

**Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня № 18»
виконавчого органу Київської міської ради
(Київської міської державної адміністрації)
ПРОТОКОЛ обґрунтування
технічних, якісних, кількісних характеристик та
очікуваної вартості предмета закупівлі**

22.01.2025 року

м. Київ

№ 61

Найменування: Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №18» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації)

Місцезнаходження: 01054, місто Київ, бульвар Тараса Шевченка,17

Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: 01993776

Предмет закупівлі: Дезінфекційні засоби (ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 24450000-3 Агрохімічна продукція

Вид закупівлі: відкриті торги (з особливостями)

Обґрунтування застосування процедури закупівлі:

Процедура закупівлі визначена відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі», постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» від 12.10.2022 № 1178 (зі змінами)

Обґрунтування доцільності закупівлі:

Для підтримання санітарно-епідеміологічного режиму, нерозповсюдження особливо небезпечних інфекцій (у тому числі і COVID-19)

Обґрунтування обсягів закупівлі:

Потреба на дезінфекційні засоби на 2025 рік надана завідувачем відділу фармацевтичного забезпечення лікарні

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

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

2. Термін придатності Дезінфікуючих засобів на момент поставки товару повинен бути не менше 80% від загального строку придатності визначеного виробником (надати довідку в довільній формі)

3. Учасник зобов'язаний забезпечити поставку (доставку) Дезінфікуючих засобів в КНП «КМКЛН№18» - м. Київ, бульвар Тараса Шевченка, 01054

4. У складі своєї пропозиції учасник повинен надати гарантійний лист, яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі цих торгів у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією тендерною документацією.

5. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики, складену у довільній формі, що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та інших вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником, із зазначенням документів, які підтверджують ці вимоги.

6. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати інструкції з використання, сертифікати якості/аналізу.

Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз «або еквівалент».

7. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля (надати окремою довідкою в довільній формі).

| № | НК 024:2023 | Назва препарату | Технічні характеристики | Одиниця виміру | Кількість |
|---|--|--|---|----------------|-----------|
| 1 | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | Засіб для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, дезінфекції поверхонь, генеральних прибирань «БактеріоДез інстру» флакон 1л. (або еквівалент) | 1. 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 ПАВ. Кількість діючих речовин у засобі не менш трьох . 2. Можливість застосування засобу для дезінфекції, передстерилізаційного очищення, стерилізації медичних інструментів, для дезінфекції високого рівня та стерилізації виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи для бронхоскопії, ларингоскопії, артроскопії, лапароскопії, гістероскопії, гастроскопії, колоноскопії, ехо-ендоскопії та інструменти до них, хірургічні (в тому числі мікрохірургічні), стоматологічні інструменти. Для дезінфекції та миття медичних приладів та апаратури і устаткування (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 | шт | 520 |

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>томографічної апаратури (у т.ч. рентгендіагностичних комплексів, радіологічного і цифрового обладнання, обладнання для комп'ютерної, магнітно-резонансної томографії, ангиографічних систем.</p> <p>3. 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, нітріловий, ізобутен-ізопреновий, хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан, поліуретан) тощо.</p> <p>4. Можливість застосування засобу в ультразвукових пристроях.</p> <p>5. Відсутність у складі засобу альдегідів, хлору, гуанідинів, окисників, надкислот.</p> <p>6. Широкий спектр антимікробної дії щодо грамотригативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), кишкових (включаючи <i>antibiotic resistant</i>) і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Acinetobacter baumannii</i>, <i>Enterobater agglomerans</i>, ентерокок, синьогнійну паличку, протей, <i>Helicobacter pylory</i>, ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E.</i></p> | | |
|--|--|---|--|--|

| | | | | |
|--|--|--|--|--|
| | | <p>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, ієрсинії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, Е, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рота-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози)) 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).</p> <p>7. Засіб повинен бути протестований у відповідності до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN13704.</p> <p>8. Засіб повинен ефективно видаляти біологічні плівки та попереджувати їхнє утворення; мати м'яку здатність виробів медичного призначення – 100%;</p> | | |
|--|--|--|--|--|

| | | | | |
|--|--|--|--|--|
| | | <p>для тканинних та пористих матеріалів – 85%.</p> <p>9. Робочі розчини засобу не повинні подразнювати шкіру, слизові оболонки очей та верхніх дихальних шляхів. Складові речовини засобу не повинні виявляти сенсibilізуючих, гонадотропних, канцерогенних, мутагенних і тератогенних властивостей.</p> <p>10 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 не зменшувати міцність тканин; не фіксувати органічні забруднення, мати високу миючу та знежирюючу 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 липкої плівки і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізувати мокротиння та інші виділення.</p> <p>11. Наявність скороченого часу експозиції за режимом застосування для дезінфекції виробів медичного призначення, у т.ч. інструментів, при інфекціях з парентеральним механізмом передачі (5, 15хв) та туберкульозі (10, 15 хвилин).</p> <p>12. Наявність скороченого часу експозиції при дезінфекції високого рівня від 5 хв, та стерилізації від 15 хв.</p> | | |
|--|--|--|--|--|

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>13. Приготування робочих розчинів та дезінфекцію методом протирання, занурення та замочування (в закритому кришкою посуді) можна проводити в присутності осіб не причетних до процесу дезінфекції (пацієнтів, школярів, тощо).</p> <p>14. Можливість проведення дезінфекції методом «двох відер» при витраті робочого розчину від 10 мл/м до 50 мл/м² поверхні, що піддається обробці в залежності від типу поверхонь, технічних характеристик обладнання та інвентарю яким проводиться прибирання.</p> <p>15. Можливість приготування 2000 л робочого розчину для обробки поверхонь при парентеральних вірусних гепатитах.</p> <p>16. Можливість використовувати розчини для дезінфекції, у т.ч. суміщеної з достерилізаційним очищенням, виробів медичного призначення, багаторазово протягом - 35 діб.</p> <p>17. Можливість використовувати розчини у системах серветок на протязі 35 діб.</p> <p>18. 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>19. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).</p> <p>20. Засіб повинен бути зареєстрований в Україні у встановленому законодавством порядку (Надати копії</p> | | |
|--|--|---|--|--|

| | | | | | |
|---|--|--|---|-----|-----|
| | | | декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або підтвердження реєстрації в Державному реєстрі дезінфекційних засобів МОЗ). | | |
| 2 | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | Засіб дезінфекційний для поверхонь приміщень, обладнання, дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення "ДезТАБ нью" 1 кг (або еквівалент) | <p>1. Засіб на основі хлору у вигляді таблеток, що самостійно розчиняються у воді (в 1 кг - 333 таблетки.). Вміст активного хлору не менш 50%</p> <p>2. Засіб на основі композиції трихлорізоціанурової кислоти – не менше 43.0%, натрієвої солі дихлорізоціанурової кислоти – не менше 20,0% (діючі речовини); допоміжні компоненти (у т.ч. гідрокарбонат та карбонат натрію - не менше 30%, антикорозійні добавки). Кількість діючих речовин не повинна бути менша двох.</p> <p>3. Таблетки самостійно розчинюються у воді без перемішування</p> <p>4. Можливість застосування засобу для дезінфекції, дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення.</p> <p>5. Можливість застосування засобу для дезінфекції та миття поверхонь приміщень (стіни, підлога, двері, тверді меблі тощо), холодильного та технологічного обладнання, ємностей для зберігання питної води; білизни, предметів догляду хворих, санітарно-технічного обладнання, для знезараження виробів медичного призначення, виділень та біологічних рідин (кров, сироватка, мокротиння, промивні та змивні води тощо), посуду з під-виділень; спеціального одягу; контейнерів та інших місткостей для сміття, санітарного транспорту.</p> <p>6. У складі засобу не повинні міститись: альдегіди, алкілполіглікольєфіри, сульфат натрію, гуанідини, аміни, ЧАСи,</p> | шт. | 474 |

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | <p>ПАР, окисники, спирти та їх похідні, барвники, ароматизатор.</p> <p>7. Зручність застосування (1 таблетка на 10 л води для обробки поверхонь при парентеральних вірусних інфекціях).</p> <p>8 Можливість зберігання робочого розчину та багаторазового застосування для дезінфекції та ПСО протягом не менше 5 діб.</p> <p>9. Засіб повинен пом'якшувати воду, мати миючі, змочувальні, емульгуючі, гомогенізуючі та відбілюючі властивості.</p> <p>10. Засіб повинен мати антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу у т. ч. M. Terraе), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійна паличка, протей, Helicobacter pylory, ешерихії, шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, збудники особливо-небезпечних інфекцій (чума, холера, туляремія), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, збудників різних видів грипу, зокрема: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, плісняві гриби) та спороцидні властивості.</p> <p>Засіб протестовано відповідно до Європейських стандартів EN 13624, EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 14563, EN14476, EN 16615.</p> | | |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|---|--------------------------------------|---|---|----|------|
| | | | <p>11. Можливість дезінфекції овочей, фруктів, яєць птиці.</p> <p>12. Можливість застосування засобу для знезараження води басейнів, шахтних та трубчастих колодязів, каптажів, систем водопостачання та водовідведення, каналізаційних колодязів тощо, знезараження стічних вод (у т.ч. з інфекційних вогнищ, лікарень).</p> <p>13. Термін зберігання засобу - 5 років</p> <p>14. Кількість літрів робочого розчину, яку можна приготувати з одиниці концентрату (уп, кг,л) для дезінфекції різноманітних поверхонь з режимом дезінфекції об'єктів розчином деззасобу при крапельних інфекціях вірусної етіології, інфекціях з парентеральним механізмом передачі (включаючи збудників гепатитів А, В, С, вірус СНІД (ВІЛ), поліомієліт при часі експозиції не більше 60 хв - не менше 3300 л робочого розчину.</p> <p>15. Можливість застосування засобу для обробки поверхонь при вірусних та бактеріальних інфекціях при експозиції 60 хв в концентрації не більше 0,015%</p> <p>16. Можливість зберігання засобу при температурі від - 25°C до + 40°C</p> <p>17. Засіб повинен бути зареєстрований в Україні у встановленому законодавством порядку (Надати копії декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або підтвердження реєстрації в Державному реєстрі дезінфекційних засобів МОЗ).</p> | | |
| 3 | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук | Антисептичний засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук «БактеріоДез хенд», флакон 1л. з дозатором, рідина (або еквівалент) | <p>1. Засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук у вигляді рідини.</p> <p>2. Засіб на основі суміші спиртів: етанолу (в кількості від 60 % до 65%) та 2-пропанолу – (в кількості від 10,0 % до 15,0 %); до складу включено: д-пантенол, вітамінний комплекс; алантоїн, регулятор рН, інші</p> | шт | 1097 |

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>речовини які забезпечують посилення та пролонгацію діючих речовин, вода з нанокластерами срібла. Кількість діючих речовин не менше двох.</p> <p>3. Засіб добре змочує шкіру, не викликає сухості, подразнення, у т.ч. при багаторазовому застосуванні, зберігає еластичність та підтримує водно-жировий баланс шкіри.</p> <p>4. Можливість застосування засобу у відділеннях хірургічного, стоматологічного, акушерсько-гінекологічного, педіатричного профілю, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії для новонароджених, операційних, гемодіалізу, трансплантації органів і інших асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики.</p> <p>5. Можливість застосування засобу для антисептичної обробки шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів; дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів.</p> <p>6. Можливість застосування засобу для швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та виробів медичного призначення, витрати засобу складають від 10 мл на 1 м² при експозиції 30 секунд.</p> <p>7. Можливість застосування засобу для просочування серветок одноразового використання для очищення і антисептичної обробки шкіри рук і тіла.</p> <p>8. Засіб може бути застосований для швидкої дезінфекції невеликих за площею, важкодоступних поверхонь та виробів медичного призначення.</p> <p>9. Можливість застосування засобу проти транзитної, резидентної та патогенної</p> | | |
|--|--|---|--|--|

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>мікрофлори шкіри. Засіб виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грамотрикативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium terrae</i>), дифтерії, шигели, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринібактерії, стафілококи, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, резистентні штами збудників інфекцій, (у т.ч. мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella spp.</i> (у тому числі <i>K. Pneumonia</i>, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE), <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, <i>Acinetobacter junii</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т.ч. <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>pyogenes</i>, <i>pneumoniae</i>, <i>mutans</i>, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т.ч. <i>Clostridium spp.</i>, <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), віруліцидні (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, у т.ч. вірусні гепатити А, В, С, D, Е, ВІЛ, рота-, корона-, норо-, поліома-, вакцинія-, герпес-, адено-, параміксо-, ханта-, папова-, каліцівірусні інфекції, ентеровіруси (у т.ч. поліо-, віруси ЕСНО, Коксакі), респіраторно-синцитіальні, риновірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(H5N1) «пташиний грип», А(H1N1) «свинячий грип»), кору та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) та овоцидні властивості.</p> <p>10. Засіб відповідає Європейським стандартам EN</p> | | |
|--|--|---|--|--|

| | | | | |
|--|--|--|--|--|
| | | <p>1500, EN 12791 для гігієнічної та хірургічної обробки рук, а також EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 1276, EN 13624, EN 13727, EN 1650.</p> <p>11. 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. Ефективність засобу в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо). Ефективність проти груп мікроорганізмів біоплівки.</p> <p>13. Наявність у засобу пролонгованих бактерицидних властивостей, що зберігаються не менше 3-х годин (у т.ч. не менше 3-х годин під рукавичками); можливість продовжуватися до 5 годин (в залежності від мікробного обсіменіння шкіри).</p> <p>14. За параметрами гострої токсичності засіб відноситься до 4 класу небезпечності при нанесенні на шкіру. Не виявляє місцево – подразнюючої, шкірно-резорбтивної і сенсibiliзуючої дії. Складові засобу не виявляють кумулятивних властивостей та не спричиняють специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).</p> <p>15. Відсутність в складі препарату фарбників ЧАС, ароматичних спиртів, амінів, гуанідинів, альдегідів, хлоргексидину, кислот, бутандіолу, триклозану, перекису водню, повідону, йоду. Відсутність знежирюючого очищення шкіри.</p> <p>16. Можливість зберігання при температурі від -15 °С до +35 °С. Засіб не втрачає своїх властивостей після разморожування.</p> | | |
|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|---|--|--|
| | | | <p>17. Гарантійний термін зберігання засобу не менш 5 років з дати виробництва.</p> <p>18. 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>19. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві яке має сертифікат на систему управління якістю згідно ДСТУ ISO 9001, виданий органом з сертифікації згідно чинного законодавства, дійсний на дату розкриття пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).</p> <p>20. Засіб повинен бути зареєстрований в Україні у встановленому законодавством порядку (Надати копії декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або підтвердження реєстрації в Державному реєстрі дезінфекційних засобів МОЗ).</p> | | |
|--|--|--|---|--|--|

| | | | | | |
|---|--------------------------------------|--|--|-----|------|
| 3 | 41550 Дезінфікуючі засоби для рук | Антисептичний засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук "БактеріоДез пур" 1л рідина (або еквівалент) | <p>1. 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 д-пантенол, вітамін Е; гліцерин, пропіленгліколь, мірітол 312, регулятор рН, хлоргексидину біглюконат – 0,5 %, інші речовини які забезпечують посилення та 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, операційних, діалізу крові, трансплантації органів і інших асептичних приміщень, боксів та зон, що мають підвищені вимоги до заходів асептики та антисептики.</p> <p>4. Можливість застосування засобу 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 одноразового 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> та <i>Mycobacterium. terrae</i>), дифтерії,</p> | шт. | 1570 |
|---|--------------------------------------|--|--|-----|------|

| | | | | |
|--|--|--|--|--|
| | | <p>шигели, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, 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. Faecium</i>, <i>Klebsiella spp.</i> (у тому числі <i>K. Pneumonia</i>, ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE), <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Ps. Aeruginosa</i>, <i>Acinetobacter junii</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т.ч. <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Streptococcus agalactie</i>, <i>pyogenes</i>, <i>pneumoniae</i>, <i>mutans</i>, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т.ч. <i>Clostridium spp.</i>, <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), віруліцидні (включаючи оболонкові та безоболонкові типи вірусів, у т.ч. вірусні гепатити А, В, С, D, Е, ВІЛ, рота-, корона-, норо-, поліома-, вакцинія-, герпес-, адено-, параміксо-, ханта-, папова-, каліцівірусні інфекції, ентеровіруси (у т.ч. поліо-, віруси ЕСНО, Коксакі), респіраторно-синцитіальні, риновірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу, у т.ч. грип А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), кору та фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) та овоцидні властивості. Засіб відповідає Європейським стандартам EN 1500, EN 12791 для гігієнічної та хірургічної обробки рук, а також EN 14348, EN 14476, EN 14561, 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</p> | | |
|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | <p>під рукавичками); можливість продовжуватися до 5 годин (в залежності від мікробного обмінення шкіри). Засіб забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки, пов'язок.</p> <p>10. Ефективність засобу в присутності великої кількості забруднень органічного походження (кров, сироватка, сеча тощо) і проти груп мікроорганізмів біоплівки.</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. Безпечність засобу, відсутність кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (канцерогенних, тератогенних, мутагенних, гонадотропних, ембріотоксичних).</p> <p>13. Відсутність в складі препарату фарбників, ароматичних спиртів, амінів, гуанідинів, альдегідів, ЧАС, кислот, бутандіолу, триклозану, перекису водню, повідону, 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 м² 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</p> | | |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|---|---------------------------|--|---|----|-----|
| | | | <p>повністю біологічно розкладається.</p> <p>18. Можливість зберігання при температурі від -15 °С до +35 °С. 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 пропозицій (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 пропозицій (потрібно надати копії сертифікатів виробника).</p> <p>22. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> | | |
| 5 | 47631 Засіб дезінфікуючий | Засіб дезінфекційний, для достерилізаційного очищення, | <p>1. Засіб у вигляді порошку.</p> <p>2. До складу засобу входять: перкарбонат натрію - не більше</p> | шт | 115 |

| | | | | |
|-----------------------------|---|--|--|--|
| <p>для медичних виробів</p> | <p>дезінфекції високого рівня та стерилізації, генеральних прибирань. "Терразім (Terrazim)" 1,5 кг з мірною ложкою (або еквівалент)</p> | <p>15,5%, тетраацетилетилендіамин - 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, комплексоутворювач. 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%), емульгуючі, знежирюючі та дезодоруючі властивості, низьке піноутворення, не фіксують органічні забруднення, ефективні для видалення біоплівок.</p> <p>5. Робочі розчини самостійно розчинюють забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підсохли.</p> <p>6. При застосуванні засобу не ушкоджуються неіржавіюча сталь, не пошкоджуються вироби зі скла, термостабільних і термолабільних матеріалів, гуми, каучуків, полімерних матеріалів, штучної шкіри,</p> | | |
|-----------------------------|---|--|--|--|

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>кахлю, порцеляни, фаянсу, дерева та інших матеріалів; поверхні медичних приладів і устаткування з лакофарбовим, гальванічним і полімерним покриттям.</p> <p>7. Робочі розчини засобу мають відбілюючи дію на текстиль без зменшення міцності тканин, видаляють плями (у т.ч. крові та інших біологічних рідин); ефективно розчиняють та видаляють органічні та неорганічні забруднення (у т.ч. залишки крові, ліків, білкові, жирові, механічні та ін. види забруднень) з поверхонь, із внутрішніх каналів, порожнин та інших важкодоступних місць; добре змиваються, не залишають нальоту і плям на поверхнях об'єктів, що піддаються обробці; гомогенізують мокротиння та інші виділення.</p> <p>8. Засіб може використовуватись для проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції, генеральних прибирань, застосування у вогнищах інфекційних захворювань; для достерилізаційного очищення, дезінфекції, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення, дезінфекції високого рівня та стерилізації (ручним і механізованим способом, в установках ультразвукового очищення) усіх видів виробів медичного призначення з різних матеріалів одноразового і багаторазового призначення, включаючи гнучкі і жорсткі ендоскопи (у т.ч. для обробки у напівавтоматичних та повністю автоматизованих машинах), хірургічні (в тому числі мікрохірургічні, для малоінвазивної і судинної хірургії, анестезіології),</p> | | |
|--|--|---|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|---|--|--|
| | | | <p>стоматологічні інструменти (включаючи ендодонтичні, обертові інструменти та стоматологічні бори; зонди усіх видів, катетери, інтраопераційні та ехокардіографічні датчики, термочутливі матеріали для анестезії, в т.ч. маски, трубки, і інші елементи наркозно-дихальної апаратури, стоматологічного обладнання).</p> <p>9. Засіб може використовуватися для попереднього замочування текстильних виробів (одягу, білизни тощо) з метою знезараження, видалення забруднень і плям що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жири, та інші забруднення); дезінфекції під час прання зазначених виробів;</p> <p>10. Засіб може використовуватись для дезінфекції та 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 terrae</i>, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), <i>Helicobacter pylori</i>, ешерихії (<i>Enterohaemorrhagic E. coli</i> 0157 (EHEC), <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у т.ч. <i>K. pneumoniae</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Ps. aeruginosa</i>, ванкомицин-резистентний ентерококк (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, стрептококи,</p> | | |
|--|--|--|---|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|---|--|--|
| | | | <p>стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій), вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), аденовірусні інфекції, SARS, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози) та спороцидні властивості (<i>B. subtilis</i>, <i>B. anthracoides</i>, <i>C. Difficile</i>, сибірка).</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, пральних машинах, ультразвуковому і циркуляційному мийному устаткуванні.</p> <p>13. Після дезінфекції змивання засобу з поверхонь не вимагається. Дезінфекцію 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</p> | | |
|--|--|--|---|--|--|

| | | | | | |
|---|--|---|--|----|----|
| | | | <p>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, полімерних матеріалів, санітарно-технічного обладнання (у т.ч. ванни, раковини, ванни для ніг, «чаша» басейну), килимків дезбар'єрів, дезбар'єрів, сміттеприбирального обладнання, сміттєзбірників, посуду з-під виділень, ємностей для збору виділень.</p> <p>18. Засіб повинен бути зареєстрований в Україні у встановленому законодавством порядку (Надати копії декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або підтвердження реєстрації в Державному реєстрі дезінфекційних засобів МОЗ).</p> | | |
| 6 | 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів | Засіб дезінфекційний для проведення хіміко-термічної обробки у автоматичних машинах "Термосепт ED(thermosept ED)"5л каністра (або еквівалент) | <p>1.Рідкий концентрований дезінфекційний засіб для проведення хіміко-термічної обробки у машинах типу Belimed, BHT, Miele, Getinge, Olympus, Steelco, Steris, Wassenburg або інших.</p> <p>2.Призначення: дезінфекція високого рівня гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро-, ларинго-, гістери-, лапаро-, дуоденоскопів та</p> | шт | 20 |

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | <p>інших), та інструментів і комплектуючих до них, а також різноманітних медичних виробів дезінфекцію яких можливо здійснювати механізованим способом.</p> <p>3.Засіб на основі глутаральдегіду у кількості не менш - 20,0%.</p> <p>4.Обов'язкова складова засобу: інгібітори корозії.</p> <p>5.Засіб повинен бути випробуваний щодо сумісності з матеріалами ендоскопів на оригінальних елементах ендоскопа «Pentax» або «Olympus», або інших та рекомендований до використання у автоматизованих мийно-дезінфікуючих машинах провідних виробників.</p> <p>6.Засіб повинен добре розчинятися у воді, величина рН концентрату - 3,6+0,1</p> <p>7.Засіб низько пінний, добре взаємодіє з різними матеріалами, що було підтверджено випробуваннями щодо сумісності з різноманітними термостабільними та термочувливими матеріалами, а також з виробами із заліза, неіржавіючої сталі, міді, латуні, цинку, алюмінію, пластиків (поліетилену, полістиролу, поліметил метакрилату, полікарбонату, поліоксиметилену, поліетилен терефталату, поліаміду, полісульфону, м'якого та твердого полівінілхлориду, плексигласу, поліефіру, латексу, вітону, тефлону, силікону, альгінату, гідроколоїду), гум (натуральний, бутадієнстирольний, нітріловий, ізобутен-ізопреновий,</p> | | |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | <p>хлоропреновий, фтороуглеродний каучук, етиленпропілендієн, полідиметилсилоксан, поліуретан) тощо.</p> <p>8. Засіб має антимікробні властивості щодо бактерій (включаючи збудників туберкульозу (у т.ч. <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium terrae</i>), кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий 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 junii</i>, <i>Acinetobacter</i> spp., ванкомицин-резистентний ентерокок (VRE), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, Е, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, коксакі-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: А(Н5N1) «пташиний грип», А(Н1N1) «свинячий грип», фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. <i>T. mentagropytes</i>), трихофітії), плісняві гриби, (у</p> | | |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|---|---|---|---|-----|----|
| | | | <p>т.ч. <i>A.niger</i>)) та спороцидні властивості (<i>Bacillus subtilis</i>, <i>Clostridium difficile</i>).</p> <p>9.Засіб протестований відповідно до Європейських стандартів EN ISO 15883-4, EN 14562, EN 14348, EN 14476, EN 13704, EN 13727, EN 14561, EN 14563.</p> <p>10.Можливе багаторазове використання робочих розчинів для дезінфекції високого рівня не менш 14 діб.</p> <p>11.Відсутність у складі засобу окисників, гуанідинів, ЧАСів, амінів.</p> <p>12.Експозиція– 5 хв. при температурі +55 °С.</p> <p>13.Засіб повинен бути зареєстрований в Україні у встановленому законодавством порядку (Надати копії декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або підтвердження реєстрації в Державному реєстрі дезінфекційних засобів МОЗ).</p> | | |
| 7 | 63385 Засіб для очищення медичного виробу | Засіб дезінфекційний для застосування у спеціальних миючих машинах з метою автоматичного передстерилізаційного очищення та миття в закладах охорони здоров'я "термосепт ЕндоКлінер (thermosept EndoCleaner)" 5л каністра (або еквівалент) | <p>1.Потрібен рідкий лужний засіб для застосування у спеціальних миючих машинах з метою автоматичного передстерилізаційного очищення та миття в закладах охорони здоров'я.</p> <p>2.До складу засобу входять протеаза до 1% (діюча речовина) , 5-15% аніонних поверхнево-активних речовин, комплекс ферментів, <5% неіоногенних поверхнево-активних речовин, <5% полікарбосилату.</p> <p>3.Обов'язкова складова засобу: інгібітори корозії. Засіб не містить силікатів, фосфатів та</p> | шт. | 20 |

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>окиснювачів. рН засобу складає > 10.</p> <p>4.Засіб низько пінний, не пошкоджує об'єкти, що виготовлені із металів, термолабільних та термостабільних матеріалів; забезпечує відмінну сумісність з матеріалами, особливо з чутливими матеріалами, такими як анодований алюміній і кольорові метали.</p> <p>5.Засіб може розчиняти забруднення, що важко видаляються, у т.ч. застарілі, прифіксовані (прикипілі) до поверхонь матеріалів (кров, слиз, сироватка, секрети, білкові, жирові та вуглеводні виділення та забруднення, біоплівки, хімічні речовини та реагенти, лікарські препарати, залишки рентгенконтрастних речовин та ін.) або які вже підсохли у т.ч. у вузьких довгих каналах.</p> <p>6.Засіб призначений для:</p> <ul style="list-style-type: none">- достерилізаційного очищення виробів медичного призначення із різних матеріалів: металу, скла, гуми, полімерних та інших матеріалів, включаючи стоматологічні; зонди, катетери, хірургічні, мікрохірургічні інструменти механізованим способом;- очищення, у т.ч. достерилізаційного очищення, гнучких і жорстких ендоскопів (гастро-, бронхо-, цисто-, колоно-, ректо-, артро-, ларинго-, гістери-, лапаро-, дуоденоскопів та інших) та інструментів до них;- очищення інструментів, у т.ч. ендоскопів, після обробки їх хімічними речовинами, що можуть фіксувати органічні та | | |
|--|--|---|--|--|

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>інші забруднення на поверхні виробів;</p> <p>- видалення з поверхні медичних виробів, каналів, порожнин тощо забруднень, що важко видаляються (білкові та інші секрети, кров, жири, та інші забруднення) методами автоматичного миття та очищення;</p> <p>- миття та очищення (у т.ч. достерилізаційного очищення) лабораторного та іншого посуду, ємностей тощо.</p> <p>7. Засіб може застосовуватися для миття діалізаторів.</p> <p>8. Засіб призначений для використання у автоматичних машинах типу Belimed, BHT, Getinge, Olympus, Steelco, Steris, Wassenburg, HAMO, Getinge, Lancer, Dekomed, ARJO, AWD, Meiko, Deko, Hospimed, MMM, Medisafe та інших мийних та мийно-дезінфікуючих машинах.</p> <p>9. За параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру засіб належить до 4 класу небезпеки (малонебезпечна речовина) згідно із законодавством, що діє на території України; не виявляє канцерогенних, мутагенних, тератогенних та гонадотропних властивостей (повинно бути підтверджено Висновком ДСЄЄ).</p> <p>10. Засіб відповідає Європейським стандартам ISO 9001, DIN EN ISO 13485, DIN EN ISO 14001, Directive 93/42/EEC.</p> <p>11. Засіб повинен бути сумісним з препаратом для нейтралізації («термосепт® NKZ (thermosept® NKZ)»).</p> | | |
|--|--|---|--|--|

| | | | | | |
|---|---|---|---|----|---|
| | | | <p>12. Засіб застосовується при проведенні термічної обробки інструментів (температура води від +20 ° С до +55 ° С) при експозиції 5 хв.</p> <p>13. Існує можливість економного використання засобу в залежності від ступеня забруднення (концентрацію можна змінювати: від 0,4% до 0,6%).</p> <p>14. Засіб повинен бути зареєстрований в Україні у встановленому законодавством порядку (Надати копії декларації та сертифікату відповідності вимогам Технічного регламенту або підтвердження реєстрації в Державному реєстрі дезінфекційних засобів МОЗ).</p> | | |
| 8 | 58082 Засіб аерозольний для дезінфекції виробів медичного призначення | 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; для знезараження 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 | <p>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; для знезараження 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.</p> <p>2. Засіб на основі двох компонентів: Компонент 1 має містити натрію хлорит- не менше 40% (діюча речовина); Компонент 2 має містити кислоту – не менше 90% (діюча речовина). Кількість діючих речовин компонентів не менш 2.</p> | шт | 3 |

| | | | | | |
|--|--|---|---|--|--|
| | | <p>напівавтоматичних та повністю автоматизованих машинах); для дезінфекції питної води. Засіб дезінфікуючий "Біолюфт СL "(0,800 кг) з двома мірними ложками, (або еквівалент)</p> | <p>Діюча речовина засобу двоокис (діоксид) хлору.</p> <p>3. Відсутність у складі компонентів засобу альдегідів, ЧАСів, амінів, похідних гуанідинів, бромю, спиртів, ферментів, гіпохлоритів, диметилгідантоїну, хлораміну, перкарбонатів, перборатів, ПАР, дихлорізоціанурової кислоти та її похідних, трихлорізоціанурової кислоти, карбонату та бікарбонату натрію, адипінової кислоти.</p> <p>4. При змішуванні компонентів, двоокис хлору, що утворюється, розчиняється у воді.</p> <p>5. 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. поліомієліт), фунгіцидні, та спороцидні властивості.</p> <p>6. 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 робочих розчинів засіб повністю біологічно розкладається на воду та натрій хлорид.</p> <p>7. Можливість виготовлення 4000 л робочого розчину з 800 г засобу (або 5000 л робочого розчину з 1 кг засобу) для застосування при режимах проти вірусних гепатитів та інших інфекцій бактеріальної та вірусної етіології при експозиції не більше 30 хв.</p> <p>8. Засіб повинен бути зареєстрований в Україні у встановленому законодавством порядку (Надати копії декларації та сертифікату відповідності вимогам</p> | | |
|--|--|---|---|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | Технічного регламенту або підтвердження реєстрації в Державному реєстрі дезінфекційних засобів МОЗ). | | |
|--|--|--|--|--|--|

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість закупівлі визначена Замовником на основі аналізу та моніторингу ринкових цін на аналогічні товари, за інформацією щодо отриманих цін за результатами торгів та укладених договорів, які наявні та знаходяться у вільному доступі на порталі уповноваженого органу «Prozorro», на підставі закупівлі аналогічних товарів у КНП «КМКЛ№18». Орієнтовна вартість закупівлі – **1 793 481,00 грн. з ПДВ**

