**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ на закупівлю по предмету**

**агрохімічна продукція - код ДК 021:2015: 24450000-3 – (дезінфікуючі засоби)**

1. Копією висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи на дезінфекційний засіб.

2. Копією свідоцтва про державну реєстрацію дезінфекційного засобу та/або витяг з державного реєстру дезінфекційних засобів

3. Копією з оригіналу затвердженої належним чином методичних вказівок на відповідні дезінфекційні засоби та/або інструкції з використання відповідного засобу.

4. У разі відсутності будь-яких зазначених документів в цій тендерній документації, учасник надає письмове роз’яснення щодо їх відсутності з вказанням причини та/або посиланням на нормативні акти.

5. **Оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора, уповноваженого на це виробником**, з наданням документу, який підтверджує такі повноваження з підтвердженням можливості постачання товару необхідної кількості та належної якості та у строки передбачені тендерною документацією.

**Гарантійний лист повинен включати номер процедури закупівлі в системі електронних закупівель, а також назву предмета закупівлі та назву замовника**.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Код та назва відповідно до**  **НК 024:2019** | **Міжнародна непатентована або загальноприйнята назва** | **Технічне завдання** | **К-ть** | **Од. виміру** |
| 1 | код 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук (код CPV - 24455000-8) | Засіб для дезінфекції рук  **Аніосгель 800 UA, 5л** або еквівалент | 1.Спиртовий засіб для гігієнічної та хірургічної дезінфекції рук втиранням.  2. **Склад засобу, мас.%:** діюча речовина: **етанол – 78,0-82,0;** допоміжні речовини: зволожуючі, пом’якшуючі, захисні компоненти для шкіри, наповнювач, згущувач, інші допоміжні речовини, вода – до 100.  **Повна відсутність в складі засобу молочної кислоти.**  Гіпоалергенна формула.  **3. Кількість діючої речовини повинна бути вказана в мас.%.**  4. Широкий антимікробний спектр дії підтверджений Європейськими стандартами (повинно бути вказано в Методичних вказівках): **бактерицидні властивості**, у т. ч. по відношенню до Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Enterococcus hirae, Enterobacter cloacae, Klebsiella pneumoniae, а також штамів резистентних до антибіотиків, включаючи MRSA, ЕНЕС та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1040, EN 1 500, EN 12791 , EN 1 3727); **туберкулоцидні властивості**, атестований по відношенню до Mycobacterium terrae згідно з Європейським стандартом EN 1 4348; мікобактерицидні властивості, атестований по відношенню до Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, згідно з Європейським стандартом EN 1 4348; **фунгіцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до Саndida albicans, Aspergillus niger, Aspergillus brasiliensis, Trichophyton mentagrophytes та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1 275, EN 13624); **віруліцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів А, В та С, ВІЛ-інфекції, вірусу герпесу типу 1 , поліовірусу типу 1 , збудника вірусної геморагічної лихоманки Ебола, вірусів грипу, включаючи тип А, вірусу Зіка, вакцинія-, адено-, рота-, норовірусів, респіраторно-синцитіального вірусу (RSV) тощо.  5. Гігієнічна дезінфекція: 3 мл — 30 с;  6. Хірургічна дезінфекція: 2 х 3 мл — 2 х 45 с.  7. Можливість обробки рукавичок медичного персоналу в ургентних ситуаціях (повинно бути вказано в Методичних вказівках).  8. Можливість дезінфекції поверхонь та виробів медичного призначення в ургентних ситуаціях (повинно бути вказано в Методичних вказівках).  9. Наявність пролонгованої дії згідно Європейського стандарту EN 12791 (повинно бути вказано в Методичних вказівках).  10*. Засіб повинен класифікуватися як безпечний для здоров’я людей та навколишнього середовища згідно з Європейською директивою ЕС 1272/2008 (повинно бути вказано в Методичних вказівках).*  11*.* Мікробіологічна активність повинна бути протестована відповідно до Європейських стандартів або ДСТУ. | шт | 10 |
| 2 | код 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук (код CPV - 24455000-8) | Дезінфікуючі засоби для хірургічної та гігієнічної обробки рук **Стерилліум класік пур, 5л** або еквівалент | 1. Склад засобу: 2-пропанол – 45,0 г; 1-пропанол – 30,0 г; мецетроній етилсульфат – 0,2 г;  2. Засіб повинен мати широкий спектр антимікробної дії (повинно бути вказано в Методичних вказівках, в т.ч. атестацію згідно Європейських стандартів):  **бактерицидну дію**, у т. ч. по відношенню до видів нижче наведених бактерій та їх штамів, а також до штамів, резистентних до антибіотиків: Acinetobacter baumannii, Acinetobacter calcoaceticus, Acinetobacter lwoffii, Bacteroides fragilis, Burkholderia cepacia, Clostridium difficile, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus hirae, Enterococcus faecalis, Enterococcus faecium, Escherichia coli, Haemophilus influenzae, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca, Listeria monocytogenes, Micrococcus luteus, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella enteritidis; Salmonella typhimurium; Serratia marcescens, Shigella sonnei, Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Staphylococcus haemolyticus, Staphylococcus hominis, Staphylococcus saprophyticus, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes, Streptococcus faecalis, Vibrio сholerae та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1040, EN 1500, EN12054, EN 12791, EN 13727 або ДСТУ);  **туберкулоцидну дію,** атестований по відношенню до Mycobacterium tuberculosis, Mycobactеrium terrae згідно з Європейським стандартом EN 14348 або згідно ДСТУ EN 14348:2014 (чинний в Україні від 2015-02-01);  **мікобактерицидну дію**, атестований по відношенню до Mycobacterium avium, Mycobactеrium terrae згідно з Європейським стандартом EN 14348;  фунгіцидну дію, у т. ч. по відношенню до Candida albicans, Candida tropicalis, Aspergillus niger, Aspergillus brasiliensis, Trichophyton mentagrophytes, Microsporum gypseum та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1275, EN 13624);  **віруліцидну дію**, у т. ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів В та С, ВІЛ-інфекції, вірусів герпесу типів 1 та 2, вакцинія-, рота-, поліома-, адено-, SARS–асоційованих коронавірусів, збудників вірусів грипу, включаючи грип А, вірус «пташиного грипу» Н3N8 та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN 14476);  пролонговану дію 3 години (згідно з Європейським стандартом EN 12791).  3. Загальний час хірургічної обробки рук не повинен перевищувати  1,5 хвилини.  4. Можливість використання в усіх типах лікувально-профілактичних закладів.  5. Відсутність подразнюючої дії на шкіру рук.  6. Економічність — min 6 мл на одну хірургічну обробку рук.  7. Можливість застосування засобу для обробки ін'єкційного поля.  8. Засіб повинен забезпечувати антиперспірантну дію та зменшувати кількість вологи під рукавичками.  9. Засіб повинен зменшувати кількість транзиторної мікрофлори за 30 сек. у 100 000 раз та перешкоджати виділенню резидентної мікрофлори з глибоких шарів шкіри.  10. Швидка дезінфекція поверхонь, виробів медичного призначення,  у т.ч. інструментів та рукавичок в ургентних ситуаціях.  11. Засіб повинен бути сумісним з професійним рідким милом та бальзамом для шкіри рук медичного персоналу.  12. Мікробіологічна активність повинна бути протестована відповідно до Європейських стандартів або ДСТУ.  13. Активність по відношенню до Mycobacteriumterrae, Mycobacteriumavium, Mycobacteriumtuberculosis (повинно бути вказано в Методичних вказівках). | шт | 380 |
| 3 | код 47631- Засіб дезінфікуючий для медичних виробів  (код CPV - 24455000-8) | Дезінфікуючі засоби для обробки поверхонь  **Мікробак форте, 5л** або еквівалент | 1. Засіб не повинен містити хлор.  2. Склад засобу: *діючі речовини*: бензил-C12-18-алкілдиметиламоній хлорид – 18,6-21,2; N-(3-амінопропіл)-N-додецилпропан -1,3-діамін – 4,5-5,5; *допоміжні речовини:* детергенти, інгібітор корозії, регулятор піноутворення, гідротропна речовина, ароматизатор, вода – до 100,0.  3. **Бактерицидні властивості,** у т.ч. по відношенню до *Staphylococcusaureus, Pseudomonasaeruginosa, Escherichiacoli, Enterococcushirae, Enterococcusfaecium, Proteusmirabilis,* збудників лістеріозу, сальмонельозу, штамів, резистентних до антибіотиків, включаючи *MRSA/EHEC*та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1040, EN 13727);  **туберкулоцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до *Mycobacteriumterrae,Mycobacteriumtuberculosis ;*  **фунгіцидні властивості,** у т.ч. по відношенню до *Саndida albicans* та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1275, EN 13624);  **віруліцидні властивості**, у т.ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів В та С, ВІЛ-інфекції, вакцинія-, рота-, поліома-, адено-, норовірусів, SARS–асоційованих корона вірусів та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN14476 та випробуваний відповідно до методик BGA/DVV).  4. Можливість застосування в присутності пацієнтів.  5. Економічність — вартість обробки 1 м2 методом протирання.  6. Режим застосування: вірусні і бактеріальні інфекції. Експозиція — не більше 60 хв.  7. Можливість зливання відпрацьованого робочого розчину в каналізацію без розведення водою.  8. Відсутність необхідності застосування респіраторів і гумового взуття при використанні робочих розчинів. | шт | 50 |
| 4 | код 47631- Засіб дезінфікуючий для медичних виробів (код CPV - 24455000-8) | Засоби для дезінфекції та миття виробів медичного призначення, поверхонь, обладнання, інвентарю, т.і.  **Аніосурф преміум НПК UA, 5л** або еквівалент | 1.Засіб для ефективної дезінфекції та глибокого очищення поверхонь, обладнання та виробів медичного призначення з кількістю АДВ не більше 9,15 мас.%.  2. Широкий спектр мікробіологічної активності: **бактерицидні властивості**, у т. ч. по відношенню до Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Enterococcus hirae, Acinetobacter baumannii, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecium, Klebsiella pneumoniae, збудників, лістеріозу, сальмонельозу, а також штамів, резистентних до антибіотиків, включаючи MRSA/EHEC та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами або ДСТУ); **туберкулоцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до Mycobacterium terrae, Mycobacterium tuberculosis (атестований згідно з Європейським стандартом EN 14563 або ДСТУ); **фунгіцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до Саndida albicans, Aspergillus niger та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами або ДСТУ); **віруліцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до вірусів гепатитів А, В та С, ВІЛ-інфекції, вірусів грипу, включаючи H1N1, H7N9, вірусу Ебола, вірусу герпесу типу 1 , поліовірусу типу 1 , адено-, (атестований згідно з Європейським стандартом або ДСТУ).  ***3. Згідно з Європейськими директивами 1999/45/ЄС та 67/548/ЄЄС робочі розчини засобу класифікуються як безпечні для здоров’я людей та навколишнього середовища*** (повинно бути вказано в Методичних вказівках/Інструкції).  4**.** Низька концентрація робочих розчинів по режиму туберкульозу – 0,15% - 0,25%.  5. Наявність режиму дезінфекції ВМП по вірусному гепатиту В, С 0,25% - 5 хв.  6. Обробку в приміщеннях можна проводити в присутності людей (повинно бути вказано в Методичних вказівках/Інструкції).  7. Мікробіологічна активність повинна бути протестована відповідно до Європейських стандартів або ДСТУ.  8. Засіб повинен бути виготовлений на підприємстві, яке сертифіковане за ІSO9001 -2015 та  проконтрольований у відповідності до вимог GMP.  9. Значення рН концентрату не вище 7,5.  10. Туберкулоцидні властивості повинні бути протестовані по Mycobacterium terrae (атестований згідно з Європейським стандартом ЕN 14563 або ДСТУ).  11. Термін придатності робочих розчинів не повинен перевищувати 7 діб.  12. Наявність режиму дезінфекції по режиму вірусу Ебола – 0,25% - 30 хв. | шт | 100 |
| 5 | код 47631- Засіб дезінфікуючий для медичних виробів (код CPV - 24455000-8) | Препарат для швидкої дезінфекції і очищення поверхонь, ВМП та устаткування **Аніоспрей квік UA, 1л** або еквівалент | 1. Готовий до використання спиртовмісний засіб на основі етилового спирту.  2. Не містить альдегіди.  3. Засіб повинен мати:  **бактерицидні властивості,** у т. ч. по відношенню до MRSA/EHEC,  *Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Enterococcus*  *hirae* та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1040,  EN 1276, EN 13727, EN 14561);  **туберкулоцидні властивості,** у т. ч. по відношенню до *Mycobacterium terrae,*  *Mycobacterium avium* (атестований згідно з Європейськими стандартами  EN 14348, EN 14563);  **фунгіцидні властивості,** у т. ч. по відношенню до *Candida albicans, Aspergillus*  *niger, Trichophyton mentagrophytes* таін. (атестований згідно з Європейськими  стандартами EN 1275, EN 13624, EN 14562);  **віруліцидні властивості,** у т. ч. по відношенню до збудників інфекції з парен-  теральним механізмом передачі – вірусних гепатитів В та С, ВІЛ-інфекції,  вірусів герпесу тип 1, «свинячого грипу» H1N1, рота-, адено-, вакциніявірусів, а також SARS-асоційованих коронавірусів, тощо (атестований згідно з  Європейським стандартом EN 14476 +А1).  4. Засіб повинен мати досконалі миючі властивості.  5. Експозиція не більше 30 секунд.  6.Засіб повинен висихати без слідів, не пошкоджувати матеріали.  7.Засіб не повинен фіксувати білкові та інші органічні та неорганічні забруднення.  8. ***Згідно з Європейськими директивами 1999/45/ЄС та 67/548/ЕЄС робочі розчини засобу класифікуються як безпечні для здоров’я людей та навколишнього середовища*** (повинно бути вказано в Методичних вказівках).  9. Склад засобу: діючі речовини: етанол – 53,6-56,4; N,N-дидецил-N-метил-полі (оксіетил) амоній пропіонат – 0,089-0,120;  допоміжні речовини: наповнювач, ароматизатор, вода – до 100,0. | шт | 850 |
| 6 | 58077 Протирання дезінфекції медичного пристрою (код CPV - 24455000-8) | Засіб для очищення, в тому числі до стерилізаційного очищення гнучких та жорстких ендоскопів  **Аніозим сінержи 5,** фасовка 1 л або еквівалент | 1. Засіб повинен мати в своєму складі наступний комплекс ферментів: амілазу, глюконазу, ліпазу, маннаназу, протеазу.  2. Засіб повинен добре змочувати поверхні та розчиняти органічні забруднення, білкові, жирові, залишки крові із зовнішніх та внутрішніх поверхонь гнучких та жорстких ендоскопів.  3. Засіб повинен мати високоефективні миючі властивості.  4. Засіб повинен зберігати свої властивості незалежно від жорсткості води.  5. Засіб не повинен мати корозійну дію щодо виробів із нержавіючої сталі, алюмінію, латуні, титану, олова, скла, тефлону, полімерних матеріалів, гуми.  6. Засіб застосовується для очищення та ПСО виробів медичного призначення, в т.ч. жорстких та гнучких ендоскопів.  7.Можливість використання засобу в різних типах автоматичних мийних машинах та ультразвукових ваннах (повинно бути вказано в Інструкціях).  8. ***Згідно з Європейськими директивами 1999/45/ЄС та 67/548/ЕЄС робочі розчини засобу класифікуються як безпечні для здоров’я людей та навколишнього середовища*** (повинно бути вказано в Інструкціях).  9. Робочі розчини засобу повинні мати бактеріостатичні та фунгістатичні властивості, які  запобігають розмноженню мікроорганізмів в процесі зберігання та  застосування.  10. Засіб повинен проявляти активність по відношенню до бактеріальної біоплівки (запобігати її утворенню та знищувати біоплівку за її наявності). | шт | 150 |
| 7 | 38713 - дезінфікуючі засоби, для хірургічних інструментів (код CPV - 24455000-8) | Засіб для дезінфекції, ПСО, дезінфекції високого рівня та стерилізації ВМП, в т.ч. гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них**Аніозим DD1 UA, 5л** або еквівалент | 1. Дезінфекція, дезінфекція високого рівня, інтенсивне очищення, стерилізація виробів медичного призначення, в т.ч. гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них.  2. Склад засобу:  *діючі речовини:*N,N-дидецил-N-метилполі(оксіетил)амоній пропіонат (не більше) – 6,93;  полі(гексаметиленбігуанід) гідрохлорид (не більше) -1,104;  комплекс ферментів (протеаза, амілаза, ліпаза) (не більше) - 0,08;  *допоміжні речовини:* детергенти, стабілізатори, хелатоутворюючий агент, ароматизатор, барвник, вода – до 100.  3. Наявність досконалих миючих властивостей.  4. **Засіб повинен знищувати бактеріальні біоплівки за 5 хвилин (повинно бути вказано в Інструкції).**  5.Мікробілогічна ефективність засобу повинна бути тестована згідно Європейських стандартів або ДСТУ (повинно бути вказано в Інструкції).  6. Засіб повинен мати:  **бактерицидні властивості**, у т. ч. по відношенню до *Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcusaureus, Enterococcushirae, Escherichiacoli, Listeriamonocytogenes, MRSA*, *Enterococcusfaecium, Acinetobacterbaumannii*та ін., а також до **бактеріальних біоплівок***(Pseudomonasaeruginosa та ін.)* (атестований, у т. ч. згідно з Європейськими стандартами EN 1040, EN 13727**,** EN 14561 та стандартами Франції NF Т 72-170, NF Т 72-300);  **спороцидні властивості,** у т.ч. по відношенню до *Bacillus subtilis, Clostridium oedematiens;*  **туберкулоцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до *Mycobacterium tuberculosis;*  **фунгіцидні властивості**, по відношенню до грибів роду *Саndida* та ін. (атестований, у т. ч. згідно з Європейськими стандартами EN 1275**,** EN 13624);  **віруліцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів А, В та С, ВІЛ-інфекції, вірусів герпесу тип 1, вірусів грипу, включаючи  «свинячий грип» H1N1 та «пташиний грип» H7N9, поліовірусів тип 1 та тип 2, вакциніявірусів та ін. (атестований, у т. ч. згідно з Європейським стандартом EN 14476 та стандартом Франції NF Т 72-180).  7.Робочі розчини використовуються багаторазово на протязі 7 днів.  8. ***Згідно з Європейськими директивами 1999/45/ЄС та 67/548/ЕЄС робочі розчини засобу класифікуються як безпечні для здоров’я людей та навколишнього середовища*** (повинно бути вказано в Інструкції).  9. Режим дезінфекції при інфекціях вірусної етіології з парентеральним механізмом передачі (гепатити В, С, СНІД): 0,5% - 5 хв. При бактеріальних інфекціях, вкл. мікобактерії туберкульозу: 0,5% - 5 хв.  10. Величина рН робочого розчину з концентрацією 0,5% становить приблизно 7,0.  11.Мікробіологічна активність повинна бути протестована відповідно до Європейських стандартів або ДСТУ. | шт | 48 |
| 8 | 38713 - дезінфікуючі засоби, для хірургічних інструментів (код CPV - 24455000-8) | Засіб для дезінфекції, дезінфекції високого рівня та холодної стерилізації  **Стераніос 20%**  **фасовка 500 мл** або еквівалент | 1.Склад засобу: *діюча речовина:* глутаровий альдегід – 18,0-22,0;  *допоміжні речовини:* розчинники, барвник, вода – до 100.  2. Спектр антимікробної дії: **бактерициднівластивості**, у т. ч. по відношенню до *Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae* та ін. (атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1040, EN 13727,EN14561); **спороцидні властивості,** у т. ч. по відношенню до *Bacillus subtilis, Bacillus cereus, Clostridium sporogenes*;  **туберкулоцидні властивості**, атестований по відношеннюдо *Mycobacterium terrae,* згідно з Європейськими стандартами EN 14348;  **мікобактерицидні властивості**, атестований по відношенню*Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae*згідно з Європейськими стандартами EN 14348, EN 14563;  **фунгіцидні властивості**,у т. ч. по відношенню до грибів роду *Саndida,* та роду *Aspergillus* та ін.(атестований згідно з Європейськими стандартами EN 1275,EN 13624, EN 14562);  **віруліциднівластивості**, у т. ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів А, В та С, ВІЛ-інфекції, поліовірусів типу 1, аденовірусів типу 5 та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN 14476).  3.Активний по відношенню до бактерій, вірусів, грибів при експозиції -10 хв.  4. Активний по відношенню до спор при експозиції 15 хв.  5. Не потребує додаткової активації.  6. Відмінно сумісний з матеріалами.  7. Не викликає корозії.  8. Робочі розчини використовуються багаторазово протягом 30 діб.  9. Наявність тест-стрічок для експрес-контролю придатності робочих розчинів засобу при багаторазовому використанню.  10. Сумісність засобу з матеріалами ендоскопічного обладнання підтверджено фірмами «OLYMPUS» (Японія), «Karl Storz» (Німеччина) (повинно бути вказано в Інструкції щодо застосування).  11. Мікробіологічна активність повинна бути протестована відповідно до Європейських стандартів або ДСТУ.  12. Засіб повинен бути виготовлений на підприємстві, яке сертифіковане за ІSO9001.  13. Наявність низького піноутворення засобу та можливість застосування в автоматичних мийних машинах.  14. Засіб повинен бути сумісний з Аніозим Сінержі 5. | шт | 160 |
| 9 | код 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук (код CPV - 24455000-8) | Препарати для перед- та післяопераційної обробки шкіри та операційних швів  **Кутасепт Г,5л** або еквівалент | 1. Препарат повинен мати **бактерицидні властивості**,у т. ч. по відношенню до:*MRSA/EHEC* та інших антибіотикорезистентних бактерій, *Staphylococcusaureus*, *Pseudomonasaeruginosa, Enterococcusfaecium, Escherichiacoli, Proteusmirabilis*та ін. (випробуваний відповідно до методик DGHM*/*VAН);  **туберкулоцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до:*Mycobactеriumterrae,* (випробуваний відповідно до методик DGHM);  **фунгіцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до: *Candida albicans* та ін. (випробуваний відповідно до методик DGHM*/* VAН);  **віруліцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів В та С, ВІЛ-інфекції, вірусівгерпесу типу 1, вакцинія-, ротавірусів та ін. (атестований згідно зЄвропейським стандартом EN 14476 та випробуваний відповідно до методик DVV).  2. Склад засобу: *діючі речовини:* 2-пропанол – 60,0-66,0; бензалконій хлорид – 0,020-0,030;*допоміжні речовини:* барвники – оранжево-жовтий S (Е110), хіноліновий жовтий (Е104), діамантовий чорний BN (Е151); вода – до 100,0.  3. Препарат повинен забезпечувати знежирювальне очищення шкіри, а також мати пролонговану дію.  4. Засіб повинен бути придатний для антисептики шкіри перед ін’єкціями, забиранням крові, пункціями, дрібними хірургічними втручаннями, а також для антисептики дрібних травм.  5. Можливість застосування для гігієнічної та хірургічної обробки рук в ургентних ситуаціях.  6. Засіб повинен сприяти ефективному прилипанню хірургічної плівки після висихання.  7. Засіб повинен маркувати операційне поле.  8. Засіб повинен бути придатним для швидкої дезінфекції поверхонь, ВМП, в т.ч. інструментів та рукавичок в ургентних ситуаціях. | шт | 38 |
| 10 | код 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук (код CPV - 24455000-8) | Засіб для перед- та післяопераційної обробки шкіри та операційних швів **Кутасепт Ф, 5л** або еквівалент | 1. Склад засобу: *діючі речовини:* 2-пропанол – 60,0-66,0; бензалконій хлорид – 0,020-0,030, *допоміжні речовини:* вода – до 100,0.  **Засіб не повинен мати в складі 2-феноксіетанолу.**  2. Засіб повинен мати **бактерицидні властивості,** у т. ч. по відношенню до: *MRSA/EHEC* та інших антибіотикорезистентних бактерій, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus faecium, Enterococcushirae, Escherichia coli, Proteus mirabilis* та ін. (випробуваний відповідно до методик DGHM*/* VAН);  **туберкулоцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до: *Mycobactеrium terrae,* (випробуваний відповідно до методик DGHM);  **фунгіцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до: *Candida albicans* та ін. (випробуваний відповідно до методик DGHM*/* VAН);  **віруліцидні властивості**, у т. ч. по відношенню до збудників вірусних гепатитів В та С, ВІЛ-інфекції, ортоміксовірусів (включаючи всі види віруси грипу людини та тварин), філовірусів (включаючи вірус ЕБОЛА), параміксовірусів (включаючи вірус кору), вірусівгерпесу типу 1, вакцинія-, ротавірусів та ін. (атестований згідно з Європейським стандартом EN 14476 та випробуваний відповідно до методик DVV).  3. Препарат повинен забезпечувати знежирювальне очищення шкіри, а також мати пролонговану дію.  4. Засіб повинен бути придатний для антисептики шкіри перед ін’єкціями, забиранням крові, пункціями, дрібними хірургічними втручаннями, а також для антисептики дрібних травм.  5. Можливість застосування для гігієнічної та хірургічної обробки рук.  6. Засіб повинен сприяти ефективному прилипанню хірургічної плівки після висихання.  7. Засіб повинен бути придатним для гігієнічної та хірургічної дезінфекції рук медперсоналу.  8. Засіб повинен бути придатним для швидкої дезінфекції поверхонь, ВМП, в т.ч. інструментів та рукавичок в ургентних ситуаціях.  9. Засіб повинен бути придатним для дезінфекції шкіри при зніманні швів.  10. Засіб повинен бути придатним для профілактики грибкових захворювань.  11. Засіб повинен бути придатним для обробки внутрішньої поверхні взуття та обробки ніг при грибкових інфекціях.  12. Мікробіологічна активність засобу повинна бути протестована згідно Європейських стандартів або ДСТУ. | шт | 5 |

**Очікувана вартість закупівлі складає 2195000,00грн. (два мільйони сто дев’яносто п’ять гривень 00 коп.) з ПДВ.**