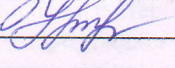


«Затверджено»  
уповноважено особою  
КНП «МКЛ № 13» ХМР  
Наталія БЕЗБОРОДОВА  
18.03.2024р. 

**ОБГРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА  
ЗАКУПІВЛІ, РОЗМІРУ БЮДЖЕТНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ, ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ  
ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**  
(на вимогу постанови КМУ від 11.10.2016 №710)

**ЗАКУПІВЛЯ UA-2024-03-18-010751-а**

**Засоби дезінфекційні (Лот 1 - Засоби дезінфекційні - 24455000-8; Лот 2 - Засоби дезінфекційні - 24455000-8 ) код згідно ДК 021:2015 Єдиний закупівельний словник 24450000-3- Агрохімічна продукція**

**-Обґрунтування доцільності закупівлі.** Основна мета Підприємства – провадження медичної практики та забезпечення кваліфікованою, доступною, своєчасною, якісною та ефективною медичною допомогою, у т. ч. первинною, вторинною (спеціалізованою) та невідкладною. Основними завданнями Підприємства є: забезпечення доступності та задоволення потреб населення у своєчасній та кваліфікованій первинній, амбулаторній, вторинній (спеціалізованій), стаціонарній, невідкладній та паліативній стаціонарній медичній допомозі; забезпечення якісного обстеження, лікування, забезпечення взаємодії з установами соціального захисту, іншими закладами і установами, громадськими організаціями та фондами, що пропонують свою допомогу у вирішенні питань медико-соціальної допомоги пацієнту, підтримка волонтерського руху для здійснення безкоштовного догляду за пацієнтом, На виконання поставлених завдань Підприємство здійснює функції, в т. ч. але не виключно: - надання лікувально-діагностичної та медико-соціальної допомоги амбулаторно ( у тому числі в умовах денного стаціонару), вдома та в умовах стаціонару згідно чинного законодавства, включаючи всі види медичної допомоги, що надаються з дотриманням вимог Програми медичних гарантій в межах договорів, укладених між Підприємством та органом, що реалізує державну політику у сфері державних фінансових гарантій медичного обслуговування населення. На виконання визначених цим Статутом завдань та функцій, Підприємство здійснює наступні види діяльності: Діяльність лікарняних закладів; Спеціалізована медична практика; Інша діяльність у сфері охорони здоров'я; Надання в оренду та експлуатацію власного чи орендованого нерухомого майна. Підприємство має право займатися іншою господарською діяльністю, в т. ч. непрофільною та іншими видами діяльності, які відповідають меті Підприємства та чинному законодавству.

**Обґрунтування обсягів закупівлі.** Існує нагальна потреба на засоби дезінфекційні визначені відповідно до рапорту відповідальної особи №387.-2244 штуки.

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик закупівлі.**

**ЛОТ 1**

| <b>Назва засобу</b>                                     | <b>Медико-технічні вимоги</b>   |
|---|---|
| Засіб дезінфекційний "Санігран" в 1кг банках (300 таб.) | Дезінфекційний засіб для планової, поточної і заключної дезінфекції поверхонь, приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (МВ) 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 та 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;<br>1. Засіб у вигляді швидкорозчинних шипучих таблеток з вмістом активного хлору в 1 таблетці не менше 1,5 г.<br>2. Склад засобу: діюча речовина - натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти - 80-85%; допоміжні речовини: адіпінова кислота і карбонат натрію у рівному співвідношенні - разом 15-20% для прискорення розчинення таблеток та регулювання pH розчину, встановлення його в оптимальному для антимікробного |

- 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 грамнегативних та грам-позитивних бактерій (включаючи *S.aureus*, метицилінрезистентний 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, Коксакі, ЕCHO) коронавірусної, респіраторно-синтиціальної, ріновірусної, рота вірусної цитомегаловірусної інфекції тощо), фунгіцидна (проти патогенних грибів роду *Candida* і дерматофітів, а також ефективний у знущенні та попередженні появі плісняви *A.niger*, у т.ч. в споровій формі) дія. (\*Примітка. Туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі *Mycobacterium 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 (виділяють 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 летності 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 вимог 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. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинів без попередньої нейтралізації або розведення водою;
  13. Пакування: у пластикові банки по 1 кг таблеток (не менше 300 шт.);
  14. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 5 років від дати виробництва;
  15. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в робочих розчинах з використанням тест-смужок;

Засіб дезінфекційний  
"Санігран" в гранулах 1  
кг. (вміст активного хлору  
30%)

Дезінфекційний засіб для планової, поточної і заключної дезінфекції поверхонь, приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (МВ), крім ендоскопів (у т.ч. для дезінфекції МВ, поєднаної з ПСО), білизни, посуду, в т.ч. лабораторного, предметів догляду хворих, санітарно-технічного обладнання, прибиравального 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 дрібних гранул або порошку, що містить в якості діючої речовини натрієву сіль дихлорізоціанурової кислоти - 80-85% (не менше 30% за активним

хлором), а також допоміжні компоненти, в т.ч. мийний компонент – поверхнева активна речовина (не карбонат натрію і не гідрокарбонат натрію), регулятор рН, антикорозійний компонент, наповнювач; водневий показник (рН) 1,0% (препаратором) водного розчину засобу – 9,0–11,0; засіб не повинен містити трихлорізоціанурову, ізоціанурову кислоту та їх солі;

2. Широкий спектр антимікробної дії: бактерицидна проти широкого спектру грамнегативних та грам-позитивних бактерій (включаючи *S.aureus*, метицилінорезистентний стафілокок (MRSA), *P.aeruginosa*, збудників дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу, холери, чуми, туляремії, спороутворюючі бактерії роду *Bacillus*, *Clostridium* і ін., збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій туберкулоцидна\*, віруліцидна (в т.ч. проти збудників гепатитів А, В, С, ВІ, інфекції, герпесу, грипу всіх типів, парагрипу, пташиного грипу, SARS («атипічна пневмонія»), аденоірусою, ентеровірусною (в т.ч. поліомієліт, Коксакі, ЕСНО, коронавірусною, респіраторно-синтиціальною, ріновірусною, рота вірусною, цитомегаловірусною інфекції тощо), фунгіцидна (проти патогенних грибів роду *Candida* і дерматофітів, а також ефективний у знищенні та попередженні появ плісняви *A.niger*, у т.ч. в споровій формі) дія. (\*Примітка. Туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі *Mycobacterium terrae*). Засіб має бути ефективним проти збудників паразитарних хвороб (цист і ооцист найпростіших яєць та личинок гельмінтів).

3. Добра розчинність у воді. Водні розчини при збовтуванні мають утворювати пінку з помірним запахом хлору; мати відбілюючі, змочувальні, високі мийні, емульгуючі, гомогенізуючі і диспергуючі властивості, видаляти білкові, жирові, механічні забруднення, біоплівки, залишки крові та інших біологічних рідин, лікарські засоби; відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення, добре змиватися оброблених поверхонь, не залишаючи слідів і нальоту.

4. Можливість застосування гранул, як у вигляді розчину, так і у вигляді гранул методом чищення або засипання в рідину;

5. Безпечність засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) – інгаляційному впливі в насичуючих концентраціях пари, а також за ступенем леткості та при нанесенні на шкіру; відсутність шкірно-резорбтивної, мутагенічної, тератогенної, гонадотоксичної, ембріотоксичної та канцерогенної дії; можливість проведення дезінфекції поверхонь в присутності сторонніх осіб методом протирання, у тому числі в режимі проти туберкульозу;

6. Відсутність вимоги щодо 2-разової обробки поверхонь приміщень та змивання залишків засобу після обробки;

7. Наявність режимів застосування засобу:

- 7.1. для миття, видалення органічних матеріалів з виробів перед дезінфекцією напівkritичних медичних виробів та дезінфекцією і стерилізацією kritичних медичних виробів;
- 7.2. для дезінфекції низького і середнього рівня;
- 7.3. для дезінфекції при особливо небезпечних інфекціях, в т.ч. при сибірці, а також проти збудників анаеробних інфекцій роду *Clostridium*;
- 7.4. для дезінвазії;
- 7.5. для знезараження шкаралупи харчових яєць;
- 7.6. для знезараження медичних відходів категорії В (крові та інших біологічних рідин);
- 7.7. для миття та чищення поверхонь та виробів;
- 7.8. для знезараження стічних вод;

8. Можливість багаторазового використання робочих розчинів для дезінфекції медичних виробів, посуду та ін. методами занурення і замочування;

9. Термін придатності робочих розчинів – 7 діб;

10. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинів без попередньої нейтралізації або розведення водою;

11. Пакування: у пластикові банки по 1 кг з мірною (дозуючою) ложкою;

12. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 3 років від дати виробництва;

13. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в робочих розчинах з використанням тест-смужок

Засіб дезінфекційний "Неостерил Рапід Блу" 1 л флякон з помпою

Дезінфекційний засіб для дезінфекції шкіри рук медичного персоналу (хірургічної та гігієнічної), шкіри ін'єкційного поля, шкіри стоп і взуття з метою профілактики дерматомікозів і попередження рецидивів.

1. Готовий до застосування засіб у вигляді рідини на основі композиції 3-х активно діючих речовин (мас. %): етанол –  $67,0 \pm 1,0$ , 2-пропанол (ізопропіловий спирт) –  $5,0 \pm 0,3$ , бензалконію хлорид –  $0,135 \pm 0,015$ ; сумарний вміст спиртів не менше 70 мас.%; допоміжні речовини для догляду за шкірою - гліцерин, ізопропилмірістата та інші допоміжні речовини - пероксид водню, регулятор рН, віддушка

- (ароматизатор), антисептичний компонент, який надає засобу блакитного кольору, вода підготовлена (до 100%); pH засобу 5,5-6,5.
2. Засіб не повинен містити пропанолу, бутандіолу, амінів, йоду, повідон йоду, хлоргексидину, похідних гуанідину і фенолу (у т.ч. феноксітанолу, триклозану), кислот;
  3. Засіб не повинен сушити і подразнювати шкіру, не спричиняти побічних ефектів і алергічні реакції, шкірно-резорбтивну і сенсибілізуючу дію; має пом'якшувати і регулювати водно-жировий баланс шкіри, зменшувати потовиділення і кількість вологи під рукавичками; зменшувати потребу у використанні засобів для догляду за шкірою;
  4. Спектр антимікробної активності: бактерицидна проти грам(+) і грам(-) бактерій (в т.ч. проти збудників туберкульозу\* (\*Примітки. Туберкулоцидна дія засобу досліджена на тест-штамі *Mycobacterium terrae*, що відповідає вимогам ДСТУ EN 14348) та інших інфекцій, пов'язаних з наданням медичної допомоги (ПНМД) (у т.ч. MRSA, лістерії (*Listeria monocytogenes*), *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 A virus (HAV), Hepatitis B virus (HBV), Hepatitis C 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 включаючи вірус «свинячого грипу» A(H1N1), 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.
  5. Наявність пролонгованої антимікробної дії не менше 3 годин (під рукавичками);
  6. Засіб 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.
  7. Склад засобу і технологія мають забезпечувати відсутність в засобі спорових форм мікроорганізмів.
  8. Безпечність засобу:
    - 8.1. 4 класу небезпеки (мало небезпечні речовини) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування, введенні у шлунок і нанесенні на шкіру;
    - 8.2. відсутність місцево-подразнюючих, шкірно-резорбтивних і сенсибілізуючих властивостей, канцерогенної, мутагенної, тератогенної, ембріотоксичної, гонадотропної дії, специфічних віддалених ефектів.
    - 8.3. відсутність вікових обмежень для застосування (має бути вказано в інструкції).
    - 8.4. для всіх активно діючих речовин засобу мають бути затверджені встановленим чином гігієнічні (медико-санітарні) нормативи.
  9. Сумність засобу із засобом для гігієнічного миття шкіри «Неостерил М» і засобом для догляду за шкірою рук «Неософт» при їх по послідовному використанні для обробки рук;
  10. Універсальність, широка сфера використання:
    - дезінфекція рук хірургів та інших осіб, які беруть участь в оперативних втручаннях в медичних закладах при стандартному часі не більше 3 хв.;
    - гігієнічна дезінфекція рук персоналу закладів охорони здоров'я при стандартному часі не більше 30 сек.;
    - обробка шкіри ін'екційного поля і шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань;
  11. Наявність режимів профілактики туберкульозу та поліоміеліту при обробці рук.
  12. Пакування: 1 л флакон/помпа,

Засіб дезінфекційний  
"Максисан" концентрат у  
1 л. флаконі

Дезінфекційний засіб для: дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (включаючи ендоскопи), білизни, посуду столового і лабораторного, предметів догляду за хворими, медичних відходів, прибиравального матеріалу тощо; для поточних і генеральних прибирань; для дезінфекції виробів медичного призначення (включаючи ендоскопи) поєдданої з ПСО в одному етапі; для попереднього миття і очищення перед дезінфекцією

|   |   |
|---|---|
|   | <p>забруднених виробів медичного призначення; для дезінфекції на харчоблоках і в роздаткових медичних закладів.</p> <p>1. Засіб (концентрат), який містить у якості активно діючих речовин комплекс 4-х четвертинних амонієвих сполук (не менше 50,0% сумарно), в т.ч. октилдецилдиметиламоній хлорид – 15,0, алкілдиметилбензиламоній хлорид – 20,0, дидецилдиметиламоній хлорид – 7,5, діоктилдиметиламоній хлорид – 7,5; без барвника і віддушки;</p> <p>2. У складі засобу не повинні міститись в якості діючих речовин альдегіди, надкислоти, похідні гуанідинів, аміни, спирти, активний хлор або кисень, кислоти, екологічно несприятливі речовини та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти), компоненти з плівкоутворенням;</p> <p>3. Низька токсичність, 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування, відсутність сенсибілізуючої, алергенної, тератогенної та канцерогенної дії;</p> <p>4. Можливість проведення дезінфекції в присутності сторонніх осіб (в т.ч. пациентов) методом протирання, замочування та занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;</p> <p>5. Сумісність з різними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджуючої дії на вироби з металів, скла, полімерних матеріалів, гуми, лакофарбове та гальванічне покриття; показник pH для концентрату засобу <math>7,5 \pm 1,5</math>, для водного розчину в концентрації 1% (за препаратом) – <math>7,5 \pm 0,5</math>;</p> <p>6. Наявність муючих і дезодоруючих властивостей, відсутність фіксуючої дії, сумісність засобу з кальцинованою і каустичною содою;</p> <p>7. Широкий спектр антимікробної дії: бактерицидна (включаючи <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>S.aureus</i> та <i>S.aureus Methicillin Resistant</i>, <i>Salmonella enteritidis</i>, <i>Salmonella choleraesuis</i>, <i>Shigella dysenteriae</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Enterococcus faecium Vancomycin Resistant</i>, <i>Yersinia enterocolitica</i> тощо), туберкулоцидна (туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі <i>Mycobacterium terrae</i>, що відповідає вимогам ДСТУ EN 14348:2014), віруліцидна (включаючи оболонкові і безоболонкові віруси, у т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ, герпесу, грипу, рота-, коронавірус, вірус <i>Avian influenza</i> (збудник «пташиного грипу»), поліо- і вакцинія вірус та ін.), фунгіцидна (включаючи збудників кандидозів та дерматомікозів, а також плісняві гриби) та спороцидна дія.</p> <p>8. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) та гумового взуття при приготуванні та використанні робочих розчинів засобу методом протирання;</p> <p>9. Відсутність необхідності дво-разової обробки та змивання залишків засобу на поверхні приміщень та сантехніки після обробки;</p> <p>10. Наявність режимів прискореної дезінфекції об'єктів при експозиції 10 хвилин, у т.ч. при бактеріальних, вірусних інфекціях і кандидозах обночасно, для столового посуду - профілактична дезінфекція при експозиції не більше 1 хвилини;</p> <p>11. Можливість приготувати із 1 л концентрату не менше 580 л робочого розчину в концентрації, яка використовується при бактеріальних, вірусних інфекціях і кандидозах одночасно при експозиції 10 хвилин;</p> <p>12. Можливість використання робочих розчинів підвищеної температури (<math>50^{\circ}\text{C}</math> – початкова температура розчину, яка не підтримується в процесі обробки) для посилення антимікробної і мийної дії розчинів;</p> <p>13. Можливість багаторазового використання робочих розчинів:</p> <p>14. Наявність режимів дезінфекції кувезів, апаратів ШВЛ, систем вентиляції та кондиціонування повітря, шкарабупи харчових яєць, внутрішньої поверхні взуття, а також для боротьби з пліснявими грибами;</p> <p>15. Термін придатності робочих розчинів - не менше 30 діб;</p> <p>16. Відновлення властивостей засобу після заморожування і відтаювання;</p> <p>17. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинів без попередньої нейтралізації або розведення водою;</p> <p>18. Пакування: у полімерні пляшки об'ємом 1 л з вбудованим дозатором;</p> <p>19. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в засобі і його робочих розчинах з використанням тест-смужок</p> |
| Засіб дезінфекційний "Дезефект" концентрат у 1 л. флаконі | Дезінфекційний засіб призначений: для дезінфекції поверхонь приміщень, меблів медичного обладнання і апаратури (у т.ч. кувезів та апаратів штучної вентиляції легенів), медичних виробів (включаючи ендоскопи), систем вентиляції та кондиціонування повітря, білизни, посуду, предметів догляду за хворими прибирального матеріалу тощо; для поточного та генерального прибирання; для дезінфекції медичних виробів (включаючи ендоскопи та медичні інструменти до них) поєднаної з ПСО в одному етапі.  |

1. Засіб на основі комплексу 2-х четвертинних амонієвих солей (не менше 9,0%) сінергічних допоміжних компонентів (у т.ч. неіоногенна ПАР, регулятор рН комплексоутворювач, інгібітор корозії, барвник, ароматизатор). У складі засобу неповинні міститись в якості діючої речовини альдегіди, надкислоти, похідні гуанідинів, аміни, спирти, активний хлор або кисень, кислоти, екологічно неприємливі речовини та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти) компоненти з плівкоутворенням;
2. Показник рН для концентрату засобу –  $10,5 \pm 1,5$ , для водного розчину – концентрації 1,0% (за препаратом) (од. рН) -  $9,6 \pm 1,0$ ;
3. Сумісність засобу з різними матеріалами об'єктів обробки, відсутність корозійної та іншої пошкоджувальної дії на матеріали оброблюваних об'єктів; відсутність здатності порушувати конгруентність прилеглих деталей та вузлів медичних виробів, рухливість замкових частин;
4. Безпечность засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування, введені у шлунок і нанесенні на шкіру; відсутність кумулятивної, сенсибілізуючої, мутагенної, канцерогенної, ембріотоксичної, гонадотоксичної, тератогенної дії і віддалених наслідків дії;
5. Можливість проведення дезінфекції в присутності сторонніх осіб методами протирання, замочування і занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;
6. Наявність миючих і дезодоруючих властивостей, ефективність для видалення біоплівок; відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення;
7. Можливість дезінфекції і достерилізаційного очищення медичних виробів (включаючи ендоскопи та ін.) з використанням ультразвукового та циркуляційного мийного обладнання, а також для термічної дезінфекції (з використанням нагрітих до 50 °C робочих розчинів);
8. Можливість використання нагрітих робочих розчинів і додавання до розчинів кальцинованої соди (до 3,0%);
9. Можливість відновлення властивостей засобу після заморожування і розморожування;
10. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) при приготуванні робочих розчинів засобу та їх використанні методом протирання;
11. Відсутність необхідності 2-разової обробки та обов'язкового змивання залишків засобу с поверхонь приміщень після обробки;
12. Широкий спектр антимікробної дії: бактерицидна (проти грам-позитивних та грам-негативних бактерій, в т.ч. збудників гнійно-септичних та інших внутрішньо-лікарняних інфекцій - кишкової і синьогнойної паличок, ацинетобактерів, протеок, стафілококів, стрептококів, клебсіел та ін., збудників холери, легіонельозу); туберкулоцидна, віруліцидна (у т.ч. проти вірусів грипу, герпесу, вакцинія вірусу, адено-вірусів, ВІЛ, вірусів гепатитів А, В, С, рота-, поліо-, ентеровірусів тощо); фунгіцидна (у т.ч. проти патогенних грибів роду Candida, збудників дерматомікозів, пліснявих грибів), а також спороцидна дія.
13. Наявність режимів:
  - 13.1. дезінфекції медичних виробів, у т.ч. ендоскопів, проти бактерій, оболонкових і безоболонкових вірусів і збудників туберкульозу при експозиції 10 хвилин;
  - 13.2. дезінфекції інкубаторів (кувезів);
  - 13.3. дезінфекції медичних апаратів, приладів та устаткування, у т.ч. забруднених біологічними рідинами;
  - 13.4. попереднього промивання медичних виробів від біологічних рідин перед дезінфекцією, поєднаною з ПСО;
  - 13.5. дезінфекції систем вентиляції та кондиціонування повітря;
  - 13.6. дезінфекції шкарабалупи харчових яєць;
14. Наявність залишкової (пролонгованої) антимікробної дії;
15. Можливість багаторазового використання робочих розчинів (протягом терміну придатності робочих розчинів);
16. Термін зберігання робочих розчинів до застосування не менше 14 діб;
17. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинів без попередньої нейтралізації або розведення водою;
18. Пакування: у пляшки з дозатором об'ємом 1 л,
19. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в засобі і його робочих розчинах з використанням тест-смужок;

дезінфекційний  
дезекон ОМ" концентрат  
у 1л флаконі з дозатором

Дезінфекційний засіб для дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, медичних виробів (МВ) (у т.ч. поєднаної з ПСО в одному етапі), білизни, посуду, предметів догляду за хворими, кувезів, наркозно-дихальних апаратури, систем вентиляції і кондиціонування повітря, прибирального матеріалу тощо; для попереднього промивання перед дезінфекцією сильно забруднених органічними речовинами виробів медичного призначення; для попереднього очищення зовнішньої поверхні гнучких і жорстких ендоскопів і медичних інструментів до них; для поточних та генеральних прибирань тощо.

1. Засіб у вигляді рідкого концентрату на основі дідецилдиметиламоніум хлориду (не менше 9,0%), амінопропилдодецилпропандіаміну (не менше 5,0%) полігексаметиленбігуанід гідрохлориду (не більше 1,0%) (діючі речовини) допоміжні компоненти: ПАР, комплексонат, регулятор pH, 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 pH 1% (за препаратом) водного розчину засобу 10,0±0,5 (при 20 °C);
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, акрілонітрілбутиадіенстиrolу, поліфенілсульфону, лінолеуму та ін.), різних видів гуми, штучної шкіри, чутливості до спиртів матеріалів, лакофарбове і гальванічне покриття;
3. Безпечность засобу, 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляції та 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 pneumoniae*, *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 Коксакі, ECHO, поліоміеліту, ентеральних і парентеральних гепатитів, ВІЛ, герпесу, SARS, рота-, коронарно-хантавіруси, віруси грипу всіх типів, зокрема, H5N1 і H1N1, адено-вірусів і інших збудників ОРВІ), фунгіцидна (шодо 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 за тест-штамом *Mycobacterium terrae*.
8. Наявність режимів дезінфекції при 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 кувезів новонароджених, внутрішньо поверхні взуття і шкаралупи харчових яєць;
11. Можливість використання первинно нагрітих робочих розчинів;
12. Можливість багаторазового використання робочих розчинів;
13. 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 розчинів без попередньої нейтралізації або розведення водою;
16. Пакування: у пластикові флакони ємністю 1 л з вбудованим дозатором

для дезінфекції,  
миття і очищення "Фан"  
концентрат 1л

Засіб для очищення, миття, санітарної обробки і (або) дезінфекції (у т.ч. при щоденних і генеральних вологих прибираннях, профілактичній дезінфекції), для миття, очищення і дезінфекції поверхонь приміщень, санітарно-технічного обладнання, посуду столового і лабораторного, медичних виробів (у т.ч. поєданого з ПСО), білизни, предметів догляду за хворими тощо; для видалення специфічних важких забруднень, зокрема, іржі, вапняного нальоту, водного та сечового каменю, брудо-сольових і жирових відкладень, крові тощо.

1. Засіб у вигляді рідкого концентрату, що містить в якості активно діючої речовини дидецилдиметиламоній хлорид (не менше 5,0%) та допоміжні компоненти, в т.ч. неіоногенну ПАР, суміш мінеральної та органічної кислот, ароматизатор; без барвників;
2. У складі засобу мають бути відсутні альдегіди, похідні гуанідинів, аміни, спирти, активний хлор та кисень, інші леткі та екологічно несприятливі компоненти;
3. Показник pH 1% водного розчину засобу -  $2,0 \pm 0,5$ , сумісність з різними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджувальної дії на матеріали оброблюваних об'єктів, у т.ч. з акрилу;
4. Засіб з широким спектром antimікробної дії: бактерицидна (у т.ч. проти *S.aureus*, *P.aeruginosa*, *E.coli*, *Enterococcus hirae*), туберкулоцидна (*Mycobacterium tuberculosis*), віруліцидна (зокрема, проти збудників грипу, вірусних гепатитів В, С та СНІД) і фунгіцидна (проти грибів роду *Candida*, дерматофітів і цвілевих грибів *A.niger*, в т.ч. у споровій формі) дія.
5. Безпечностъ засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування; можливість проведення дезінфекції в присутності пацієнтів методом протирання, замочування та занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;
6. Наявність у засобу виражених мийних, знежирюючих, чистильних та дезодоруючих властивостей; можливість поєдання в одному процесі миття, очищення і дезінфекції; наявність антистатичних властивостей;
7. Відсутність фіксуючої дії на органічні забруднення; ефективність для видалення специфічних важких забруднень, зокрема, іржі (ефективність видалення іржі не менше 80% по відношенню до еталону, має бути підтверджена протоколом випробувань засобу), накипу, вапняного нальоту, брудо-сольових відкладень, водного та сечового каменю, крові, жирів тощо.
8. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) та гумового взуття при приготуванні та використанні робочих розчинів засобу методом протирання;
9. Відсутність необхідності дворазової обробки об'єктів та змивання залишків засобу з поверхонь приміщень після обробки;
10. Наявність в інструкції режимів швидкої дезінфекції при експозиції 2 хвилини, у т.ч. при грибкових інфекціях (дерматоміозі);
11. Можливість використання засобу в підлогомийних і посудомийних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні;
12. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинів без попередньої нейтралізації або розведення водою;
13. пакування: флакон 1 л

Засіб дезінфекційний  
"СТЕРИСИЛ", 5 л.

Засіб для дезінфекції, дезінфекції високого рівня (ДВР) та «холодної» стерилізації медичних виробів (ВМП) (у т.ч. жорстких та гнучких ендоскопів та медичних інструментів до них, наркозно-дихальної апаратури тощо); для дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури (у т.ч. наркозно-дихальної, реанімаційної, кувезів, датчиків апаратів УЗД, аспіраційні системи (в т.ч. стоматологічних установок), систем вентиляції і кондиціонування повітря тощо), посуду лабораторного, предметів догляду за хворими, взуття, санітарно-технічного обладнання, прибирального матеріалу, для боротьби з пліснявою, швидкої дезінфекції поверхонь тощо.

1. Засіб готовий до застосування без використання активаторів у вигляді рідини на основі пероксиду водню (не менше 1,0%) і надточової кислоти (не менше 0,08%) (діючі речовини) і допоміжних речовин (оцтова кислота, стабілізатор, інгібітор корозії, поверхнево активна речовина, ароматизатор, барвник, вода);
2. Засіб не повинен містити альдегіди, спирти, аміни, похідні гуанідинів, ЧАС, активний хлор, луги;
3. Показник концентрації водневих іонів в засобі (pH)  $2,2 \pm 0,2$ ;
4. Безпечностъ засобу: 4 клас небезпеки (малонебезпечна речовина) при введенні у шлунок, при нанесенні на шкіру і при інгаляційній дії в умовах вільного випаровування;

5. Можливість дезінфекції методами протирання і замочування у присутності пацієнтів;
6. Відсутність фіксуючої дії на органічні речовини;
7. Засіб має легко змиватись, після висихання не залишати плям і патьоків;
8. Відсутність пошкоджуючої дії на вироби з нержавіючої сталі, алюмінію і його сплавів, міді і її сплавів, гуми, широкого переліку пластмас (в т.ч. поліетилену, поліпропілену, поліуретану, полівінілхлориду, полісульфону, поліметилметакрилату, органолу, акрілонітрілбутадіенстиролу, поліфенілсульфону, полікарбонату та ін.), скла, фаянсу, порцеляні, на глазуровану і метласькими плитку, деревину і лакофарбові покриття тощо;
9. Відсутність зниження рухливості замкових частин медичних інструментів;
10. Придатність засобу для дезінфекції виробів, виготовлених з матеріалів, чутливих до спиртів (в т.ч. оргскло та інші полімери, штучна шкіра, лакофарбові покриття);
11. Відсутність необхідності застосування користувачем засобів індивідуального захисту органів дихання (наприклад, респіраторів типу РПГ-67 та РУ-60М з фільтруючим патроном марки В) при використанні засобу методами протирання і замочування;
12. Відсутність необхідності дворазової обробки поверхонь приміщень та обов'язкового змивання залишків засобу з поверхонь об'єктів після дезінфекції;
13. Широкий спектр антимікробної активності, висока бактерицидна (грам+ і грам-бактерії (в т.ч. спороцидна проти *Bac.cereus*, *Bac.subtilis*, *Bac.anthracis* (збудник сибірки), *Clostridium sporogenes*, *Clostridium difficile*), туберкулоцидна\*, віруліцидна (в т.ч. проти поліо- і аденовірусів, вірусів гепатитів А, В, С, ВІЛ, грипу всіх типів, парагрипу, герпесу, респіраторно-синцитіального, коронавірусів, поксавірусових, включаючи вірус натуральної віспи) і фунгіцидна (в т.ч. проти грибів родів Кандида, Трихофітон і цвілевих грибів *A.niger*) дія. (\*Примітка. Засіб має бути тестований на тест-штаммі *Mycobacterium terrae*). Засіб має бути тестований згідно стандартів EN 1275:2005, EN 1276:2009, EN 14561:2006, EN 14348:2005, EN 14349:2007, EN 13624:2003, EN 14562:2006, EN 14563:2008, EN 13697:2002 (E), EN 14476:2005, EN 13727:2003, EN 13704:2004;
14. Наявність режимів стерилізації (не більше 60 хвилин), ДВР (не більше 15 хвилин), швидкої дезінфекції поверхонь (від 30 секунд);
15. Можливість багаторазового використання робочих розчинів протягом 30 діб для дезінфекції, дезінфекції високого рівня і стерилізації ВМП (у т.ч. ендоскопів);
16. Придатність засобу для знезараження медичних відходів – медичних виробів одноразового використання;
17. Можливість зливання в каналізацію відпрацьованого засобу без попередньої нейтралізації або розведення водою;
18. Можливість не змивати залишки робочих розчинів з оброблених поверхонь приміщень, санітарно-технічного обладнання та інших об'єктів, які не контактують з людиною, харчовими продуктами і питною водою (окрім об'єктів, які піддавались ДВР і «холодній» стерилізації);
19. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючої речовини в засобі тест-смужками;
20. Пакування: каністра 5 л

Засіб дезінфекційний "Неостерил. Формула 1" (серветки, контейнер 100 шт.)

Дезінфекційний засіб швидкої дії для очищення і швидкої дезінфекції поверхонь медичних виробів, меблів, обладнання і апаратури, медичних інструментів, приміщень; очищення шкіри рук перед дезінфекцією; деконтамінації шкіри рук і тіла; дезінфекції шкіри ін'єкційного поля; дезінфекції шкіри стоп і взуття з метою профілактики дерматомікозів і попередження рецидивів.

1. Готовий до застосування дезінфекційний засіб у вигляді серветок в рулоні з перфорацією з нетканого беззворсового матеріалу, просочені дезінфекційним засобом «Неостерил. Формула 1» (рідина).
2. Склад засобу для просочування серветок: активно діюча речовина - етиловий спирт (5,0-85,0 мас.%) (вміст активно діючої речовини має бути вказаній в інструкції в мас.-%); допоміжні речовини: пероксид водню, гліцерин, вода підготовлена (до 100%); pH засобу 5,5-6,5.
3. Засіб для просочування має бути виготовлений з урахуванням рекомендованотої ВООЗ рецептури. Засіб не повинен містити пропанолу, бутандіолу, йоду, повідом йоду, катіонних ПАР (у т.ч. ЧАС, амінів і похідних гуанідину), похідних фенолу (у т.ч. феноксіетанолу, триклозану), кислот; косметичних компонентів окрім гліцерину, ароматизатор та барвник;
4. Засіб не повинен подразнювати шкіру, не викликати алергічні реакції, шкірно-резорбтивну, сенсибілізуючу дії та інші побічні ефекти; не повинен мати вікові обмеження для застосування;

5. Спектр антимікробної активності: бактерицидна дія проти грам+ та грам- бактерій (у т.ч. *E. coli*, *S. aureus*, *S. marcescens*, а також проти внутрішньолікарняних патогенів, які мають резистентність до антимікробних препаратів, зокрема, таких як MRSA (Methicillin Resistant Staphylococcus Aureus) і VRE (Vancomycin Resistant Enterococcus), *M. tuberculosis*); віруліцидна дія проти оболонкових (ліпофільних) вірусів (у т.ч. вірус простого герпесу (HSV), ВІЛ (HIV), віруси грипу всіх типів, респіраторно-синцитіальний вірус (RSV), вакциння-вірус, віруси гепатитів В (HBV) і С (HCV), коронавірусів, зокрема, збудників SARS (Severe Acute Respiratory Syndrome), MERS (Middle East Respiratory Syndrome), HCoV (human coronavirus), MHV (mouse hepatitis virus), CCV (canine coronavirus) і безболонкових (гідрофільних) вірусів (у т.ч. Rotavirus, Adenovirus, Poliovirus, Coxsackie, ECHO virus, вірус гепатиту А (HAV), Bovine rotavirus, Human rotavirus); **фунгіцидна дія** проти патогенних грибів родів Кандіда, Тріхофітон і Аспергілюс;
6. Хімічний склад та технологія виробництва засобу мають забезпечувати попередження його контамінації спороутворюючими мікроорганізмами;
7. Безпечність засобу: відсутність місцево-подразнюючих, шкірно-резорбтивних і сенсибілізуючих властивостей, канцерогенної, мутагенної, тератогенної, ембріотоксичної, гонадотропної дії; відсутність специфічних віддалених ефектів засобу не повинен мати вікових обмежень для застосування (має бути вказано в інструкції із застосування засобу);
8. Здатність засобу розчиняти і видаляти механічні, білкові і жирові забруднення, ефективно видаляти зі шкіри і поверхонь біологічні забруднення;
9. Відсутність необхідності змивати засіб водою після закінчення дезінфекційної обробки;
10. Відсутність пошкоджуючої дії на матеріали об'єктів, виготовлених з нержавіючих та конструкційних сталей, алюмінію і його сплавів, пластмас, гуми, скла, гальванічні та лакофарбові покриття та інші матеріали, стійкі до дії спиртів;
10. Універсальність, широка сфера використання:
- очищення і деконтамінація шкіри рук і тіла;
  - очищення і швидка дезінфекція (від 30 секунд одночасно проти збудників бактеріальних, вірусних гемоконтактних інфекцій і кандидозів) поверхонь приміщень, меблів, крісел і кушеток для лікування та обстеження, медичних апаратів і обладнання (в т.ч. барокамери, кувези, стоматологічне обладнання), пристрій у діагностичних лабораторіях, стійких до дії спиртів;
  - дезінфекція шкіри ін'єкційного поля;
  - обробка шкіри стоп і взуття з метою профілактики грибкових захворювань;
12. Наявність режимів дезінфекції проти збудників туберкульозу та поліоміеліту;
13. Можливість використання серветок протягом 45 днів після першого відкривання контейнеру (упакування) з серветками;
14. Пакування: серветки розміром 15 см x 20 см в рулоні з перфорацією 100 штук в пластиковому контейнері з кришкою з хрестоподібним отвором і затискним клапаном;
15. Можливість використання звільнених від серветок пластикових контейнерів з хрестоподібним отвором і кришкою (клапаном) для збирання і тимчасового зберігання гострих медичних відходів категорії В (має бути зазначено в інструкції);
16. Термін зберігання засобу - 3 роки від дати виробництва.

## ЛОТ 2

| <i>Назва засобу</i>                                    | <i>Медико-технічні вимоги</i>   |
|--|---|
| Засіб дезінфекційний "Хлор оптіма (Chlor optima)" 1 кг | <p>Засіб на основі хлору у вигляді таблеток (в банці 1 кг - 500 таблеток). Вміст активного хлору не менш 50%</p> <p>2. Засіб на основі натрієвої солі дихлорізоціанурової кислоти (Na – сіль ДХЦК) – 83,0-90,0% (діюча речовина); допоміжні компоненти, які надають засобу миючі властивості, забезпечують швидку розчинність засобу, регулюють pH, знижують фіксуючу та корозійну дію хлору (у т.ч. адіпінова кислота, бікарбонат натрію, карбонат натрію, бурштинова кислота, інгібітор корозії) – до 100,0.</p> <p>3. Таблетки самостійно розчиняються у воді без перемішування.</p> |

4. Засіб повинен виявляти антимікробні властивості виявляє антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій (у т.ч. *Mycobacterium avium* та *Mycobacterium. terrae*), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології (у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), *Klebsiella* spp. (у тому числі *K. pneumoniae*), *Enterobacter* spp., *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Escherichia coli*, *Helicobacter pylori*, *Ps. Aeruginosa*, *Acinetobacter junii*, *Acinetobacter baumannii*, стрептококи (у т.ч. *Streptococcus* spp., *Streptococcus agalactie*, *pyogenes*, *pneumoniae*, *mutans*,  $\alpha$ - та  $\beta$ -гемолітичний), клострідії (у т.ч. *Clostridium* spp., *Clostridium difficile*, *Clostridium sporogenes*), ешерихії, шигели, сальмонели, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стафілококи, менінгококки, та інші види бактерій), збудників особливо небезпечних інфекцій (туляремія, чума, холера), вірусів (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, ентеровірусні (у т.ч. поліоміеліт, Коксакі, ECHO), рино-, аденоівірусні інфекції, SARS, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматоміози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергільози)) та спороцидні властивості (у т.ч. щодо збудника сибірки та анаеробних інфекцій, *Bacillus subtilis*), засіб має овоцидні та ларвіцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків).

Засіб протестовано відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 16615, EN 13704.

Наявність режимів дезінфекції при сибірці, анаеробних клострідіальних інфекціях, при особливо-небезпечних інфекціях, в т.ч. конвекційних (чума, туляремія).

5. Можливість застосування засобу для дезінфекції поверхонь приміщень (стіни, підлога, двері, тощо), твердих меблів, медичного обладнання та апаратури обладнання, предметів догляду за хворими, посуду, білизни, прибирального інвентарю та санітарно-технічного обладнання, санітарного транспорту, транспорту для перевезення харчових продуктів, холодильного та технологічного обладнання, ємностей для зберігання питної води, дезінфекції води плавальних басейнів, сміттєпроводів, контейнерів та інших місткостей для сміття, для обробки об'єктів з метою знищення плісняв.

6. Робочі розчини засобу стабільні, мають миючі, змочувальні, емульгуючі та відбілюючі властивості; пом'якшують воду, не пошкоджують поверхні та вироби із дерева, скла, полімерних матеріалів, корозійностійких металів, гуми і пластмас, добре змиваються, не залишають нальоту, плям та липкої плівки на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці, не фіксують забруднення органічного та неорганічного походження, гомогенізують мокротиння та інші видлення.

7. Можливість використання для дезінфекції білизни в процесі прання у пральні машинах.

8. Можливість дезінфекції овочів, фруктів, яєць птиці.

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

10. Можливість приготування 5000 л робочого розчину з 1 кг засобу для дезінфекції поверхонь при інфекціях вірусної етіології.

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

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

13. Можливість зберігання засобу при температурі від -25°C до + 40°C

14. Термін зберігання засобу - 5 років. Можливість використання робочого розчину та багаторазового застосування для дезінфекції протягом 7 діб.

Засіб дезінфекційний  
"Тералін протект(Terralin Protect)" 2л

. Засіб на основі ароматичних спиртів (**2-феноксіетанол**) – не менше 17,0%, ЧАСів (бензалконій хлорид – не менше 22,0%), амінів - не більше 1,5%, інгібтори корозії, неіоногенні ПАР. В складі препарату не повинні міститись альдегіди, хлор, надкислоти, окислювачі, кислоти, гуанідини. Величина pH концентрату складає 8,6. Кількість діючих речовин не менш трьох.

2. Засіб має антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників туберкульозу, (у т.ч. *Mycobacterium. terrae*).

|   |  |
|---|--|
|   | <p>кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Helicobacter pylori</i>, ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E. coli</i> 0157 (EHEC), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у тому числі <i>K. pneumoniae</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, <i>Acinetobacter</i> spp., ванкоміцин-резистентний ентерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококки, стафілококи, менінгоокси, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці, параміко-, 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. <i>T. mentagrophytes</i>), плісняві гриби, (у т.ч. <i>A. niger</i>)).</p> <p>3. Засіб повинен забезпечувати антимікробну дію при наявності великої кількості органічного забруднення поверхонь, видаляти біологічні плівки, бути ефективним проти груп мікроорганізмів біоплівок. Миоча здатність робочих розчинів повинна складати від 85% на пористих поверхнях до 100% на гладких поверхнях.</p> <p>4. Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13697, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615.</p> <p>5. Робочі розчини засобу мають миючі, емульгуючі та дезодоруючі властивості, можуть застосовуватися для одночасного миття та дезінфекції поверхонь з різних матеріалів; не фіксують забруднення органічного походження на поверхнях виробів медичного призначення, не порушують роботу рухомих з'єднань та вузлів виробів медичного призначення, добре змиваються, не залишають нальоту, плям та липкої плівки на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці. Видаляють білкові, жирові (у т.ч. залишки крові, лікарських засобів) забруднення із поверхонь та порожнин виробів медичного призначення, гомогенізують мокротиння тощо.</p> <p>6. Робочі розчини засобу можуть застосовуватися у зонах, що мають особливі вимоги до запахів (неонатальні блоки інтенсивної терапії тощо); для знезареження устаткування, у т.ч. особливо-чутливих приладів та наркозно-дихальної апаратури, датчиків ультразвукової апаратури, кувезів, меблів, біологічних рідин (кров, сеча, слиз, мокротиння тощо).</p> <p>7. Робочі розчини засобу не викликають корозії металів, не пошкоджують об'єкти, що виготовлені із корозійностійких металів, термостабільних і термолабільних матеріалів, скла, гуми, каучуку, штучної шкіри, полімерних матеріалів, латексу, тефлону, поліаміду, макролону, полістеролу, поліетилену, м'якого та твердого полівінілхлориду, плексигласу (акрилового скла), поліефіру, силікону, алгінату, 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.</p> <p>8. Засіб, належить до 3 класу помірно небезпечних речовин при введенні в шлунок та парентеральному введенні, до мало небезпечних речовин при нанесенні на шкіру та при інгаляційній дії у вигляді пару (4 клас небезпеки); не вивляє сенсибілізуючих, канцерогенних, мутагенних та тератогенних властивостей. Робочі розчини засобу не подразнюють шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів.</p> <p>9. Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції.</p> <p>10. Можливість використання робочих розчинів у системах серветок протягом 35 діб.</p> <p>11. Можливість багаторазового використання розчинів методом занурення для дезінфекції виробів та інструментів протягом 35 діб.</p> <p>12. Можливість зберігання засобу від -5 °C до +40 °C.</p> |
| Засіб дезінфекційний<br>БактеріоДез Інструкт 1л | <p>Засіб на основі комплексу активно-діючих речовин (аміни – 16 - 20%, ЧАС- 16-20%, спирт ізопропіловий - не менше 5%). Кількість АДР 37% - 45%. Додаткові речовини повинні містити інгібітор корозії, ензимний комплекс: амилаза, липаза, протеаза, хелатний комплекс, неіоногенні та катіонні ПАР. Кількість діючих речовин у засобі не менш трьох.</p> <p>Можливість застосування засобу для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, дезінфекції та очищення поверхонь приміщень, апаратури, у т.ч. особливо-чутливої; для дезінфекції високого рівня та стерилізації виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи для бронхоскопії.</p>  |

ларингоскопії, артроскопії, лапароскопії, гістероскопії, гастроскопії, колоноскопії, ехо-ендоскопії та інструменти до них, хірургічні (в тому числі мікрохірургічні) стоматологічні інструменти (з лакофарбовим, гальванічним та полімерним покриттям, поліетилену, поліаміду, полістиролу, акрилового скла, гуми, каучуку, дерева, фаянсу, виготовлених з корозійностійких та корозійнонестійких матеріалів); поверхонь особливо-чутливої апаратури (у т.ч. наркозно-дихальної, датчиків до ультразвукових діагностичних апаратів та самих апаратів), рентгенологічної та томографічної апаратури (у т.ч. рентгенодіагностичних комплексів, радіологічного і цифрового обладнання, обладнання для комп'ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангіографічних систем).

Засіб добре сумісний з різними матеріалами хірургічних, стоматологічних інструментів (в т.ч. виробів з неіржавіючої сталі, міді, латуні, цинку, алюмінію, пластиків (поліетилен, полістирол, поліметил метакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, поліетилен терефталат, поліамід, полісульфон, м'якого та твердого полівініл хлорид, плексигласу, поліефіру, латексу, вітону, тефлону, силікону, альгінату, гідроколоїду), гум (натуральний, бутадієнстирольний, нітроловий, ізобутен-ізопреновий, хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан, поліуретан) тощо.

Можливість застосування засобу в ультразвукових пристроях.

Відсутність у складі засобу альдегідів, хлору, гуанідинів, окисників, надкислот. Широкий спектр антимікробної дії щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. *Mycobacterium avium* та *Mycobacterium. terrae*), кишкових (включаючи *antibiotic resistant*) і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), *Acinetobacter baumannii*, *Enterobacter agglomerans*, ентерокок, синьогнійну паличку, протей, *Helicobacter pylory*, ешерихії (*Enterohaemorrhagic E. coli* 0157 (EHEC), *Enterococcus faecalis*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis*, *Helicobacter pylori*, *Ps. aeruginosa*, ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококки, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рота-, папова-, енtero- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, адено-вірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергільози)) та спороцидні властивості (*B. subtilis*, *B. anthracoides*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium difficile*); засіб має овоцидні та ларвіцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків). Засіб повинен бути протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 13704.

Засіб повинен ефективно видаляти біологічні плівки та попереджувати їхне утворення; мати миючу здатність виробів медичного призначення – 100%; для тканинних та пористих матеріалів – 85%.

Робочі розчини засобу не повинні подразнювати шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів. Складові речовини засобу не повинні виявляти сенсибілізуючих, гонадотропних, канцерогенних, мутагенних і тератогенних властивостей.

Робочі розчини засобу повинні мати змочувальні, миючі, емульгуючі та дезодоруючі властивості, не викликають корозії металів, не пошкоджувати вироби з металів, скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляни, фаянсу, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, не знебарвлювати і незменшувати міцність тканин; не фіксувати органічні забруднення, мати високу миючу та знежирючу дію, ефективно розчиняти та видаляти органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; добре змиватися, не залишати нальоту і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізувати мокротиння та інші виділення.

|  |  |
|--|--|
|  | <p>Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише гарячої або лише холодної води, тощо).</p> <p>Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних гепатитах (5 - 15хв) та туберкульозі (10 - 15 хвилин).</p> <p>Наявність скороченого часу експозиції при дезінфекції високого рівня від 5 хв, та стерилізації від 15 хв.</p> <p>Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для утилізації (додаткового розведення, додавання допоміжних речовин, тощо). Засіб зберігає свої властивості після замерзання та подальшого розморожування.</p> <p>Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування (в закритому кришкою посуді) можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції (пациєнтів, школярів, тощо).</p> <p>Можливість проведення дезінфекції методом «двох відер» при витраті робочого розчину від 10 мл/м до 50 мл/м<sup>2</sup> поверхні, що піддається обробці в залежності від типу поверхонь, технічних характеристик обладнання та інвентарю яким проводиться прибирання.</p> <p>Можливість приготування 2000л робочого розчину для обробки поверхонь при парентеральних вірусних гепатитах</p> <p>Можливість використовувати розчини для дезінфекції, у т.ч. сумішеної з дестерилізаційним очищеннем, виробів медичного призначення, багаторазово протягом -35 діб</p> <p>Можливість використовувати розчини у системах серветок на протязі 35 діб.</p> <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника)</p> <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника)</p>  |
| Засіб дезінфекційний<br>БактеріоДез Інстрру 5л | <p>Засіб на основі комплексу активно-діючих речовин (аміни – 16 - 20%, ЧАС- 16-20%, спирт ізопропіловий - не менше 5%). Кількість АДР 37% - 45%. Додаткові речовини повинні містити інгібітор корозії, ензимний комплекс: амилаза, липаза, протеаза, хелатний комплекс, неіоногенні та катіонні ПАР. Кількість діючих речовин у засобі не менш трьох.</p> <p>Можливість застосування засобу для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, дезінфекції та очищення поверхонь приміщень, апаратури, у т.ч. особливо-чутливої; для дезінфекції високого рівня та стерилізації виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, включаючи гнучки і жорсткі ендоскопи для бронхоскопії, ларингоскопії, артроскопії, лапароскопії, гістероскопії, гастроскопії, колоноскопії, ехо-ендоскопії та інструменти до них, хірургічні (в тому числі мікрохірургічні), стоматологічні інструменти (з лакофарбовим, гальванічним та полімерним покриттям, поліетилену, поліаміду, полістиролу, акрилового скла, гуми, каучуку, дерева, фаянсу, виготовлених з корозійностійких та корозійноестійких матеріалів); поверхонь особливо-чутливої апаратури (у т.ч. наркозно-дихальної, датчиків до ультразвукових діагностичних апаратів та самих апаратів), рентгенологічної та томографічної апаратури (у т.ч. рентгенодіагностичних комплексів, радіологічного і цифрового обладнання, обладнання для комп’ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангіографічних систем).</p> <p>Засіб добре сумісний з різними матеріалами хірургічних, стоматологічних інструментів (в т.ч. виробів з неіржавіючої сталі, міді, латуні, цинку, алюмінію, пластиків (поліетилен, полістирол, поліметил метакрилат, полікарбонат, поліоксиметилен, поліетилен терефталат, поліамід, полісульфон, м’якого та твердого полівініл хлорид, плексигласу, поліефіру, латексу, вітону, тефлону, силікону, альгінату, гідроколоїду), гум (натуральний, бутадіенстирольний, нітріловий, ізобутен-ізопреновий, хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропіленієн, полідиметилсилоксан, поліуретан) тощо.</p> <p>Можливість застосування засобу в ультразвукових пристроях.</p> <p>Відсутність у складі засобу альдегідів, хлору, гуанідинів, окисників, надкислот. Широкий спектр антимікробної дії щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), кишкових (включаючи</p> |

antibiotic resistant) і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), *Acinetobacter baumannii*, *Enterobacter agglomerans*, ентерокок, синьогініну паличку, протей, *Helicobacter pylori*, ешерихії (*Enterohaemorrhagic E. coli* 0157 (EHEC), *Enterococcus faecalis*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis*, *Helicobacter pylori*, *Ps. aeruginosa*, ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), шигели, клостиридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококки, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рота-, папова-, енtero- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, адено-вірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип», фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматоміози (у т.ч. трихофітії), плісняви гриби, (у т.ч. аспергільози)) та спороцидні властивості (*B. subtilis*, *B. anthracoides*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium difficile*); засіб має овоцидні та ларвіцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків).

Засіб повинен бути протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 13704.

Засіб повинен ефективно видаляти біологічні плівки та попереджувати їхне утворення; мати миючу здатність виробів медичного призначення – 100%; для тканинних та пористих матеріалів – 85%.

Робочі розчини засобу не повинні подразнювати шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів. Складові речовини засобу не повинні виявляти сенсибілізуючих, гонадотропних, канцерогенних, мутагенних і тератогенних властивостей.

Робочі розчини засобу повинні мати змочувальні, миючі, емульгуючі та дезодоруючі властивості, не викликають корозії металів, не пошкоджувати вироби з металів, скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляні, фаянсу, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних пристрій та устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, не знебарвлювати і незменшувати міцність тканин; не фіксувати органічні забруднення, мати високу миючу та знежирючу дію, ефективно розчиняти та видаляти органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; добре змивається, не залишати нальоту і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізувати мокротиння та інші виділення.

Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для застосування (підігрівання, додавання допоміжних речовин, застосування лише гарячої або лише холодної води, тощо).

Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції медичних інструментів при парентеральних вірусних гепатитах (5 - 15 хв) та туберкульозі (10 - 15 хвилин).

Наявність скороченого часу експозиції при дезінфекції високого рівня від 5 хв, та стерилізації від 15 хв.

Відсутність необхідності спеціальної підготовки робочого розчину для утилізації (додаткового розведення, додавання допоміжних речовин, тощо). Засіб зберігає свої властивості після замерзання та подальшого розморожування.

Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування (в закритому кришкою посуді) можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції (пациєнтів, школярів, тощо).

Можливість проведення дезінфекції методом «двох відер» при витраті робочого розчину від 10 мл/м до 50 мл/м<sup>2</sup> поверхні, що піддається обробці в залежності від типу поверхонь, технічних характеристик обладнання та інвентарю яким проводиться прибирання.

Можливість приготування 2000л робочого розчину для обробки поверхонь при парентеральних вірусних гепатитах

Можливість використовувати розчини для дезінфекції, у т.ч. суміщеної з дестерилізаційним очищеннем, виробів медичного призначення, багаторазово протягом -35 діб

Можливість використовувати розчини у системах серветок на протязі 35 діб.

|   |  |
|---|--|
|   | <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника)</p> <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника)</p>   |
| Засіб дезінфекційний "БактеріоДез пур" 1л з дозатором | <p>Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук у вигляді рідини.</p> <p>2. Засіб на основі 2-пропанолу не менше 75,0 % ;до складу засобу включено пантенол, вітамін Е; гліцерин, пропіленгліколь, міртол 312, регулятор р, хлоргексидину біглюконат – 0,5 %, інші речовини які забезпечують посилення пролонгацію діючих речовин, вода з нанокластерами срібла.</p> <p>3. Можливість застосування засобу у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії для новонароджених, операційного діалізу крові, трансплантації органів і інших асептичних приміщен, боксів та зон, що мають підвищенні вимоги до заходів асептики та антисептики.</p> <p>4. Можливість застосування засобу для антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань та їх рецидивів і дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів.</p> <p>5. Можливість застосування засобу для: просочування серветок одноразової використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла. Можливість застосування засобу для антисептичної обробки дрібних пошкоджень шкіри.</p> <p>6. Можливість застосування засобу для швидкої дезінфекції невеликих за площею важкодоступних поверхонь та виробів медичного призначення.</p> <p>7. Можливість застосування засобу проти грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> <i>Mycobacterium. terrae</i>), дифтерії, шигелі, сальмонели, клебсієли, легіонел, лептоспірі, ієрсінії, коринебактерії, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, резистентні штами збудників інфекцій, що пов'язані з наданням медичної допомоги, (у т.ч. мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecalis</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у тому числі <i>K. Pneumonia</i>, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, <i>Acinetobacter junii</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т.ч. <i>Streptococcus</i> spp., <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>pyogenes</i>, <i>pneumoniae</i>, <i>mutans</i>, <math>\alpha</math>- та <math>\beta</math>-гемолітичний), клострідій (у т.ч. <i>Clostridium</i> spp., <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), віруліцидні (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, у т.ч. вірусні гепатити A, B, C, D, E, ВІЛ, рота-, корона-, норо-, поліомія, вакцинія-, герпес-, адено-, параміксо-, ханта-, папова-, каліцівірусні інфекції, ентеровіруси (у т.ч. поліо-, віруси ECHO, Коксакі), респіраторно-синцитіальний вірус, риновіrusні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), кору та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) та овоцидні властивості. Засіб відповідає Європейським стандартам EN 1500, EN 1276, EN 13624, EN 13727, EN 1650.</p> <p>9. Наявність пролонгованих бактерицидних властивостей, що зберігаються не менше 3-х годин (у т.ч. не менше 3-х годин під рукавичками); можливість продовжуватися до 5 годин (в залежності від мікробного обсіменення шкіри). Засіб забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, сприяє ефективному прилипанню хірургічної пільви, пов'язок.</p> <p>10. Ефективність засобу в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо) і проти груп мікроорганізмів біоплівок.</p> <p>11. Підтверджена ефективність засобу для інактивації збудника туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>) при експозиції 30 секунд, в умовах органічного забруднення (кров).</p> <p>12. Безпечность засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічність віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропічних, ембріотоксичних).</p> <p>13. Відсутність в складі препарату фарбників, ароматичних спиртів, амінів, гуанідінів, альдегідів, ЧАС, кислот, бутандіолу, триклозану, перекису водню, повідому, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри.</p> |

|   |  |
|---|--|
|   | <p>14. При використанні засобу для швидкої дезінфекції поверхонь та некритичних виробів медичного призначення витрати засобу складають від 10 мл на 1 м<sup>2</sup> при експозиції 30 секунд.</p> <p>15. Час хірургічної обробки не більше 1,5хв.</p> <p>16. Можливість застосування засобу без попереднього миття рук, без наявності раковин для миття рук та води.</p> <p>17. Засіб з вичерпаним терміном придатності або некондиційний внаслідок порушення умов зберігання підлягає утилізації методом скидання до каналізації після розведення водою. Засіб повністю біологічно розкладається.</p> <p>18. Можливість зберігання при температурі від -15 °C до +35 °C. Засіб не втрачає своїх властивостей після розморожування.</p> <p>19. Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва</p> <p>20. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника).</p> <p>21. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника).</p>  |
| Засіб дезінфекційний "Terrazim (Terrazim)" 1,5 кг з мірною ложкою | <p>1. Засіб у вигляді порошку.</p> <p>2. До складу засобу входять: перкарбонат натрію - не більше 15,5%, тетраацетилелендіамін - не більше 10,0%, протеаза - не менше 0,2%, ліпаза - не менше 0,2%, амілаза - не менше 0,2%, целюлаза - не менше 0,03% (діючі речовини); інгібітори корозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти, комплексутори. Кількість діючих речовин не менш шести.</p> <p>3. До складу робочих розчинів входять: надоцтова кислота, протеаза, ліпаза, амілаза, целюлоза (діючі речовини); інгібітори корозії, лимонна кислота, карбонат натрію, сульфат натрію, похідні ЕДТА, неіоногенні сурфактанти.</p> <p>4. Робочі розчини засобу мають високі змочувальні, очищувальні, миючі (миюча здатність не менше 85%), емульгуючи, знежирюючі та дезодоруючі властивості, низьке піноутворення, не фіксують органічні забруднення, ефективні для видалення біоплівок.</p> <p>5. Робочі розчини самостійно розчиняють забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіковані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підохли.</p> <p>6. При застосуванні засобу не ушкоджуються неіржавіюча сталь, не пошкоджуються вироби зі скла, термоустійливих і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри, кахлю, порцеляни, фаянсу, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних пристрій та устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям.</p> <p>7. Робочі розчини засобу мають відбілюючі дії на текстиль без зменшення міцності тканин, видаляють плями (у т.ч. крові та інших біологічних рідин); ефективно розчиняють та видаляють органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові, механічні та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; добре змиваються, не залишають нальоту і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізують мокротиння та інші виділення.</p> <p>8. Засіб може використовуватись для проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань, застосування у вогнищах інфекційних захворювань; для дестерилізаційного очищення, дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і дестерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації (ручним і механізованим способом, в установках ультразвукового очищення) усіх видів виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, включаючи гнучки і жорсткі ендоскопи (у т.ч. для обробки у напівавтоматичних та повністю автоматизованих машинах), хірургічні (в тому числі мікрохірургічні, для малоінвазивної і судинної хірургії, анестезіології), стоматологічні інструменти (включаючи ендодонтичні, обертові інструменти та стоматологічні бори; зонди усіх видів, катетери, інтраопераційні та ехокардіографічні датчики, термоочутливі матеріали для анестезії, в т.ч. маски, трубки, і інші елементи наркозно-дихальної апаратури, стоматологічного обладнання).</p> |

|  |   |
|--|---|
|  | <p>9. Засіб може використовуватися для попереднього замочування текстильних виробів (одягу, білизни тощо) з метою знезараження, видалення забруднень і плям, що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жирові, та інші забруднення); дезінфекції під час прання зазначених виробів;</p> <p>10. Засіб може використовуватися для дезінфекції та миття, дезодорування поверхонь приміщень (підлога, стіни, двері тощо), меблів, обладнання, медичних приладів, апаратів і устаткування.</p> <p>11. Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу <i>Mycobacterium tuberculosis</i>, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньоолікарняних інфекцій, зокрема мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Helicobacter pylori</i>, ешерихій (<i>Enterohemorrhagic E. coli</i> 0157 (EHEC), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у т.ч. <i>K. pneumoniae</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), шигели, клостридії сальмонелі, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококки, стафілококки, менінгококки, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів A, B, C, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, енtero- (в т.ч. поліовірусні), адено-інфекції SARS, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняви гриби, (у т.ч. аспергільози) та спороциди властивості (<i>Bacillus subtilis</i>, <i>B. anthracoides</i>, <i>C. difficile</i>, сибирка).</p> <p>Протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 13704.</p> <p>12. Дезінфекцію засобом здійснюють методами протирання, зрошення, занурення та замочування. Засіб може бути також використаний в підлогомийних посудомийних, пральніх машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні.</p> <p>13. Після дезінфекції змивання засобу з поверхонь не вимагається. Дезінфекція поверхонь у приміщеннях методом протирання можна проводити у присутності людей.</p> <p>14. Засіб застосовується для дезінфекції тканин будь-якого ступеню забруднення білизни різного ступеню забруднення (I-IV ступенів).</p> <p>15. Можливість обробки поверхонь протягом короткого періоду 5,15 хв при бактеріальних та вірусних інфекціях.</p> <p>16. Наявність короткого режиму для дезінфекції, передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення 5,15 хв.</p> <p>17. Можливість проведення знезараження інструментів та інших виробів медичного призначення зі скла, гуми, металів, полімерних матеріалів, санітарно-технічного обладнання (у т.ч. ванни, раковини, ванни для ніг, «чаша» басейну), килимків, дезбар'єрів, дезбар'єрів, смітте-прибирального обладнання, сміттєзвірників, посуду з-під виділень, ємностей для збору видіlenь.</p> |
| Засіб дезінфекційний "БактеріоДез софт" 1л з дозатором | <p>Рідке, гелеподібне мило з антибактеріальною дією.</p> <p>Призначення засобу: Дезінфекція та миття шкіри рук, тіла та слизових.</p> <p>Засіб повинен містити: срібла нітрат від 0,1-0,2%; лаурилсульфат натрію; окситетильовані жирні спирти; комплекс спеціальних косметичних ПАР; олію ароматичну; кислоту молочну; алантойн.</p> <p>Засіб виявляє бактерицидну дію відносно грамнегативних та грампозитивних бактерій (у т.ч. проти <i>Escherichia coli</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, золотистого стафілококу <i>S. aureus</i>, сальмонелі (<i>Salmonella Typhimurium</i>), фунгіцидну дію (гриби роду <i>Candida</i>), віруліцидні, туберкулоцидні та високі миючі, емульгуючі, дезодоруючі властивості. Засіб ефективно видаляє залишки білка, жиру, сироватки, крові з поверхні шкіри; має високу ефективність проти резидентної та транзиторної мікрофлори шкіри та забезпечує якісну гігієнічну антисептику шкіри рук.</p> <p>Відсутність в складі препарату амінів, гуанідінів, бутандіолу, хлоргексидину, 2-феноксіетанолу, триклозану, перекису водню, повідану, четвертинно амонієвих сполук.</p> <p>Можливість зберігання засобу при температурі від - 30 °C до +35°C.</p> <p>Гарантійний термін придатності засобу не менш ніж 3 роки з дати виробництва.</p> <p>Можливість використання засобу (за необхідністю) для санітарної обробки шкірних покривів пацієнтів та волосся (у т.ч. лежачих для усунення неприємного запаху та профілактики пролежнів); для дезодоруючої обробки спідньої білизни, панчіх або взуття, для миття посуду та прибирання.</p> <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з</p>   |

|   |  |
|---|--|
|   | <p>сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника)</p> <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).</p>  |
| Засіб дезінфекційний "БактеріоДез софт" К/5000 мл             | <p>Рідке, гелеподібне мило з антибактеріальною дією.</p> <p>Призначення засобу: Дезінфекція та миття шкіри рук, тіла та слизових</p> <p>Засіб повинен містити: срібла нітрат від 0,1-0,2%; лаурилсульфат натрію; оксиетильовані жирні спирти; комплекс спеціальних косметичних ПАР; олію ароматичну; кислоту молочну; алантойн.</p> <p>Засіб виявляє бактерицидну дію відносно грамнегативних та грампозитивних бактерій (у т.ч. проти <i>Escherichia coli</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, золотистого стафілококу <i>St. aureus</i>, сальмонели (<i>Salmonella Typhimurium</i>), фунгіцидну дію (гриби роду <i>Candida</i>), віруліцидні, туберкулоцидні та високі миючі, емульгуючі, дезодоруючі властивості. Засіб ефективно видаляє залишки білка, жиру, сироватки, крові з поверхні шкіри; має високу ефективність проти резидентної та транзиторної мікрофлори шкіри та забезпечує якісну гігієнічну антисептику шкіри рук</p> <p>Відсутність в складі препарату амінів, гуанідинів, бутандіолу, хлоргексидину, 2-феноксіетанолу, триклозану, перекису водню, повідому, четвертинно амонієвих сполук.</p> <p>Можливість зберігання засобу при температурі від - 30 °C до +35°C.</p> <p>Гарантійний термін придатності засобу не менш ніж 3 роки з дати виробництва</p> <p>Можливість використання засобу (за необхідностю) для санітарної обробки шкірних покривів пацієнтів та волосся (у т.ч. лежачих для усунення неприємного запаху та профілактики пролежнів); для дезодоруючої обробки спідньої білизни, панчіх або взуття, для миття посуду та прибирання.</p> <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника)</p> <p>Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).</p>  |
| Засіб дезінфекційний "БактеріоДез лайт" 950 мл з розпилювачем | <p>Засіб для проведення швидкої дезінфекції та очищення невеликих за розмірами поверхонь та об'єктів. Засіб може застосовуватися для швидкої дезінфекції у вигляді розчину та у вигляді піні.</p> <p>Засіб на основі суміші ЧАС: (бензилалкілдиметиламоніум хлорид – 0,16; N,N-дідецил-N-диметиламоніум хлорид – 0,16; алкіл((етилфеніл)метил)диметиламоніум хлорид – 0,16 ) загальною кількістю не менш – 0,48 % та 2-пропанолу – до 1,0 % (дюючі речовини); пропіленгліколь, гліколевий ефір алкіл поліетилену, оцтова кислота, антикорозійні добавки (обов'язково), стабілізатор.</p> <p>В складі препарату не повинні міститись альдегіди, хлор, гуанідин, у т.ч. ПГМГ, третинні аміні, надкислоти, ферменти. Кількість дюючих речовин не менш чотирьох Засіб повинен мати добре змочувальні та очищаючі властивості, добре розчиняти та видаляти механічні, білкові, жирові забруднення, залишки крові тощо з поверхонь. Засіб не пошкоджує об'єкти, що виготовлені із металів, скла, гуми, полімерних матеріалів, у т.ч. термолабільних, штучної шкіри, плексигласу (акрилового скла), пластиків (поліетилен, полістірол, акрилонітрилбутадієнстирол, поліметилметакрилат, поламід, полікарбонат, полівінілхлорид), скла, гум (етилен-пропілентерполімер, фторкаучук, хлоропреновий, натуральний каучук, нітріловий, бутадієн-стірольний каучук, полістірол), поверхні медичних пристрій та устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям, з особливо чутливих матеріалів виробів медичного призначення із поліефіру, силікону, альгінату та гідроколоїду; для дезінфекції об'єктів, що виготовлені із акрилового скла (плексиглас), мореного дубу та інших матеріалів, чутливих до дії спиртовмісних засобів.</p> <p>Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію до грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</i> <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. aeruginosa</i> та збудники інших внутрішньолікарняних</p> |

інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити А, В, С, D, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, корона-, поліома-, вакцинні: герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ЕCHO, Коксакі, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(H5N1) «пташиний грип», А(H1N1) «свинячий грип»), кору, та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, Aspergillus niger, плісняві гриби) властивості. Засіб ефективно діє у відношенні мікроорганізмів при наявності органічного забруднення. (кров, сироватка тощо).

Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624; EN 13697; EN 13727; EN 14348; EN 14476; EN 1276; EN 1650

Можливість використання засобу для дезінфекції: дихальної апаратури, кувези у відділеннях неонатології, дитячі ліжка; датчики до апаратів ультразвукового обстеження, хірургично-реанімаційні монітори, апарати ШВЛ, рентгенодіагностичне, цифрове, та радіологічне обладнання, для діагностики, апаратура та обладнання для комп'ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангіографічні комплекси, барокамери, операційні та оглядові столи, обладнання для гемодіалізу, операційних ламп та інших видів обладнання); посуду, санітарно-технічного обладнання, прибирального інвентарю; виробів медичного призначення багаторазового застосування (у т.ч. попереднього очищення гнучких та жорстких ендоскопів) та медичного інвентарю, а також виробів з альгінатів та силікону тощо: датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, гумових присосок до електрокардіографів та інших апаратів, медичних рукавичок, фонендоскопів, стетоскопів, отоскопів, джгутів, валиків для забору крові, стоматологічних установок, стоматологічних крісел з покриттям зі штучної шкіри, підголовників, плювальниць, лабораторного посуду; обладнання кухонних зон та зон переробки продуктів харчування; телефонів, вимикачів, моніторів комп'ютерної та офісної техніки, кнопок апаратів, та ін. знезараження систем вентиляції і кондиціонування повітря ( побутові кондиціонери, спліт-системи, мультизональні спліт-системи та ін.).

За необхідності засіб може застосовуватися для гігієнічної дезінфекції шкіри (у т.ч. шкіри рук та рук у рукавичках) експозиція – 30 сек..

Можливе проведення дезінфекції, у т.ч. суміщеної з процесом очищення (шляхом занурення у розчин) виробів медичного призначення (у т.ч. зуботехнічних виробів, відтисків та зліпків, ортопедичних інструментів, мостів, коронок, відтисніх ложок, артикуляторів, тощо) із поліефіру, силікону, альгінату та гідроколоїду, та ін. медичних виробів , у т.ч. з чутливих матеріалів; експозиція – не більш 5 хв. Засіб можливо використовувати з метою дезінфекції та очищення (шляхом занурення) багаторазово, протягом 14 діб

Рекомендовані витрати засобу складають при мінімальному забрудненні 10 - 15 мл/м<sup>2</sup>, при наявності візуального органічного забруднення - 20-30 мл/м<sup>2</sup>.

Допускається проведення дезінфекції способом протирання у присутності хворих, персоналу та інших осіб (у т.ч. дітей, відвідувачів лікарень) без захисту органів дихання та очей.

Можлива утилізація шляхом роздавлення та скидання до каналізації. Засіб повністю біологічно розкладається

Гарантійний термін зберігання засобу не менш 3 років

Можливість зберігання засобу при температурі від - 5 °C до +35 °C.

Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему екологічного управління на відповідність ДСТУ ISO 14001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника)

Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозиції (потрібно надати копії сертифікатів виробника).

Засіб дезінфікуючий  
"Біolioфт CL "(0,800 кг) в  
комплекті з двома  
мірними ложками

1. Засіб для дезінфекції поверхонь приміщень, твердих меблів, предметів догляду хворих, посуду, прибирального інвентарю та санітарно-технічного обладнання, відбілювання та дезінфекції білизни; дезінфекції санітарного транспорту, транспорту для перевезення харчових продуктів; виділень та біологічних рідин, виробів медичного призначення; медичного обладнання та апаратури, (у т.ч. апаратів штучного дихання та обладнання для анестезії), ендоскопів (у т.ч. для ручної обробки, обробки у напівавтоматичних та повністю автоматизованих машинах); для дезінфекції питної води.
2. Засіб на основі двох компонентів: Компонент 1 має містити натрію хлоріт- не менше 40% (діюча речовина); Компонент 2 має містити кислоту – не менше 90%

|                                      |   |
|--------------------------------------|---|
|                                      | <p>(діюча речовина). Кількість діючих речовин компонентів не менш 2. Діюча речовина засобу - діоксид хлору.</p> <p>3. Відсутність у складі компонентів засобу альдегідів, ЧАСів, амінів, похідних гуанідинів, брому, спиртів, ферментів, гіпохлоритів, диметилгідантоїну, хлорамінів, перкарбонатів, перборатів, ПАР, дихлорізоціанурової кислоти та її похідних трихлорізоціанурової кислоти.</p> <p>4. Засіб має антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, включаючи туберкульоз: вірусів (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, ентеровірусні (у т.ч. поліомієліті), фунгіцидні, та спороцидні властивості).</p> <p>5. Робочі розчини засобу мають дезодоруючі властивості, руйнують біоплівки, пом'якшують воду, добре змиваються, не залишають нальоту, плям та липкої плівки на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці. Після використання робочі розчинів засіб повністю біологічно розкладається на воду та натрій хлорид.</p> <p>6. Можливість виготовлення 4000 л робочого розчину з 800 г засобу (або 5000 робочого розчину з 1 кг засобу) для застосування при режимах проти вірусних гепатитів та інших інфекцій бактеріальної та вірусної етіології.</p>   |
| Засіб дезінфекційний "КвікДес" 950мл | <p>1.Основне призначення дезінфікуючого засобу швидка дезінфекція та очищення:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- невеликих за розміром або важкодоступних поверхонь приміщень, меблі, малогабаритних предметів, вузлів медичного обладнання та устаткування (у т.ч. стоматологічних крісел, кушеток, медичних столиків, кювезів у відділеннях неонатології);</li> <li>- апаратів у різних відділеннях, зокрема, у діагностичних (тубус-кварц, апарати для лікування ультразвуком тощо), стоматологічних (лампи для полімеризації, крісла тощо), офтальмологічних; рентгенівської плівки на касетах</li> <li>- предметів догляду хворих (гумові грілки, термометри, подушки для кисеню, манжети для вимірювання тиску, засоби гігієни тощо);</li> <li>- виробів медичного призначення та медичного інвентарю, а також офтальмологічних, стоматологічних інструментів (у т.ч. обертових), протезів, турбін, куточків, виробів з альгінатів та силікону тощо; датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, гумових присосок до електрокардіографів та інших апаратів, тощо;</li> <li>- лабораторного, аптечного обладнання, посуду;</li> </ul> <p>2. Готовий до застосування засіб у вигляді рідини на основі комбінації двох спиртів та ЧАС (етанолу не більше ніж 43,0%; n-пропанолу до 8,0%; дидецилдиметиламоніум хлорид – 0,08 (діючі речовини));</p> <p>ундесиленамідопропилтrimonium метосульфат (Tetranil U) – 1,5%, інгібітор корозії, регулятор pH, інші компоненти, що забезпечують посилення та пролонговану дію, (допоміжні речовини)</p> <p>3.В складі засобу не повинні міститись альдегіди, аміни, гуанідині, бутандіоли, ПАР, хлоргексидин, кислоти, 2-феноксіетанол, перекис водню, повідон, жирові речовини, у т.ч. речовини та комплекси по догляду за шкірою рук.</p> <p>4. Широкий спектр антимікробної дії: до грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), збудників внутрішньо лікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентних (мультирезистентний золотистий стафілокок MRSA, ванкоміцин-резистентний ентерокок VRE), дифтерії, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus mirabilis</i> <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, віруліцидні (включаючи парентеральні вірусні гепатити А, В, С, D, ВІЛ, поліо-, рота-, норо-, корона-, поліома-, вакцинія- герпес-, адено-, каліцівірусні інфекції, віруси ЕCHO, Коксакі, Ебола, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(H5N1) «пташиний грип», А(H1N1) «свинячий грип»), кору, фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, <i>Aspergillus brasiliensis</i>, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) та овоцидні властивості.</p> <p>5. Засіб повинен виявляти пролонговані бактерицидні властивості, що зберігаються не менше 3-х годин. Засіб повинен зберігати усі властивості та забезпечувати високоефективну антимікробну дію навіть при наявності великої кількості органічного забруднення поверхонь та шкірних покривів, а також видаляти біологічні плівки, та бути ефективним проти мікроорганізмів у біоплівках.</p> <p>6. Засіб повинен бути протестований відповідно до Європейських стандартів EN 13624; EN 13697; EN 13727; EN 14348; EN 14476; EN 1276; EN 1650</p> <p>7. Час експозиції – не більше 1 хвилини за режимом застосування при вірусних гепатитах.</p> |

8. Засіб повинен мати добре змочувальні, миючі та очищаючі властивості, розчинювати та видаляти механічні, білкові, жирові забруднення, залишки крові; не повинен залишати нальоту, потребувати змивання, пошкоджувати об'єкти, що виготовлені із металів, скла, порцеляни, пласти мас, гуми.
9. Можливість проводити обробку поверхонь та окремих об'єктів в приміщеннях методом протирання та розпилення без засобів індивідуального захисту органів дихання та в присутності людей.
10. Засіб повинен зберігатися при температурі від -30 °C до +35 °C. Засіб не втрачає своїх властивостей після розморожування.
11. Складові речовини засобу не мають сенсибілізуючих властивостей, не виявляють канцерогенних, мутагенних, тератогенних та гонадотропних властивостей.
12. За необхідності засіб може застосовуватися для гігієнічної дезінфекції шкіри (у т.ч. рук і ніг).
13. Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років.

Закупівля даного виду товару обґрунтована своїми якісними та технічними характеристиками, які найбільше відповідають вимогам та потребам замовника.

**Обґрунтування очікуваної ціни закупівлі/бюджетного призначення.** Закупівля здійснюється за бюджетні кошти-310000,00 грн. та кошти НСЗУ фонда-542000,00 грн. **на 2024 рік .**

- В зв'язу із відсутністю офіційної статистичної інформації щодо цін на ринку на зазначений товар, Замовником було використано загальнодоступну інформацію щодо цін, які містяться у відкритих джерелах та згідно з ~~харківських~~ пропозицій від учасників торгів. Окрім того, з метою об'єктивного визначення ~~харківської~~ очікуваної цінності був здійснений аналіз ринку через систему Prozorro.

Погоджено В. о. директора Анатолій КАРНАУХ



Замовник зобов'язується надати всі згадані в документі данини в електронному вигляді відповідно до розпорядження проєктуємої нормативно-правової активації № 1022-р/2024 від 10.01.2024 р.

Замовник зобов'язується таємничі та індивідуальні характеристики зазначені в даних:

Ім'я діячі  
Задіє відповідно  
Спільноти з інтересами  
100% від

Ім'я діячі  
Задіє відповідно  
Спільноти з інтересами  
100% від