

Український науково-практичний центр ендокринної хірургії, трансплантації ендокринних органів і тканин Міністерства охорони здоров'я України
ЄДРПОУ 22863747

вул. Кловський узвіз, 13-А, м. Київ, 01021, Україна

ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі:

Код ДК 021:2015 24450000-3 Агрохімічна продукція (Дезінфекційні засоби)

(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб — підприємців та громадських формувань, його категорія:

Державна установа: Український науково-практичний центр ендокринної хірургії, трансплантації ендокринних органів і тканин Міністерства охорони здоров'я України,
Місцезнаходження: вул. Кловський узвіз, 13-А, м. Київ, 01021, Україна
ЄДРПОУ 22863747,
категорія замовника: згідно п.3 ч.4 ст.2 Закону «Про публічні закупівлі»

Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): Код ДК 021:2015 24450000-3 Агрохімічна продукція (Дезінфекційні засоби).

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: Відкриті торги з особливостями

UA-2024-10-15-012169-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: 253`000.00 грн з ПДВ. Розрахунок очікуваної вартості товарів і послуг вираховується на підставі виділених бюджетних асигнувань, з урахуванням орієнтовних потреб для забезпечення функціонування Центру в цілому та декількох пропозицій потенційних постачальників щодо товарів/послуг, які відповідають технічним та якісним характеристикам предмета закупівлі, або на основі інших відкритих джерел інформації, або договору минулого періоду з урахуванням розрахунку можливих коливань на ринку товару/послуги. На підставі аналізу ринку, отриманих комерційних пропозицій потенційних постачальників та відкритих джерел інформації було сформовано очікувану вартість предмета закупівлі.

Розмір бюджетного призначення: 253`000.00 грн. з ПДВ.

Відповідно до п. 14 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, затверджених Постановою КМУ від 12.10.2022 р. № 1178 та статті 4 Закону планування закупівель здійснюється на підставі наявної потреби або у разі планової потреби наступного року. Заплановані закупівлі включаються до річного плану закупівель. Закупівля здійснюється відповідно до річного плану на 2024 рік.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі.

Відповідно до потреб замовника необхідних для безперебійного функціонування Центру та з урахуванням вимог нормативних документів у сфері стандартизації, зокрема з урахуванням вимог Постанов КМУ від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів», від 02.10.2013 №754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro».

Якісні та технічні характеристики предмета закупівлі визначені на підставі наявної потреби діючих в Україні стандартів, нормативних актів, з урахуванням технологічних процесів та технічної сумісності з наявним устаткуванням, що визначає вид товару/послуги, який підлягає закупівлі для забезпечення нормального функціонування Центру та забезпечення конкурентного середовища для учасників закупівель.

Кількість – згідно медико-технічних вимог.

Термін постачання — з дати укладання договору по 20.12.2024.

Якісні та технічні характеристики заявленої кількості товару визначені з урахуванням реальних потреб установи та оптимального співвідношення ціни та якості. Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначено з урахуванням діючих нормативно-правовим актам, яким повинен відповідати відповідний вид товару. Враховуючи зазначене, замовник прийняв рішення стосовно застосування таких технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

№ з/п	Найменування товару (або еквівалент)	Характеристики	Один-ця виміру	Кіль-кість
1.	Засіб дезінфекційний "Секусепт Актив", 6кг або еквівалент (НК 024:2023 - 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів)	1. Дезінфекційний засіб з мийними та очисними властивостями у вигляді порошку, при розчиненні якого утворюється розчин надощтової кислоти. 2. Засіб повинен містити в складі: пероксигідрат карбонату натрію (не менше 44,55%), тетраацетилетилендіамін (не менше 25,0%). 3. В якості діючої речовини засобу повинна бути надощтова кислота що утворюється при приготуванні робочого розчину у воді. 4. В робочому розчині максимальної рекомендованої концентрації за засобом (2 %) повинно міститись не менше 2000 ppm надощтової кислоти. 5. В складі засобу не повинні міститись альдегіди, гуанідини, ЧАС та аміни. 6. Робочі розчини засобу не повинні фіксувати білкові та інші органічні і неорганічні забруднення, ефективно видаляти неорганічні та органічні забруднення, включаючи білкові, жирові, залишки крові із зовнішніх поверхонь та внутрішніх каналів медичних виробів, гомогенізувати мокротиння та інші біологічні виділення. 7. Засіб повинен мати відмінні очисні властивості, не повинен спричиняти налипання на поверхнях та повинен мати повну сумісність з матеріалами всіх поверхонь виробів виготовлених з: всіх типів металів та сталі; полімерних матеріалів, таких як: поліетилен (PE), полівінілхлорид (PVC), поліамід (PA), плексиглас (поліметилметакрилат PMMA), поліпропілен (PP), полікарбонат (PC), полістірен (PS), акрил-нітрібутадієн-стірен (пластик ABS) та інші; еластомерів, таких як етилен-пропілен-дієн-каучук (EPDM) та інших видів каучуку, всі типи гуми (включно NR, FPM/FKM) та	шт	4

		силікону; всіх типів скла, кахлю, дерева, акрилових матеріалів, всіх типів фарб та фарбований поверхонь, керамічних покриттів. 8. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: бактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 14561, повний спектр) по відношенню до <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterococcus hirae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterobacter cloacae</i>, <i>Streptococcus</i>, <i>Klebsiella pneumonia</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>A. Baumannii</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грампозитивних та грамнегативних бактерій згідно стандартів EN 13727, EN 14561; фунгіцидні та протигрибкові властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13624, EN 14562, повний спектр) по відношенню до <i>Candida albicans</i>, <i>Aspergillus niger</i>, <i>Aspergillus brasiliensis</i>, <i>Trichophyton mentagrophytes</i> та інших згідно стандартів EN 13624, EN 14562; віруліцидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 14476, стандартів EN 14476, EN 17111 повний спектр) по відношенню до: оболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 – вакциніявірус, BVDV), таких як віруси герпеса, флавівіруси (такі як вірус гепатиту С, вірус Зіка та ін.), тогавіруси (такі як вірус краснухи), ретровіруси (такі як вірус імунodefіциту людини), ортоміковіруси (такі як віруси грипу А, В, С), філовіруси (такі як віруси Марбурга, Ебола), параміксовіруси (такі як віруси парогрипу 1-4, вірус ендемічного паротиту, вірус кору, респіраторно-синцітальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцинія вірус), коронавіруси та інші з даної групи; безоболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 17111 – норовірус (MNV), рота-, адено-, поліовірус, поліомавірус (SV40), таких як аденовіруси, ротавіруси, паповавіруси (віруси папіломи, поліомавіруси та ін.), каліцивіруси (норовіруси, такі як вірус Норволк), пікорнавіруси (ентеровіруси, включно з такими як вірус гепатиту А, віруси Коксаки, ЕCHO-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної ерітеми) та інші з даної групи; мікобактерицидні властивості (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню <i>Mycobacterium avium</i> згідно даних стандартів; туберкулоцидні властивості (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню <i>Mycobacterium terrae</i>, згідно даних стандартів; спороцидні властивості (протестовані згідно Європейського стандарту EN 17126) по відношенню		
--	--	--	--	--

	Bacillus cereus, Bacillus subtilis, Clostridium difficile та інших згідно даних стандартів. 9. Робочі розчини засобу в концентраціях до 2% не повинні виявляти шкірно-подразнюючих та сенсibiliзуючих властивостей при одно- та багаторазовому нанесенні на шкіру. 10. Термін придатності та активності чистих робочих розчинів засобу повинен складати не менше 24 годин з моменту приготування. Повинна бути можливість багаторазового використання робочих розчинів. 11. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 14561, з мінімальною експозицією не більше ніж 5 хв. 12. Наявність противірусної дії згідно стандартів EN 14476, EN 17111 по відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 10 хв. 13. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандартів EN 14348, EN 14563 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв. 14. Наявність спороцидної дії згідно стандарту EN 17126 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв. 15. У засобу повинна бути можливість проведення процесів дезінфекції, передстерилізаційного очищення та передстерилізаційного очищення поєднаного з дезінфекцією (ручним і механізованим способом в установках ультразвукового очищення) всіх медичних виробів одноразового і багаторазового призначення (включаючи жорсткі і гнучкі ендоскопи та інструменти до них). 16. При проведенні дезінфекції суміщеної з передстерилізаційним очищенням розчинами засобу повинна бути наявна мінімальна експозицією не більше ніж 10 хв по режимам режимами, що забезпечують знищення бактерій, грибів та вірусів. 17. У засобу повинна бути можливість хімічної стерилізації гнучких і жорстких ендоскопів та інструментів до них, а також інших термолабільних медичних виробів та медичних виробів і інструментів в ургентних ситуаціях та у випадках коли проведення стерилізації іншими методами не можливе. 18. Можливість утилізації відпрацьованих робочих розчинів без додаткового розведення та спеціальної підготовки для утилізації (додаткового розведення, додавання допоміжних речовин, тощо). 19. Засіб повинен бути розфасований у полімерні ємкості (відрах) по 6,0 кг з укомплектованою дозуючою чашкою (1 шт). 20. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2 років з дати виготовлення. 21. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.		
--	---	--	--

2.	Засіб для миття рук та тіла "Манісофт", 6 л або еквівалент (НК 024:2023 - 41550 Дезінфікувальні засоби для рук)	1. Засіб у вигляді рідини для гігієнічного та хірургічного миття рук та тіла. 2. До складу засобу повинні входити: вода, натрію лауретсульфат, амонію сульфат, лаурил глюкозид, ПЕГ-7 гліцерил кокоат, кокоамідоприл бетаїн, лаурет-2, пропіленгліколь, ПЕГ-55 пропіленгліколь олеат, лимонна кислота, натрію бензоат, натрію цитрат, віддушка, що одночасно забезпечує досконалі миючі властивості, зниження кількості транзиторної мікрофлори на поверхні шкіри та м'яку дію. 3. Засіб не повинен містити в складі фосфатів та мати здатність до біологічного розпадання не менше 80 од згідно ДСТУ 2161: 2010 та ДСТУ 7282: 2012 (наявність підтвердження від відповідної акредитованої установи з питань сертифікації та оцінки відповідності). 4. Засіб повинен володіти миючою здатністю згідно СОУ МПП 71.100-210:2007 не менше 70 од (наявність підтвердження від відповідної акредитованої установи з питань сертифікації та оцінки відповідності). 5. Засіб повинен бути готовим до застосування, являти собою густу, прозору рідину (з можливим додатковим забарвленням складовими засобу) з легким приємним запахом та рН в межах 4,8 - 5,2. 6. Показник в'язкості засобу повинен бути не більше 2000 мПас для забезпечення нормального дозування за допомогою дозуючих пристроїв, встановлених у медичному закладі. 7. В складі засобу не повинні додатково міститись барвники та інші компоненти, що можуть бути потенційними алергенами. 8. Засіб повинен мати можливість дозування за допомогою дозуючих пристроїв, встановлених у медичному закладі. 9. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2,5 років з дати виготовлення. 10. Фасування – каністра бл.	каністр а	17
3.	Засіб для миття рук та тіла Манісофт, 500 мл або еквівалент (НК 024:2023 - 41550 Дезінфікувальні засоби для рук)	1. Засіб у вигляді рідини для гігієнічного та хірургічного миття рук та тіла. 2. До складу засобу повинні входити: вода, натрію лауретсульфат, амонію сульфат, лаурил глюкозид, ПЕГ-7 гліцерил кокоат, кокоамідоприл бетаїн, лаурет-2, пропіленгліколь, ПЕГ-55 пропіленгліколь олеат, лимонна кислота, натрію бензоат, натрію цитрат, віддушка, що одночасно забезпечує досконалі миючі властивості, зниження кількості транзиторної мікрофлори на поверхні шкіри та м'яку дію. 3. Засіб не повинен містити в складі фосфатів та мати здатність до біологічного розпадання не менше 80 од згідно ДСТУ 2161: 2010 та ДСТУ 7282: 2012 (наявність підтвердження від відповідної акредитованої установи з питань сертифікації та оцінки відповідності). 4. Засіб повинен володіти миючою здатністю згідно СОУ МПП 71.100-210:2007 не менше 70 од (наявність	пляшка	10

		підтвердження від відповідної акредитованої установи з питань сертифікації та оцінки відповідності). 5. Засіб повинен бути готовим до застосування, являти собою густу, прозору рідину (з можливим додатковим забарвленням складовими засобу) з легким приємним запахом та рН в межах 4,8 - 5,2. 6. Показник в'язкості засобу повинен бути не більше 2000 мПас для забезпечення нормального дозування за допомогою дозуючих пристроїв, встановлених у медичному закладі. 7. В складі засобу не повинні додатково міститись барвники та інші компоненти, що можуть бути потенційними алергенами. 8. Засіб повинен мати можливість дозування за допомогою дозуючих пристроїв, встановлених у медичному закладі. 9. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2,5 років з дати виготовлення. 10. Фасування – флакони по 500 мл		
4.	Засіб дезінфекційний "Інцидін Про", 6 л або еквівалент (НК 024:2023 - 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів)	1. Дезінфекційний засіб з мийними властивостями у вигляді рідкого концентрату для проведення поточної, заключної дезінфекції та генеральних прибирань. 2. Засіб повинен містити в якості діючої речовини – N,N-біс-(3-амінопропіл) додециламін (не менше 8,0%), бензалконій хлорид (не менше 7,5%), феноксіетанол (не менше 10,0%). 3. В складі засобу не повинні міститись спирти (пропанол, ізопропанол, етанол), альдегіди, гуанідини, перекисні та хлорвмісні сполуки, кислоти та віддушки. 4. Можливість використання засобу для дезінфекції та одночасного миття. 5. Робочі розчини засобу не повинні залишати на поверхнях нальоту та залишку, спричиняти налипання на поверхнях при використанні в рекомендованому діапазоні концентрацій, повинні мати хороші очисні, миючі, дезодоруючі, емульгуючі властивості, не повинні фіксувати білкові та інші органічні і неорганічні забруднення. 6. Засіб повинен мати хороші очисні властивості, не повинен спричиняти налипання на поверхнях та повинен мати повну сумісність з матеріалами всіх поверхонь виробів виготовлених з: всіх типів металів та сталі; полімерних матеріалів, таких як: поліетилен (PE), полівінілхлорид (PVC), поліамід (PA), плексиглас (поліметилметакрилат PMMA), поліпропілен (PP), полікарбонат (PC), полістірен (PS), акрил-нітрібутадієн-стирен (пластик ABS) та інші; еластомерів, таких як етилен-пропілен-дієн-каучук (EPDM) та інших видів каучуку, всі типи гуми (включно NR, FPM/FKM) та силікону; всіх типів скла, кахлю, дерева, акрилових матеріалів, всіх типів фарб та фарбований поверхонь, керамічних покриттів. 7. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: бактерицидні властивості (протестовані	каністра	25

		згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 16615, повний спектр) по відношенню до <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterococcus hirae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterobacter cloacae</i>, <i>Streptococcus</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>A. Baumannii</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грампозитивних та грамнегативних бактерій згідно стандартів EN 13727, EN 16615; фунгіцидні та протигрибкові властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13624, EN 16615, повний спектр) по відношенню до <i>Candida albicans</i>, <i>Aspergillus niger</i>, <i>Aspergillus brasiliensis</i>, <i>Trichophyton mentagrophytes</i> та інших згідно стандартів EN 13624, EN 16615; віруліцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004, повний спектр) по відношенню до: оболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 – вакциніявірус, BVDV), таких як віруси герпеса, флавівіруси (такі як вірус гепатиту С, вірус Зіка та ін.), тогавіруси (такі як вірус краснухи), ретровіруси (такі як вірус імунodefіциту людини), ортоміковіруси (такі як віруси грипу А, В, С), філовіруси (такі як віруси Марбурга, Ебола), параміксовіруси (такі як віруси парагрипу 1-4, вірус ендемічного паротиту, вірус кору, респіраторно-синцітальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцинія вірус), коронавіруси та інші з даної групи; безоболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 – норовірус (MNV), рота-, адено-, поліовірус, поліомавірус (SV40), таких як аденовіруси, ротавіруси, паповавіруси (віруси папіломи, поліомавіруси та ін.), каліцивіруси (норовіруси, такі як вірус Норволк), пікорнавіруси (ентеровіруси, включно з такими як вірус гепатиту А, віруси Коксаки, ЕCHO-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної ерітеми) та інші з даної групи; мікобактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню <i>Mycobacterium avium</i> згідно даного стандарту; туберкулоцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню <i>Mycobacterium terrae</i>, згідно даного стандарту. 8. Робочі розчини засобу в концентраціях до 4% не повинні виявляти шкірно-подразнюючих та сенсibiliзуючих властивостей при одно- та багаторазовому нанесенні на шкіру.		
--	--	---	--	--

		9. Термін придатності та активності чистих робочих розчинів засобу повинен складати не менше 14 діб з моменту приготування. Повинна бути можливість багаторазового використання робочих розчинів. 10. Засіб повинен мати норму витрат, не більше 10 мл/м² для обробки поверхонь, що піддаються знезараженню при використанні в якості розчину для попереднього замочування безворсових серветок системи закритого типу (наприклад типу "Інцидін Вайпс ФлексПек"). 11. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 16615, протигрибкової та фунгіцидної дії згідно стандартів EN 13624, EN 16615 з мінімальною експозицією не більше ніж 5 хв та експозицією в мінімальній концентрації не більше ніж 60 хв. 12. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 по відношенню до оболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв та експозицією в мінімальній концентрації не більше ніж 60 хв. 13. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 по відношенню до наступних безоболонкових вірусів: ротавіруси – з експозицією не більше 5 хв; поліомавіруси – з експозицією не більше 15 хв; аденовіруси – з експозицією не більше 60 хв; норовіруси – з експозицією не більше 30 хв 14. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандарту EN 14348 з мінімальною експозицією не більше ніж 60 хв та експозицією в мінімальній концентрації не більше ніж 120 хв. 15. У засобу повинна бути можливість проведення процесів дезінфекції, передстерилізаційного очищення та передстерилізаційного очищення поєднаного з дезінфекцією (ручним і механізованим способом в установках ультразвукового очищення) всіх медичних виробів одноразового і багаторазового призначення (включаючи жорсткі і гнучкі ендоскопи та інструменти до них). 16. При проведенні дезінфекції суміщеної з передстерилізаційним очищенням розчинами засобу повинна бути наявна мінімальна експозицією не більше ніж 5 хв по режимам режимами, що забезпечують знищення бактерій, грибів та вірусів. 17. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції з'ємних частин наркозно-дихальної апаратури. 18. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції білизни. 19. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для боротьби з пліснявою. 20. Повинна бути передбачена можливість проведення дезінфекції поверхонь в присутності людей та з можливістю не видаляти залишки робочих розчинів		
--	--	--	--	--

		засобу після необхідного часу експозиції у разі обробки поверхонь методом протирання. 21. Засіб повинен мати можливість використання з метою проведення миття та дезінфекції поверхонь в системах попереднього замочування методом протирання з нормою витрат не більше 15-20 мл/кв.м. для обробки поверхонь, що піддаються знезараженню. 22. Засіб повинен мати норму витрат, не більше 10 мл/м² для обробки поверхонь, що піддаються знезараженню при використанні в якості розчину для попереднього замочування безворсових серветок системи закритого типу (наприклад типу "Інцидін Вайпс ФлексПек"). 23. Засіб повинен бути розфасований у полімерні каністри по 6,0 л.		
5.	Засіб дезінфекційний "Інцидін Ліквід", 5л або еквівалент (НК 024:2023 - 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів)	1. Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції. 2. Засіб повинен містити в якості діючої речовини – 2-пропанол (не менше 35,0%); 1-пропанол (не менше 25,0%). 3. В складі засобу не повинні міститись перекисні сполуки, аміни, альдегіди, ЧАС, гуанідини, хлорвмісні сполуки, кислоти. 4. Можливість використання засобу для швидкої дезінфекції. 5. Засіб не повинен залишати на поверхнях нальоту та залишку, не повинен фіксувати білкові та інші органічні і неорганічні забруднення. 6. Засіб не повинен спричиняти налипання на поверхнях та повинен мати хорошу сумісність з матеріалами всіх поверхонь виробів виготовлених зі стійких до дії спиртів матеріалів: всіх типів металів та сталі; полімерних матеріалів, таких як: поліетилен (PE), полівінілхлорид (PVC), поліамід (PA), поліпропілен (PP), поліоксіметилен (POM), поліуретан (PUR), акрил-нітрібутадієн-стирен (пластик ABS) та інші; еластомерів, таких як етилен-пропілен-дієн-каучук (EPDM) та інших видів каучуку, всі типи гуми (включно NR, FPM/FKM) та силікону; всіх типів скла, кахлю, дерева, акрилових матеріалів, всіх типів фарб та фарбований поверхонь (стійких до дії спиртів), керамічних покриттів. 7. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: бактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 16615, повний спектр) по відношенню до <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterococcus hirae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterobacter cloacae</i>, <i>Streptococcus</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>A. Baumannii</i>, <i>Helicobacter pilory</i>, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу,	пляшка	20

		паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грампозитивних та грамнегативних бактерій згідно стандартів EN 13727, EN 16615; фунгіцидні та протигрибкові властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 13624, EN 16615 повний спектр) по відношенню до <i>Candida albicans</i>, <i>Aspergillus niger</i>, <i>Aspergillus brasiliensis</i>, <i>Trichophyton mentagrophytes</i> та інших згідно стандартів EN 13624, EN 16615; віруліцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004, повний спектр) по відношенню до: оболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 – вакциніявірус, BVDV), таких як віруси герпеса, флавівіруси (такі як вірус гепатиту С, вірус Зіка та ін.), тогавіруси (такі як вірус краснухи), ретровіруси (такі як вірус імунodefіциту людини), ортоміковіруси (такі як віруси грипу А, В, С), філовіруси (такі як віруси Марбурга, Ебола), параміксовіруси (такі як віруси парагрипу 1-4, вірус ендемічного паротиту, вірус кору, респіраторно-синцітальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцинія вірус), коронавіруси та інші з даної групи; безоболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 – норовірус (MNV), рота-, адено-, поліовірус, поліомавірус (SV40), таких як аденовіруси, ротавіруси, паповавіруси (віруси папіломи, поліомавіруси та ін.), каліцивіруси (норовіруси, такі як вірус Норволк), пікорнавіруси (ентеровіруси, включно з такими як вірус гепатиту А, віруси Коксаки, ЕCHO-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної ерітеми) та інші з даної групи; мікобактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 14348, EN 16615) по відношенню <i>Mycobacterium avium</i> згідно даного стандарту; туберкулоцидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 14348, EN 16615) по відношенню <i>Mycobacterium terrae</i>, згідно даного стандарту. 8. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 16615 та протигрибкової дії згідно стандартів EN 13624, EN 16615 протягом не більше ніж 1 хв. 9. Наявність фунгіцидної дії згідно стандартів EN 13624 та EN 16615 (повний спектр по відношенню до пліснявих грибів роду <i>Aspergillus</i>) протягом не більше ніж 1 хв. 10. Наявність противірусної дія згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 по відношенню до оболонкових вірусів протягом не більше ніж 30 сек. 11. Наявність противірусної дія згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 по		
--	--	---	--	--

		відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів протягом не більше ніж 1 хв. 12. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандартів EN 14348 та EN 16615 протягом не більше ніж 1 хв. 13. Можливість використання зі спеціальними дозуючими пристроями у вигляді розпилювача. 14. Засіб повинен мати норму витрат, не більше 25-30 мл/м2 для обробки поверхонь методами зрошення та протирання, що піддаються знезараженню. 15. Засіб повинен мати норму витрат, не більше 10 мл/м2 для обробки поверхонь, що піддаються знезараженню при використанні в якості розчину для попереднього замочування безворсових серветок системи закритого типу (наприклад типу "Інцидін Вайпс ФлексПек"). 16. Засіб повинен бути розфасований каністри по 5 л. 17. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 4 років з дати виготовлення.		
6.	Засіб дезінфекційний "Скінман Софт", 500 мл або еквівалент (НК 024:2023 - 41550 Дезінфікувальні засоби для рук)	1. Готовий до застосування засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук. 2. Можливість антисептичної обробки шкіри пацієнта (ін'єкційного поля), швидкої дезінфекції невеликих за площею поверхонь в ургентних ситуаціях та швидкої дезінфекції рукавичок, що одягнені на руки персоналу в ургентних ситуаціях. 3. Засіб повинен містити в якості діючих речовин: 2-пропанол (не менше 60,0%); бензалконій хлорид (не менше 0,15%); ундециленова кислота (не менше 0,1%). 4. Засіб повинен містити в якості захисного компоненту для шкіри – гліцерин, для додаткової зволожуючої дії, сприяння живленню шкіри при частому використанні. Засіб повинен проявляти антиперспірантну дію та зменшувати кількість вологи під рукавичками. 5. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: бактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 1500, EN 12791, EN 13727) по відношенню до <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterococcus hirae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterobacter cloacae</i>, <i>Streptococcus</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>A. Baumannii</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грампозитивних та грамнегативних бактерій згідно стандартів EN 1500, EN 12791, EN 13727; фунгіцидні та протигрибкові властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 13624, повний спектр) по відношенню до <i>Candida albicans</i>, <i>Aspergillus niger</i>, <i>Aspergillus brasiliensis</i>, <i>Trichophyton mentagrophytes</i> та інших згідно стандарту	пляшка	15

		EN 13624; віруліцидні властивості по відношенню до: оболонкових вірусів (тест-віруси – вакциніявірус, BVDV), таких як віруси герпеса, флавівіруси (такі як вірус гепатиту С, вірус Зіка та ін.), тогавіруси (такі як вірус краснухи), ретровіруси (такі як вірус імунодефіциту людини), ортоміковіруси (такі як віруси грипу А, В, С), філовіруси (такі як віруси Марбурга, Ебола), параміксовіруси (такі як віруси парагрипу 1-4, вірус ендемічного паротиту, вірус кору, респіраторно-синцітальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцинія вірус), коронавіруси та інші з даної групи; безоболонкових вірусів (тест-віруси – норовірус (MNV), рота-, аденовіруси) таких як аденовіруси, ротавіруси, паповавіруси (віруси папіломи, поліомавіруси та ін.), каліцивіруси (норовіруси, такі як вірус Норволк), пікорнавіруси (ентеровіруси, включно з такими як вірус гепатиту А, віруси Коксакі, ЕЧО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної ерітеми) та інші з даної групи. мікобактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню <i>Mycobacterium avium</i> згідно даного стандарту; туберкулоцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню <i>Mycobacterium terrae</i>, згідно даного стандарту. 6. Можливість проведення гігієнічної дезінфекції шкіри рук згідно стандарту EN 1500 не більше ніж за 30 сек. 7. Можливість проведення хірургічної дезінфекції шкіри рук згідно стандарту EN 12791 не більше ніж за 90 сек. 8. Наявність бактерицидної дії згідно стандарту EN 13727, фунгіцидної та протигрибкової дії згідно стандарту EN 13624 протягом не більше ніж 30 сек. 9. Наявність противірусної дії по відношенню до оболонкових вірусів протягом не більше ніж 30 сек. 10. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандарту EN 14348 протягом не більше ніж 60 сек. 11. Засіб повинен мати пролонговану антимікробну дію протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками). 12. Дія засобу повинна зберігатися в присутності білка, сироватки, крові. 13. Засіб повинен бути розфасований у флакони 500 мл. 14. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 4 років з дати виготовлення. 15. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.		
7.	Засіб дезінфекційний "Скінман Софт Протект", 5л або еквівалент (НК 024:2023 - 41550	1. Готовий до застосування засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук. 2. Можливість антисептичної обробки шкіри пацієнта (операційного та ін'єкційного полів), швидкої дезінфекції невеликих за площею поверхонь в ургентних ситуаціях та швидкої дезінфекції рукавичок, що одягнені на руки персоналу в ургентних ситуаціях.	каністр а	35

	Дезінфікувальні засоби для рук)	3. Засіб повинен містити в якості діючої речовини: етанол (не менше 89,0%) 4. Засіб повинен містити в якості захисних компонентів для шкіри – вітамін Е, гліцерин, пантенол для додаткового захисту шкіри та зволожуючої дії, сприяння живленню шкіри та підтримання її регенеративних процесів при частому та дуже частому використанні. Засіб повинен проявляти антиперспірантну дію та зменшувати кількість вологи під рукавичками. 5. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: бактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 1500, EN 12791, EN 13727) по відношенню до <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterococcus hirae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterobacter cloacae</i>, <i>Streptococcus</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>A. Baumannii</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грампозитивних та грамнегативних бактерій згідно стандартів EN 1500, EN 12791, EN 13727; фунгіцидні та протигрибкові властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 13624, повний спектр) по відношенню до <i>Candida albicans</i>, <i>Aspergillus niger</i>, <i>Aspergillus brasiliensis</i>, <i>Trichophyton mentagrophytes</i> та інших згідно стандарту EN 13624; віруліцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14476, повний спектр) по відношенню до: оболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 – вакциніявірус, BVDV), таких як віруси герпеса, флавівіруси (такі як вірус гепатиту С, вірус Зіка та ін.), тогавіруси (такі як вірус краснухи), ретровіруси (такі як вірус імунodefіциту людини), ортоміковіруси (такі як віруси грипу А, В, С), філовіруси (такі як віруси Марбурга, Ебола), параміксовіруси (такі як віруси парагрипу 1-4, вірус ендемічного паротиту, вірус кору, респіраторно-синцітальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцинія вірус), коронавіруси та інші з даної групи; безоболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 – норовірус (MNV), рота-, адено-, поліовірус, поліомавірус (SV40), таких як аденовіруси, ротавіруси, паповавіруси (віруси папіломи, поліомавіруси та ін.), каліцивіруси (норовіруси, такі як вірус Норволк), пікорнавіруси (ентеровіруси, включно з такими як вірус гепатиту А, віруси Коксаки, ЕCHO-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної ерітеми) та інші з даної групи. мікобактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню <i>Mycobacterium avium</i> згідно даного стандарту;		
--	--	--	--	--

		туберкулоцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню <i>Mycobacterium terrae</i>, згідно даного стандарту. 6. Можливість проведення гігієнічної дезінфекції шкіри рук згідно стандарту EN 1500 не більше ніж за 20 сек. 7. Можливість проведення хірургічної дезінфекції шкіри рук згідно стандарту EN 12791 не більше ніж за 90 сек. 8. Наявність бактерицидної дії згідно стандарту EN 13727 та протигрибкової дії згідно стандарту EN 13624 протягом не більше ніж 15 сек. 9. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових вірусів протягом не більше ніж 15 сек. 10. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно EN 14348 протягом не більше ніж 20 сек. 11. Засіб повинен мати пролонговану антимікробну дію протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками). 12. Дія засобу повинна зберігатися в присутності білка, сироватки, крові. 13. Засіб повинен бути розфасований у каністри по 5 л 14. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 4 років з дати виготовлення. 15. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.		
8.	Засіб для догляду за шкірою рук і тіла "Сілонда", 500 мл або еквівалент (НК 024:2023 - 41550 Дезінфікувальні засоби для рук)	1. Лосьйон-емульсія для догляду за шкірою рук. 2. Засіб повинен бути у вигляді масляно-водної емульсії типу м/в. 3. До складу засобу повинні входити вода, рідкий парафін, пропіленгліколь, стеаринова кислота, пальмітинова кислота, білий віск, триетаноламін, карбомер, віддушка, піроктону оламін, для забезпечення зволожуючих властивостей, живлення та відновлення шкіри (відновлення водно-ліпідного балансу). 4. Засіб не повинен містити в складі ефірні олії та інші додаткові продукти рослинного походження для виключення можливої непереносимості та / або можливої підвищеної чутливості до даних компонентів персоналу закладу при постійному використанні. 5. Засіб повинен бути готовим до застосування, являти собою помірно густу емульсію білого кольору з легким приємним запахом та рН в межах 7,0 - 7,5. 6. Показник в'язкості засобу повинен бути не більше 25000 мПас для забезпечення нормального дозування за допомогою дозуючих пристроїв, встановлених у медичному закладі. 7. Засіб повинен бути придатним для щоденного догляду за руками та тілом, для догляду за шкірою після гігієнічної та хірургічної дезінфекції рук; підходити для всіх типів шкіри. 8. Засіб повинен мати можливість дозування за допомогою дозуючих пристроїв, встановлених у медичному закладі. 9. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2,5 років з дати виготовлення.	пляшка	5

		10. Фасування – флакони по 500 мл.		
9.	Засіб дезінфекційний "Медікарін", 300 табл. або еквівалент (НК 024:2023 - 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів)	1. Дезінфекційний засіб на основі активного хлору у вигляді таблеток вагою 2,72 г, що добре розчиняються у воді на протязі 30 сек. 2. Засіб повинен містити – дихлорізоціанурат натрію (не менше 99,61%), алкілполігліколь-ефір (0,39%). 3. В якості діючої речовини засобу повинен бути активний хлор що утворюється при розчиненні засобу у воді. 4. При розчиненні однієї таблетки у воді повинно виділятися не менше 1,5 г активного хлору. 5. Можливість використання засобу для дезінфекції та одночасного миття. 6. Робочі розчини засобу не повинні залишати на поверхнях нальоту та залишку, спричиняти налипання на поверхнях при використанні в рекомендованому діапазоні концентрацій, повинні мати хороші очисні, миючі, дезодоруючі, емульгуючі властивості, не повинні фіксувати білкові та інші органічні і неорганічні забруднення. 7. Засіб повинен мати хороші очисні властивості, не повинен спричиняти налипання на поверхнях та повинен мати повну сумісність з матеріалами всіх поверхонь виробів виготовлених з: всіх типів металів та сталі; полімерних матеріалів, таких як: поліетилен (PE), полівінілхлорид (PVC), поліамід (PA), поліпропілен (PP), полікарбонат (PC), полістирен (PS), акрил-нітрібутадієн-стирен (пластик ABS) та інші; еластомерів, таких як етилен-пропілен-дієн-каучук (EPDM) та інших видів каучуку, всі типи гуми (включно NR, FPM/FKM) та силікону; всіх типів скла, кахлю, дерева, акрилових матеріалів, всіх типів фарб та фарбований поверхонь, керамічних покриттів. 8. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: бактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 1276, повний спектр) по відношенню до <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterococcus hirae</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterobacter cloacae</i>, <i>Streptococcus</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>A. Baumannii</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грампозитивних та грамнегативних бактерій згідно стандарту EN 1276; фунгіцидні та протигрибкові властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 1650, повний спектр) по відношенню до <i>Candida albicans</i>, <i>Aspergillus niger</i>,	банка	12

		<i>Aspergillus brasiliensis</i>, <i>Trichophyton mentagrophytes</i> та інших згідно стандарту EN 1650; віруліцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004, повний спектр) по відношенню до: оболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 – вакциніявірус, BVDV), таких як віруси герпеса, флавівіруси (такі як вірус гепатиту С, вірус Зіка та ін.), тогавіруси (такі як вірус краснухи), ретровіруси (такі як вірус імунodefіциту людини), ортоміковіруси (такі як віруси грипу А, В, С), філовіруси (такі як віруси Марбурга, Ебола), параміксовіруси (такі як віруси парагрипу 1-4, вірус ендемічного паротиту, вірус кору, респіраторно-синцітальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцинія вірус), коронавіруси та інші з даної групи; безоболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 – норовірус (MNV), рота-, адено-, поліовірус, поліомавірус (SV40), таких як аденовіруси, ротавіруси, паповавіруси (віруси папіломи, поліомавіруси та ін.), каліцивіруси (норовіруси, такі як вірус Норволк), пікорнавіруси (ентеровіруси, включно з такими як вірус гепатиту А, віруси Коксакі, ЕЧНО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної ерітеми) та інші з даної групи; мікобактерицидні властивості по відношенню <i>Mycobacterium avium</i>; туберкулоцидні властивості по відношенню <i>Mycobacterium terrae</i>. 9. Робочі розчини засобу не повинні чинити місцево-подразнюючої та сенсibiliзуючої дії на шкіру при використанні у концентрації 0,015% - 0,3% (за активним хлором) методом протирання та не мати подразнюючої дії на слизові оболонки очей при використанні розчинів засобу в концентрації до 0,1% (за активним хлором). 10. Наявність бактерицидної дії згідно стандарту EN 1276, фунгіцидної та протигрибкової дії згідно стандарту EN 1650 при мінімальній концентрації 0,015% (за активним хлором) при експозиції не більше 30 хв. 11. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 та рекомендацій Інституту Роберта Коха RKI 01/2004 по відношенню до оболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 30 хв. 12. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії при дезінфекції поверхонь методом протирання за режимом туберкульозу при концентраціях 0,015% та 0,06% (за активним хлором) та часом експозиції 60 та 15 хвилин відповідно.. 13. Термін придатності та активності чистих робочих розчинів засобу повинен складати не менше 7 діб з моменту приготування. Повинна бути можливість багаторазового використання робочих розчинів		
--	--	---	--	--

		14. Повинна бути передбачена можливість проведення дезінфекції поверхонь при концентраціях до 0,1% (за активним хлором у присутності хворих методом протирання) 15. Засіб повинен бути розфасований в пластикові банки по 300 табл. 16. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2 років з дати виготовлення. 17. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.		
Всього од.:				143