2. **Вид процедури закупівлі** - Відкриті торги з особливостями, оголошення UA-2023-08-02-002169-а.
3. **Розмір бюджетного призначення (очікувана вартість предмета закупівлі)** — 167 700,0 грн.
4. **Очікувана вартість предмета закупівлі** — 167 700,00 грн.
5. **Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

## Технічна специфікація до предмета закупівлі (технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі)

### 1. Предмет закупівлі

Назва предмета закупівлі	Дезінфекційні засоби
Код ДК 021:2015	<i>24450000-3 — Агрохімічна продукція</i>
Назва товару номенклатурної позиції предмета закупівлі та код товару, визначеного згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі	<i>ДК 021:2015:24455000-8 - Дезінфекційні засоби</i>
Місце поставки товару	<i>Чернігівська область, Прилуцький район, м. Прилуки, вул. Київська, 56, 17500</i>
Строк поставки товару	<i>до 31 грудня 2023 року включно</i>

### 2. Кількість поставки товару

№ з/п	Код НК 024:2023	Найменування/або еквівалент	Од. виміру	Кількість
1	2	3	4	5
1	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних	Засіб дезінфікуючий “Лізоформін 3000 (Lysoformin 3000)”, 1000 мл	шт.	60

	виробів			
2.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Бланідас Оксидез (Blanidas Oxides)”, 1000 мл	шт.	24
3.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Бланідас 300 (Blanidas 300)”, таблетки 300 шт. 1 кг	шт.	120
4.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Бланідас 300 (Blanidas 300)” гранули, 370 стіків по 2,68 г в упаковці	коробка	60
5.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Госпісепт (Gospisept)” таблетки, 1 кг	шт.	96
6.	41550 - Дезінфекційний засіб для хірургічної та гігієнічної обробки рук та шкіри	Засіб дезінфікуючий “Скін-дез преміум клінік”, 1000 мл	шт.	48
7.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Дезеліт Т60”, 5 кг	шт.	10
8.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Бланідас Актив”, 1 000 мл	шт.	24
9.	41550 - Дезінфекційний засіб для хірургічної та гігієнічної обробки рук та шкіри	Засіб для дезінфекції рук “Лонгсепт ультра” (Longsept ultra)”, 1 000 мл	шт.	24

### 3.Медико-технічні вимоги

1. Доставка товарів транспортом Учасника, завантажувально-розвантажувальні роботи за рахунок Учасника. Товар повинен постачатися окремими партіями (надати гарантійний лист).

2. Дезінфекційні засоби мають бути зареєстровані в Україні у встановленому чинним законодавством порядку (надати гарантійний лист).

3. Запропонований Учасником товар в асортименті та кількості, за медичними та якісними характеристиками, формою випуску та дозуванням має відповідати опису, наведеному у цій тендерній документації (надати гарантійний лист).

4. Залишковий термін придатності товару на момент поставки має становити не менш ніж 80% від загального терміну придатності, встановленого виробником (надати гарантійний лист).

5. Упаковка, в якій буде постачатися товар має відповідати тій, що зареєстрована в Україні у встановленому порядку, а умови зберігання під час транспортування мають бути забезпечені Учасником згідно інструкції щодо застосування. При поставці повинна

додержуватись цілісність стандартної упаковки з необхідними реквізитами виробника (надати гарантійний лист).

6. Учасник при поставці надає оригінал або копію з оригіналу затвердженої належним чином Методичних вказівок щодо використання засобів (надати гарантійний лист).

7. У разі надання еквіваленту, для підтвердження відповідності запропонованого Учасником товару, згідно опису товару Замовника, у складі тендерної пропозиції необхідно надати таблицю відповідності з описом характеристик, з обов'язковим посиланням на пункти та сторінки у методичних вказівках (інструкціях) засобу, що пропонується. Обов'язково виділення іншим кольором в копії (-ях) технічного документу виробника, експлуатаційної документації усіх необхідних параметрів, які зазначені в описі характеристик .

***Невідповідність запропонованого Учасником товару необхідним медико-технічним вимогам в цілому та/або по окремих пунктах вноситься на ризик Учасника торгів і може призвести до відхилення його пропозиції.***

8. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця тендерна документація, Учасник повинен надати копії оригіналів гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб замовника у відповідності до вимог цієї тендерної документації, кількості, якості та у встановлені терміни. **Гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення процедури закупівлі, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву Замовника згідно оголошення.**

9. З метою застосування заходів із захисту довкілля, Учасник у складі пропозиції повинен надати детальний опис того, яким чином Замовник повинен проводити процедуру утилізації усіх відходів (упаковки, відпрацьованих розчинів та ін.), які залишаються після використання засобів. Процедура утилізації повинна передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля.

10. Всі документи повинні бути розміщені таким чином, щоб вони не мали ніяких розмитих або нечітких місць.

#### **4. Детальний опис технічних, кількісних та якісних характеристик предмета закупівлі**

<b>№ п/п</b>	<b>Найменування</b>	<b>Пакування</b>	<b>Опис продукції</b>	<b>Кількість</b>	<b>Відповідність так/ні</b>
1.	Засіб дезінфікуючий «Лізоформін 3000 (Lysoformin 3000)» або еквівалент	Пляшка, 1л	1. Діючі речовини, мас., %: 9,5 - глутаровий альдегід; 7,5 - гліоксаль ; 9,6 - дидецилдиметиламоній хлорид. 2. Засіб являє собою прозору концентровану рідину синього кольору, з характерним запахом діючої речовини, яка добре розчиняється у воді. 3. Вміст АДР у засобі не повинна перевищувати 30%, обов'язкова наявність інгібітора корозії, стабілізатора, неіоногенні ПАРИ. 4. Має бактерицидні властивості (вкл. Mycobacterium tuberculosis, M. terrae активність підтверджена Німецьким товариством гігієни та	60шт	

		<p>мікробіології (DGHM), а також активність проти <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterohemorrhagic e. coli</i> (EHEC), <i>Vancomycin-Resistant Enterococci</i> (VRE), <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, MRSA, <i>Staphylococcus epidermidis</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Salmonella typhi</i>, <i>Salmonella choleraesuis</i>, <i>Salmonella enteritidis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>E. Hirae</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Shigella dysenteriae</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i> (відповідають Європейським стандартам EN 1276, EN 1650, EN 13697), збудників особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших; віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/HCV) та HIV, герпес, грип, парагрип, активність проти А (H5N1), А (H1N1) підтверджена директивою DVV/RKI, SARS, лихоманка Ебола, BVDV (Bovine Viral Diarrhea Virus), активність проти SV 40 підтверджена Німецькою Асоціацією з контролю вірусних захворювань, рота-, Norovirus (FCV), корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (відповідають Європейським стандартам EN 14476); фунгіцидні у т.ч. по відношенню до грибів роду <i>Candida</i> (<i>C. albicans</i>), збудників дерматомікозів та пліснявих грибів <i>Aspergillus niger</i> (відповідають Європейським стандартам EN 13624), овоцидні (включаючи збудників кишкових гельмінтозів, в т.ч. по відношенню до яєць глистів), спороцидні властивості <i>C. Difficile</i> (відповідають Європейським стандартам EN 13704).</p> <p>5. Наявність уніфікованого режиму дезінфекції ВМП, ДВР (для всіх збудників внутрішньолікарняних інфекцій, вкл. туберкульоз).</p> <p>6. За параметрами гострої токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин та до 4 класу малонебезпечних речовин при нанесенні на шкіру.</p> <p>7. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Проведення поточної та заключної дезінфекції, генеральних прибирань;</li> <li>- Можливість проведення екстреної дезінфекції поверхонь протягом не більше 5 хв за режимами при вірусній етіології;</li> </ul>		
--	--	---	--	--

		<ul style="list-style-type: none"> <li>- Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення при експозиції не більше 15 хв, достерилізаційне очищення ВМП та ендоскопів з експозицією не більше 15хв, стерилізація термолабільних інструментів (гнучкі та жорсткі ендоскопи та інструменти до них) при експозиції 60 хв.</li> <li>- Дезінфекція поверхонь за допомогою системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м<sup>2</sup>;</li> <li>- Дезінфекція поверхонь з метою боротьби з пліснявою.</li> </ul> <p>8. Термін придатності робочих розчинів засобу – 28 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>9. Для дезінфекції, достерилізаційного очищення, ДВР та стерилізації виробів медичного призначення робочі розчини можуть використовуватися багаторазово протягом терміну їх придатності за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину (відсутність помутніння, появи пластівців, осаду тощо) та при позитивних результатах хіміко-аналітичного контролю розчинів на вміст активно діючих речовин.</p> <p>10. У засобі не повинно міститись хлору, кислот, спиртів та їх похідних, ферментів, гуанідинів, амінів, перекису, надоцтової кислоти.</p> <p>11. Засіб зберігають в пакуванні виробника у темних прохолодних приміщеннях, недоступних для загального користування при температурі від + 5°С до +30°С</p> <p>12. Термін зберігання – 3 років з дати виготовлення.</p> <p>13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).</p>		
--	--	---	--	--

2.	Засіб дезінфікуючий “Бланідас Оксідес (Blanidas Oxides)” або еквівалент	Пляшка 1000 мл з клапаном для дегазації	<p>1. Діючі речовини, мас.,%: 12,0 - пероксид водню; 3,75-алкілдиметилбензиламонію хлорид; 2,0- полігексаметиленгуанідин гідрохлорид (ПГМГ).</p> <p>2. Являє собою однорідну прозору рідину від світло до інтенсивно жовтого кольору зі слабким специфічним запахом.</p> <p>3. Показник активності водневих іонів (рН) 1% розчину засобу 5,5 - 7.</p> <p>4. Засіб має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terraе</i>, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринібактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella spp.</i> (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т. ч. <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>S. Pyogenes</i>, <i>S. Pneumonia</i>, <i>S. Mutans</i>, <math>\alpha</math>- та <math>\beta</math>-гемолітичний), клостридії (у т. ч. <i>Clostridium spp.</i>, <i>Clostridiumdifficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), збудників особливо-небезпечних інфекцій - чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, рота-, ентеро-, вакцинія віруси, віруси ЕСНО, Коксакі, вірус кору, корона-, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(Н5N1), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), вірус Ебола (ХВВЕ) , Зіка , патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомикозів, трихофітій, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624) ), спороцидні властивості (<i>B.subtilis</i>,</p>	24шт
----	---	---	--	------

		<p>V.anthracoïdes, сибірка), засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків).</p> <p>5. Засіб протестований у відповідності до Європейських стандартів: EN 13624, EN 13727, EN13697, EN 14348, EN 14476 , EN 14561, EN14562, EN14563, 16615, EN13704).</p> <p>6. Засіб за параметрами гострої токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 засіб належить до 4 класу помірно небезпечних речовин при нанесенні на шкіру, інгаляційної дії в умовах вільного випаровування та до 3 класу небезпеки (помірно небезпечні речовини) – при введенні в шлунок.</p> <p>7. Засіб не спричиняє сенсibiliзуючої, резорбтивної, ембріотоксичної, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, канцерогенної дії.</p> <p>8. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань;</li><li>- Дезінфекція об'єктів при вірусній етіології з експозицією не більше 5 хв;</li><li>- Наявність окремих режимів для достерилізаційного очищення інструментів;</li><li>- Стерилізація термолабільних інструментів (гнучкі та жорсткі ендоскопи та інструменти до них) при експозиції не більше 15хв;</li><li>- ДВР гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них при експозиції не більше 15 хв;</li><li>- Дезінфекція та стерилізація наркозно-дихальної апаратури;</li><li>- Дезінфекція поверхонь за допомогою системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м<sup>2</sup>;</li><li>- Дезінфекція білизни шляхом замочування у розчині або в процесі прання в автоматичній пральній машині;</li><li>- Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою.</li></ul> <p>Наявність окремих режимів;</p>	
--	--	---	--

		<ul style="list-style-type: none"><li>- Знезараження медичних відходів, контейнерів для збирання та утилізації. Наявність окремих режимів;</li><li>- Дезінфекція повітря, систем вентиляції та кондиціонування повітря. Наявність режимів знезараження (секції центральних і побутових кондиціонерів, повітря приймачів, повітрярозподільників, повітряних фільтрів, радіаторних решіток, насадок, накопичувачів конденсату, повітроводів, дезінфекція повітря методом розпилення при нормі витрат не більше 10мл/м<sup>3</sup>). Наявність окремих режимів.</li></ul> <p>9. Наявність в Інструкції чіткої технології (інструкції) прибирання системою двох відер.</p> <p>10. Термін придатності робочих розчинів при кімнатній температурі не більше 15 діб в закритих ємностях.</p> <p>11. Для дезінфекції виробів медичного призначення робочі розчини можуть використовуватися багаторазово протягом терміну їх придатності.</p> <p>12. Можливість застосування тест-смужок для контролю активності робочих розчинів.</p> <p>13. Після дезінфекції розчином засобу має місце залишкова (пролонгована) антимікробна дія.</p> <p>14. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь не менше 1000 л</p> <p>15. Засіб зберігають у герметично закритих оригінальних ємностях виробника при температурі від 0°С до +25°С.</p> <p>16. Термін придатності засобу – 3 роки з дати виробництва.</p> <p>17. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути</p>	
--	--	--	--



			виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).		
3.	Засіб дезінфікуючий “Бланідас 300 (Blanidas 300)” або еквівалент	Банка, 1 кг (в таблетках)	<p>1. Діюча речовина, мас., %: 80,5 -натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти.</p> <p>2. Засіб випускається у вигляді таблеток білого кольору, вагою 3,2±0,1 г, які добре самостійно розчиняються у воді (протягом 2-3 хв.) або гранул.</p> <p>3. При розчиненні однієї таблетки у воді виділяється 1,6±0,05 г активного хлору (не менше 50%).</p> <p>4. рН 6-7од.</p> <p>5. Має активність по відношенню до збудників внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 14561; EN 14348), псевдотуберкульоз, дизентерію, легіонельоз, туляремію, чуму, холеру, коліти, ентерити, гастроентерити, черевний тиф, паратифи, клостридії, мультирезистентний стафілокок (MRSA),протеї, шигели, Helicobacter pylori, клебсієли, ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), сальмонельози, дифтерію, скарлатину, коклюш, стрептококи, менінгококову інфекцію, кору, інфекції, викликані синьогнійною паличкою тощо), вірусів (включаючи гепатити А, парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус СНІД (ВІЛ), герпес, грип, парагрип, рота-, поліо-(поліомієліт), корона-, папова-, ентеровіруси (в т.ч. Коксакі, ЕСНО), хантавіруси, вакциніявірус, аденовірус, вірус Avian influenza («пташиний грип»), SARS («атипічна пневмонія»), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), респіраторно-синтиціальні, риновірусні, ротавірусні та цитомегаловірусної інфекцій)(атестовано відповідно з Європейськими стандартами EN 14476) і грибків (кандидози, дерматомікози, трихофітії, A.niger,плісняві грибки)</p>	120 шт	

		<p>(атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 13624), спор (B.subtilis, B.anthracoïdes, сибірка) (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 13704), засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків).</p> <p>6. За параметрами гострої токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу (у вигляді пари) та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу мало небезпечних речовин. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей.</p> <p>7. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань;</li> <li>- Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення;</li> <li>- Знезараження води при нецентралізованому водопостачанні;</li> <li>- Знезараження ємностей для зберігання води;</li> <li>- Знезараження води в плавальних басейнах;</li> <li>- Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці.</li> <li>- Для дезінфекції та дезактивації аварійно-рятувальної техніки, транспорту, озброєння та військової техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об'єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхонь, обладнання та апаратури, питної води в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження;</li> <li>- Знезараження стічних вод, завантаження дезінфекційних бар'єрів.</li> </ul>		
--	--	--	--	--

			<p>8. Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного засобу – 6 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>9. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь з 1 кг засобу (табл.) не менше 4500 л при бактеріальних та вірусних інфекціях.</p> <p>10. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова к-та.</p> <p>11. Засіб зберігають у тарі виробника за температури від -20°C до +30°C.</p> <p>12. Гарантійний термін зберігання засобу - 5 років з дати виготовлення.</p> <p>13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).</p>		
4.	Засіб дезінфікуючий “Бланідас 300 (Blanidas 300)” або еквівалент	Коробка 370 стіків (індивідуальні пакети, сошетки)	<p>1. Діюча речовина, мас., %: 80,5 -натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти.</p> <p>2. Засіб випускається у вигляді таблеток білого кольору, вагою 3,2±0,1 г, які добре самостійно розчиняються у воді (протягом 2-3 хв.) або гранул.</p> <p>3. При розчиненні 2,68 г гранул у воді виділяється 1,6±0,05 г активного хлору (не менше 50%).</p> <p>4. рН 6-7од.</p> <p>5. Має активність по відношенню до збудників внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 14561; EN</p>	60шт	

		<p>14348), псевдотуберкульоз, дизентерію, легіонельоз, туляремію, чуму, холеру, коліти, ентерити, гастроентерити, черевний тиф, паратифи, кластридії, мультирезистентний стафілокок (MRSA), протеї, шигели, Helicobacter pylori, клебсієли, ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), сальмонельози, дифтерію, скарлатину, коклюш, стрептококи, менінгококову інфекцію, кору, інфекції, викликані синьогнійною паличкою тощо), вірусів (включаючи гепатити А, парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус СНІД (ВІЛ), герпес, грип, парагрип, рота-, поліо-(поліомієліт), корона-, папова-, ентеровіруси (в т.ч. Коксакі, ЕСНО), хантавіруси, вакциніявірус, аденовірус, вірус Avian influenza («пташиний грип»), SARS («атипічна пневмонія»), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), респіраторно-синтиціальні, риновірусні, ротавірусні та цитомегаловірусної інфекцій)(атестовано відповідно з Європейськими стандартами EN 14476) і грибків (кандидози, дерматомікози, трихофітії, A.niger, плісняві грибки) (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 13624), спор (B.subtilis, B.anthracoïdes, сибірка) (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 13704), засіб має овочидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків).</p> <p>6. За параметрами гострої токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу (у вигляді пари) та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу мало небезпечних речовин. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей.</p> <p>7. Призначення:  - Проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних</p>		
--	--	---	--	--

		<p>прибирань;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення;</li> <li>- Знезараження води при нецентралізованому водопостачанні;</li> <li>- Знезараження ємностей для зберігання води;</li> <li>- Знезараження води в плавальних басейнах;</li> <li>- Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці.</li> <li>- Для дезінфекції та дезактивації аварійно-рятувальної техніки, транспорту, озброєння та військової техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об'єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхонь, обладнання та апаратури, питної води в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження;</li> <li>- Знезараження стічних вод, завантаження дезінфекційних бар'єрів.</li> </ul> <p>8. Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного засобу – 6 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>9. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь з 1 кг засобу (табл.) не менше 4500 л при бактеріальних та вірусних інфекціях.</p> <p>10. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова к-та.</p> <p>11. Засіб зберігають у тарі виробника за температури від -20°C до +30°C.</p> <p>12. Гарантійний термін зберігання засобу - 5 років з дати виготовлення.</p> <p>13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу.</p>		
--	--	--	--	--

			В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).		
5.	Засіб дезінфікуючий "Госпісепт" або еквівалент	Банка, 1 кг (300 табл.)	<p>1. Діюча речовина, мас. %: 85,5 - натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти.</p> <p>2. Засіб випускається у вигляді таблеток білого кольору, вагою <math>3,2 \pm 0,2</math> г, які добре розчиняються у воді (протягом 2-3 хв.) або гранул.</p> <p>3. Засіб має бактерицидні властивості (вкл. <i>Mycobacterium tuberculosis</i>, <i>M. terrae</i> (відповідають Європейським стандартам EN 14348), а також <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterohemorrhagic e. coli</i> (EHEC), <i>VancomycinResistant Enterococci</i> (VRE), <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, MRSA, <i>Staphylococcus epidermidis</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Salmonella typhi</i>, <i>Salmonella choleraesuis</i>, <i>Salmonella enteritidis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Shigella dysenteriae</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i>, збудників особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших (відповідають Європейським стандартам EN 14561); віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити В, С, ВІЛ, герпес, грип, парагрип А (H5N1), А (H1N1), SARS, лихоманка Ебола, рота-, корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (відповідають Європейським стандартам EN 14476); фунгіцидні (відповідають Європейським стандартам EN 13624) у т.ч. по відношенню до грибів роду <i>Candida</i>, збудників дерматомікозів та пліснявих грибів <i>Aspergillus niger</i>), овоцидні (включаючи збудників кишкових гельмінтозів, у т.ч. по відношенню до яєць</p>	96шт	

		<p>глистів), спороцидні властивості (відповідають Європейським стандартам EN 13704).</p> <p>4. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок належить до помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу (у вигляді пари) та при нанесенні на шкіру належить до мало небезпечних речовин. У рекомендованих з метою дезінфекції концентраціях не виявляє шкірно-подразнювальних властивостей. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей.</p> <p>5. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань;</li><li>- Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення;</li><li>- Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці.</li><li>- Знезараження води при нецентралізованому водопостачанні;</li><li>- Знезараження біологічних відходів (кров, слиз, мокротиння, слина тощо);</li><li>- Знезараження води в плавальних басейнах</li><li>- Знезараження стічних вод, завантаження дезінфекційних бар'єрів.</li></ul> <p>6. Термін зберігання робочого розчину дезінфікуючого засобу – 7 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>7. Засіб зберігають у тарі виробника за температури від -20°C до +40°C.</p> <p>8. Гарантійний термін зберігання засобу - 5 років з дати виготовлення.</p> <p>9. Випускається у вигляді таблеток упакованих у банки 1000 г.</p> <p>10. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів</p>	
--	--	--	--

			<p>або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).</p>		
6.	<p>Засіб дезінфікуючий «Skin-Des® premium clinic (Скін-дез преміум клінік)» або еквівалент</p>	<p>Флакон 1000 мл</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Діюча речовина, мас., %: 70,0 спирту ізопропілового.</li> <li>2. Засіб випускається у вигляді готової до застосування помаранчевої рідини з помірним запахом діючої речовини.</li> <li>3. рН засобу <math>5,5 \pm 1,5</math> од.</li> <li>4. У складі засобу повинно бути не більше однієї діючої речовини.</li> <li>5. В складі не повинно міститись – етанол, 1-пропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, гуанідини, ПГМГ, ЧАС, перекис, бензалконій хлорид.</li> <li>6. Має бактерицидні властивості (вкл. <i>Mycobacterium tuberculosis</i>, <i>M. terrae</i>, (відповідає Європейським стандартам EN14348), а також <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterohemorrhagic e. coli</i> (EHEC), <i>Vancomycin-Resistant Enterococci</i> (VRE), <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, MRSA, <i>Staphylococcus epidermidis</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Salmonella typhi</i>, <i>Salmonella choleraesuis</i>, <i>Salmonella enteritidis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Shigella dysenteriae</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i> (відповідають Європейським стандартам EN 1276, EN 14561), BVDV (Bovine Viral Diarrhea Virus), збудників особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії; віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип, парагрип, активність проти А (H5N1), А (H1N1) підтверджена директивою</li> </ol>	48шт	



DVV/RKI, SARS, лихоманка Ебола, рота-, норо-, корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (відповідають Європейським стандартам EN 14476); фунгіцидні у т.ч. по відношенню до грибів роду *Candida*, збудників дерматомікозів та пліснявих грибів *Aspergillus niger* (відповідають Європейським стандартам EN 1650, EN 13624) властивості.

7. Призначення:

- Хірургічна дезінфекція: на сухі чисті руки і передпліччя за допомогою ліктьового дозуючого пристрою нанести 2 порціями 5-6 мл засобу, втирати засіб протягом 1,5 хвилини.

- Передопераційна обробка шкіри пацієнта: шкіру повністю зволожити засобом - від 15 сек до 10хв.

8. Засіб проявляє високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові.

9. Засіб забезпечує антиперспірантну дію.

10. Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин.

11. Засіб забезпечує знежирююче очищення шкіри, сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки.

12. Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних).

13. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника при температурі від +5°C до +35°C.

14. Термін придатності засобу - 5 років з дати виготовлення.

15. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЕЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу.

			В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).		
7.	Засіб дезінфікуючий “Дезеліт Т60” або еквівалент	Відро 5 кг	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Діючі речовини, мас., %: натрію перкарбонат - 15,0 %, натрію перборат - 17,5 %, тетрацетилетилендіамін (ТАЕД) - 5,0%.</li> <li>2. Випускається у вигляді порошку білого або біло-блакитного кольору без запаху, який гарно розчиняється у воді.</li> <li>3. Вміст активного кисню, %, не менше 3,5.</li> <li>4. Масова частка вологи, %, не більше 18,5.</li> <li>5. Показник концентрації водневих іонів (рН) 10г/л за температури 20° С 9-11.</li> <li>6. Засіб має виражені миючі властивості.</li> <li>7. Засіб має відбілюючі властивості.</li> <li>8. Засіб повністю розпадається на кисень та воду.</li> <li>9. Має активність по відношенню до збудників внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз, P.aeruginosa (Antibiotic resistant), E.hirae, S.aureus, ентерогеморагічна кишкова паличка (Escherichia coli), інфекцій вірусної етіології (включаючи гепатит А, парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус СНІД (ВІЛ), інфекцій грибової етіології (Candida albicans, Aspergillus niger).</li> <li>10. Призначення: - для дезінфекції білизни у процесі прання в лікувально-профілактичних закладах усіх профілів відповідно Наказу МОЗ України від 30.04.14 № 293 Про затвердження Інструкції зі збору, сортування, транспортування, зберігання, дезінфекції та прання білизни у ЗОЗ, П.7, п.9.</li> <li>11. Розрахунок кількості використання засобу з урахуванням жорсткості води та</li> </ol>	10шт	

			<p>ступеню забруднення (наявність детальної таблиці).</p> <p>12. Кількість засобу для дезінфекції білизни (без біологічного навантаження 1-3 ступінь) 10г/ кг білизни час експозиції не більше 20хв при t 40°.</p> <p>13. Кількість засобу для дезінфекції білизни (з біологічним навантаженням 4-5 ступінь) 13г/кг білизни ,час експозиції 20хв при t 20° (1 етап) та 13г/кг білизни, час експозиції 20хв при t 60° (2 етап).</p> <p>14. Зберігати засіб в сухих складських приміщеннях при температурі від 0° С до +35° С.</p> <p>15. Гарантійний термін зберігання – 36 місяців з дати виробництва.</p> <p>16. У засобі не повинно міститись фосфатів, хлору, амінів, гуанідинів, ЧАС.</p> <p>17. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЄ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифіката виробника).</p>		
8.	Засіб дезінфікуючий «Бланідас Актив (Blanidas Active)» або еквівалент	Пляшка, 1000 мл	<p>1. Засіб з наступним складом: діючі речовини: додецилбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін) – 15,0-20,0%; алкілдиметилбензиламоній хлорид – 10,0-15,0%.</p> <p>2. Являє собою однорідну прозору концентровану рідину зі слабким характерним запахом, яка добре розчиняється у воді.</p> <p>3. Показник активності іонів водню рН 1,0 % водного розчину становить 8,5-10,5.</p>	24шт	

		<p>4. Миюча здатність не менше 85%.</p> <p>5. Має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерій туберкульозу), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terraе</i>, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella spp.</i> (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т. ч. <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>S. Pyogenes</i>, <i>S. Pneumonia</i>, <i>S. Mutans</i>, <math>\alpha</math>- та <math>\beta</math>-гемолітичний), клостридії (у т. ч. <i>Clostridium spp.</i>, <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), збудників особливо-небезпечних інфекцій—чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, рота-, ентеро-, вакцинія віруси, віруси ЕСНО, Коксакі, вірус кору, корона- COVID-19, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(Н5N1), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), вірус Ебола (ХВВЕ) , Зіка ,патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624) ), спороцидні властивості (<i>B.subtilis</i>, <i>B.anthracooides</i>, сибірка), засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків.</p> <p>6. Засіб протестований у відповідності до Європейських стандартів: EN 13624, EN 13727, EN 13697, EN 14348, EN 14476 , EN</p>		
--	--	---	--	--

		<p>14561, EN14562, EN14563, EN 16615, EN 13704).</p> <p>7. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних та гонадотропних властивостей.</p> <p>8. Після дезінфекції розчином засобу має місце залишкова (пролонгована) антимікробна дія.</p> <p>9. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань;</li><li>- дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. термолабільні інструменти, жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них);</li><li>- дезінфекція високого рівня гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них;</li><li>- дезінфекція поверхонь методом «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м<sup>2</sup>;</li><li>- дезінфекція поверхонь методом розпилення за допомогою туманогенератора при нормі витрати робочого розчину не більше 30 мл/м<sup>2</sup>;</li><li>- дезінфекція білизни в процесі прання в автоматичній пральній машині.</li></ul> <p>10. Термін придатності робочих розчинів засобу – 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>11. Робочі розчини засобу для достерилізаційного очищення виробів медичного призначення можна використовувати багаторазово протягом терміну їх придатності за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину (помутніння, поява пластівців тощо).</p> <p>12. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП, сан.тех.обладнання при кишкових, крапельних інфекціях бактеріальної етіології, при збудниках ВЛІ (не забруднених) не</p>	
--	--	--	--

			<p>менше 4000 л, при вірусних- 2000 л.</p> <p>13. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП, сан.тех.обладнання при особливо-небезпечних інфекціях (окремий режим дезінфекції в інструкції) не менше 1000 л;</p> <p>14. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, поєднаної з достерилізаційним очищенням ВМП не менше 1000 л, не менше 200 л для швидкої дезінфекції, при туберкульозі не менше 333 л.</p> <p>15. У засобі не повинно міститись хлору, альдегідів, кислот, ферментів, ПГМГ, спиртів та їх похідні, барвників та ароматизаторів.</p> <p>16. Засіб зберігають у герметично закритій тарі виробника в добре вентильованих критих неопалюваних складських приміщеннях, які захищені від вологи та прямого сонячного проміння, при температурі від 0°C до +40°C.</p> <p>17. Гарантійний термін зберігання - 36 місяців з дати виробництва.</p> <p>18. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу.</p>		
9.	Засіб для дезінфекції рук «Лонгсепт ультра (Longsept ultra)» або еквівалент	Флакон, 1000 мл	<p>1. Випускається у вигляді готової до застосування прозорої рідини.</p> <p>2. Діючі речовини, мас. %: 75,0 етанол; 2,0 хлоргексидин диглюконат.</p> <p>3. У засобі не повинно міститись більше двох діючих речовин.</p> <p>4. У засобі не повинно міститись: інших спиртів, ЧАС, гуанідинів, гліцерину, пропанолу-1, пропанолу-2, феноксіетанолу, феноксіпропанолу, ПГМГ, бензалконіум хлориду, перекису.</p>	24шт	

		<p>5. рН 7,0±1,5од.</p> <p>6. Має антимікробну активність щодо грампозитивних і грамнегативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели та інші антибіотикорезистентні бактерії (відповідає Європейським стандартам EN 14561)), вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (А, В, С), вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, корона-, рота-, ентеро-, вакциніявіруси, вірус лихоманки Ебола, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(Н5N1), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1) тощо (відповідає Європейським стандартам EN 14476)), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітії) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)).</p> <p>7. Призначення:</p> <p>Гігієнічна дезінфекція: 3 мл – 30 с;</p> <p>Хірургічна дезінфекція: 10 мл – 1,5 хв.;</p> <p>Дезінфекція шкіри пацієнта: шкіру повністю двократно зволожити засобом від 15 сек до 10 хв.;</p> <p>Санітарна обробка шкірних покривів, профілактична обробка шкіри ніг з метою профілактики грибкових та ін. інфекцій: 3 мл – 15 с.;</p> <p>Швидка дезінфекція поверхонь, виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інших невеликих за розмірами об'єктів в екстрених (ургентних) ситуаціях: 20 мл – 30 с.</p> <p>Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками).</p> <p>8. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника при температурі від +5°C до</p>		
--	--	--	--	--

			+30°C. 9. Термін придатності засобу - 3 роки з дати виготовлення. 10. Засіб упаковують у поліетиленові флакони від 1000 мл (з розпилювачем або без), у каністри 5000 мл. 11. Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 та ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).		
--	--	--	---	--	--

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

Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку.

### Очікувана вартість

№ з /п	Код НК 024:2023	Найменування/або еквівалент	Од. виміру	Кількість	Ціна за од., з ПДВ, грн.	Загальна вартість з ПДВ, грн.
1	2	3	4	5	6	7
1	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий "Лізоформін 3000 (Lysoformin 3000)", пляшка 1000 мл	шт.	60	554.40	33,264.00
2	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий "Бланідакс Оксидес (Blanidas Oxides)", пляшка 1000 мл	шт.	24	304.50	7,308.00
3	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий "Бланідакс 300 (Blanidas 300)", таблетки 300 шт. в банці	шт.	120	336.00	40,320.00
4.	47631 -	Засіб дезінфікуючий	шт.	60	315.00	18,900.00



	Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	“Бланідас 300 (Blanidas 300)” гранули, 370 стіків по 2,68 г в коробці				
5.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Госпісепт (Gospisept)” таблетки, 1 кг (300 штук) в банці	шт.	96	321.00	30,816.00
6.	41550 - Дезінфекційний засіб для хірургічної та гігієнічної обробки рук та шкіри	Засіб дезінфікуючий “Скін-дез преміум клінік”, флакон 1000 мл	шт.	48	207.00	9,936.00
7.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Дезеліт Т60”, відро 5 кг	шт.	10	897.00	8,970.00
8.	47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб дезінфікуючий “Бланідас Актив”, пляшка 1 000 мл	шт.	24	495.00	11,880.00
9.	41550 - Дезінфекційний засіб для хірургічної та гігієнічної обробки рук та шкіри	Засіб для дезінфекції рук “Лонгсепт ультра” (Longsept ultra)”, флакон 1 000 мл	шт.	24	262.50	6,300.00
						167,694.00

Очікувана вартість становить 167 700,00 грн. (сто шістдесят сім тисяч сімсот) гривень 00 копійок.