

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

ДК 021:2015 Єдиний закупівельний словник 24450000-3 «Агрохімічна продукція». Засоби для заключної дезінфекції та стерилізації. (НК 024:2023: 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу, відповідно до пункту 41 постанови КМУ від 11.10.2016 № 710 « Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами).

- 1. Інформація про юридичну особу, яка проводить закупівлю (Далі – Замовник):** Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради». Україна, 76008, м. Івано-Франківськ, вул. Федьковича буд. 91, код 01993150.
- 2. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за єдиним закупівельним словником:**

ДК 021:2015 Єдиний закупівельний словник 24450000-3 «Агрохімічна продукція». Засоби для заключної дезінфекції та стерилізації. (НК 024:2023: 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу.

Номенклатурні позиції:

(НК 024:2023: 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу.

- 3. Ідентифікатор закупівлі: UA-2024-02-05-014966-а .**

- 4. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:** Технічні та якісні характеристики предмету закупівлі визначено у відповідності до потреб КНП «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради» та з урахуванням вимог законодавства. 24450000-3 «Агрохімічна продукція». Засоби для заключної дезінфекції та стерилізації. (НК 024:2023: 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу, використовується при обстеженні пацієнтів та для проведення дезінфекції медичних виробів в КНП «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради», які перебувають на лікуванні. **Вимоги до технічних та якісних характеристик предмету закупівлі:**

№	НК 024:2023	Назва засобу	Одиниця виміру	Кількість
1	41550 Дезінфікувальні засоби для рук	Засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук, 5 л	шт.	200
2	41550 Дезінфікувальні засоби для рук	Засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук, 1000 мл	шт.	204
3	41550 Дезінфікувальні засоби для рук	Засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук, 500 мл	шт.	1008
4	47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів	Засіб для очищення (у т.ч. передстерилізаційного очищення) дезінфекції та стерилізації медичних виробів, 1,5 кг	шт.	152
5	47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів	Засіб для очищення (у т.ч. передстерилізаційного очищення) дезінфекції та стерилізації медичних виробів, 6 кг	шт.	15
6	58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу	Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки у вигляді нетканних безворсових серветок (№200)	шт.	702
7	47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів	Засіб для дезінфекції та миття поверхонь у вигляді концентрату, 2 л	шт.	51
8	47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів	Засіб для дезінфекції та миття поверхонь у вигляді концентрату, 6 л	шт.	50
9	47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів	Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки поверхонь, 5 л	шт.	100
10	58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу	Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки у вигляді безворсових серветок (№100)	шт.	204

№ п/п	Найменування товару	Вимоги до технічних характеристик	Кількість
1	Засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук, 5 л	<ol style="list-style-type: none"> 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. 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 Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Enterococcus hirae, Proteus mirabilis, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), Escherichia coli, Enterobacter cloacae, Streptococcus, Klebsiella pneumonia, Proteus vulgaris, A.Baumannii, Helicobacter pilory, 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 Candida albicans, Aspergillus niger, Aspergillus brasiliensis, Trichophyton mentagrophytes та інших згідно стандарту EN 13624; віруліцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14476, повний спектр) по відношенню до: <i>оболонкових вірусів</i> (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 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- 	

синцігальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцина 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 Коксакі, ЕСНО-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 *Mycobacterium avium* згідно даного стандарту; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню *Mycobacterium terrae*, 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 флакони по 1000 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.
16. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).

		<p>17. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p>	
2	<p>Засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук, 1000 мл</p>	<ol style="list-style-type: none"> 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. 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 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 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 Коксакі, ЕСНО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної еритеми) та інші з даної групи. мікобактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню *Mycobacterium avium* згідно даного стандарту; туберкулоцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню *Mycobacterium terrae*, 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 флакони по 1000 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.
16. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).

		17. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.	
3	Засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук, 500 мл	<p>1. Готовий до застосування засіб для хірургічної та гігієнічної дезінфекції шкіри рук.</p> <p>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.</p> <p>3. Засіб повинен містити в якості діючої речовини: етанол (не менше 89,0%)</p> <p>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.</p> <p>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 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</p>	

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 Коксакі, ЕСНО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної еритеми) та інші з даної групи. мікобактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню *Mycobacterium avium* згідно даного стандарту; туберкулоцидні властивості (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню *Mycobacterium terrae*, 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 флакони по 1000 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.

16. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).

17. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.

4	<p>Засіб для очищення (у т.ч. передстерилізаційного очищення) дезінфекції та стерилізації медичних виробів, 1,5 кг</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Дезінфекційний засіб з мийними та очисними властивостями у вигляді порошку, при розчиненні якого утворюється розчин надоцтової 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 надоцтова 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 надоцтової 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), 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 бути сумісний з матеріалами ендоскопічного обладнання виробництва Olympus (Японія). Засіб повинен бути в переліку рекомендованих дезінфікуючих засобів, складеним виробником Olympus на підставі проведених випробувань на сумісність з ендоскопічним обладнанням (гнучкими ендоскопами) виробництва Olympus. Наявність відповідного листа з рекомендованим переліком засобів від виробника Olympus або представництва виробника Olympus в Україні. 9. 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>, 	
---	---	--	--

Pseudomonas aeruginosa, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*, *Proteus mirabilis*, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), *Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Streptococcus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus vulgaris*, *A. Baumannii*, *Helicobacter pylori*, 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 *Candida albicans*, *Aspergillus niger*, *Aspergillus brasiliensis*, *Trichophyton mentagrophytes* 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 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 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 еритеми) та інші з даної групи; **мікобактерицидні властивості** (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню *Mycobacterium avium* згідно даних стандартів; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню *Mycobacterium terrae*, згідно даних стандартів; **спороцидні властивості** (протестовані згідно Європейського стандарту EN 17126) по відношенню *Bacillus cereus*, *Bacillus subtilis*, *Clostridium difficile* та інших згідно даних стандартів.

10. Робочі розчини засобу в концентраціях до 2% не повинні виявляти шкірно-подразнюючих та сенсibiliзуючих

властивостей при одно- та багаторазовому нанесенні на шкіру.

11. Термін придатності та активності чистих робочих розчинів засобу повинен складати не менше 24 годин з моменту приготування. Повинна бути можливість багаторазового використання робочих розчинів.
12. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 14561, з мінімальною експозицією не більше ніж 5 хв.
13. Наявність противірусної дії згідно стандартів EN 14476, EN 17111 по відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 10 хв.
14. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандартів EN 14348, EN 14563 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв.
15. Наявність спороцидної дії згідно стандарту EN 17126 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв.
16. 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).
17. 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.
18. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції з'ємних частин наркозно-дихальної апаратури.
19. 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.
20. Можливість утилізації відпрацьованих робочих розчинів без додаткового розведення та спеціальної підготовки для утилізації (додаткового розведення, додавання допоміжних речовин, тощо).
21. Засіб повинен бути розфасований у полімерні ємкості (відрах) по 1,5 кг з укомплектованою дозуючою ложкою (1 шт).

		<p>22. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2 років з дати виготовлення.</p> <p>23. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>24. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).</p> <p>25. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p> <p>26. Паспорт безпеки згідно ДСТУ ГОСТ 30333:2009</p>	
5	<p>Засіб для очищення (у т.ч. передстерилізаційного очищення) дезінфекції та стерилізації медичних виробів, 6 кг</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Дезінфекційний засіб з мийними та очисними властивостями у вигляді порошку, при розчиненні якого утворюється розчин надоцтової 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 надоцтова 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 надоцтової 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), 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 бути сумісний з матеріалами ендоскопічного обладнання виробництва Olympus (Японія). Засіб повинен бути в переліку рекомендованих дезінфікуючих засобів, складеним виробником Olympus на підставі проведених випробувань на сумісність з ендоскопічним обладнанням (гнучкими ендоскопами) виробництва Olympus. Наявність відповідного листа з рекомендованим переліком засобів від виробника Olympus або представництва виробника Olympus в Україні.
9. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: **бактерицидні властивості** (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 14561, повний спектр) по відношенню до *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*, *Proteus mirabilis*, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), *Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Streptococcus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus vulgaris*, *A. Baumannii*, *Helicobacter pylori*, 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 *Candida albicans*, *Aspergillus niger*, *Aspergillus brasiliensis*, *Trichophyton mentagrophytes* 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 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 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 Коксакі, ЕСНО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної еритеми) та інші з даної групи; **мікобактерицидні властивості** (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню *Mycobacterium avium* згідно даних стандартів; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню *Mycobacterium terrae*, згідно даних стандартів; **спороцидні властивості** (протестовані згідно Європейського стандарту EN 17126) по відношенню *Bacillus cereus*, *Bacillus subtilis*, *Clostridium difficile* та інших згідно даних стандартів.

10. Робочі розчини засобу в концентраціях до 2% не повинні виявляти шкірно-подразнюючих та сенсibiliзуючих властивостей при одно- та багаторазовому нанесенні на шкіру.
11. Термін придатності та активності чистих робочих розчинів засобу повинен складати не менше 24 годин з моменту приготування. Повинна бути можливість багаторазового використання робочих розчинів.
12. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 14561, з мінімальною експозицією не більше ніж 5 хв.
13. Наявність противірусної дії згідно стандартів EN 14476, EN 17111 по відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 10 хв.
14. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандартів EN 14348, EN 14563 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв.
15. Наявність спороцидної дії згідно стандарту EN 17126 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв.
16. 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).
17. 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.

		<p>18. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції з'ємних частин наркозно-дихальної апаратури.</p> <p>19. 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.</p> <p>20. Можливість утилізації відпрацьованих робочих розчинів без додаткового розведення та спеціальної підготовки для утилізації (додаткового розведення, додавання допоміжних речовин, тощо).</p> <p>21. Засіб повинен бути розфасований у полімерні ємкості (відрах) по 6,0 кг з укомплектованою дозуючою чашкою (1 шт).</p> <p>22. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2 років з дати виготовлення.</p> <p>23. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>24. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).</p> <p>25. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p>	
6	<p>Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки у вигляді нетканних безворсових серветок (№200)</p>	<p>1. Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки у вигляді нетканних безворсових серветок.</p> <p>2. Засіб повинен містити в якості діючої речовини – дидецилдиметиламоній хлорид (не більше 0,45%).</p> <p>3. В складі засобу не повинні міститись спирти, аміни, альдегіди, перекисні сполуки, гуанідини, хлорвмісні сполуки, кислоти та віддушка.</p> <p>4. Можливість використання засобу для швидкої дезінфекції та одночасного очищення.</p> <p>5. Засіб не повинен залишати на поверхнях нальоту та залишку (виключенням можуть бути глянцеві поверхні). Не повинен фіксувати білкові та інші органічні і неорганічні забруднення.</p> <p>6. Засіб повинен мати хороші очисні властивості, не повинен спричиняти налипання на поверхнях та повинен мати повну сумісність з матеріалами всіх поверхонь виробів</p>	

виготовлених з: всіх типів металів та сталі; полімерних матеріалів, таких як: поліетилен (PE), полівінілхлорид (PVC), поліамід (PA), плексиглас (поліметилметакрилат PMMA), поліпропілен (PP), полікарбонат (PC), полістирен (PS), полісульфон (PSU), 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 (в. т.ч нестійких до дії спиртів), керамічних покриттів.

7. Можливість використання засобу для очистки та дезінфекції приладів і апаратів виготовлених з особливо чутливих матеріалів, таких як: датчики для апаратів ультразвукового обстеження рентгенологічних систем, радіологічного та цифрового обладнання для діагностики, комп'ютерної томографії, магнітно-резонансної томографії та інші.
8. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: **бактерицидні властивості** (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 13727, повний спектр) по відношенню до *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*, *Proteus mirabilis*, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), *Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Streptococcus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus vulgaris*, *A. Baumannii*, *Helicobacter pylori*, 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 13727; **фунгіцидні та протигрибкові властивості** (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 13624, повний спектр) по відношенню до *Candida albicans*, *Aspergillus niger*, *Aspergillus brasiliensis*, *Trichophyton mentagrophytes* 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 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 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 Коксакі, ЕСНО-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 *Mycobacterium avium* згідно даного стандарту; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню *Mycobacterium terrae*, згідно даного стандарту.

9. Наявність бактерицидної дії згідно стандарту EN 13727 та протигрибкової дії згідно стандарту EN 13624 протягом не більше ніж 1 хв.
10. Наявність фунгіцидної дії згідно стандарту EN 13624 (повний спектр по відношенню до пліснявих грибів роду *Aspergillus*) протягом не більше ніж 15 хв.
11. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових вірусів протягом не більше ніж 30 сек.
12. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів протягом не більше ніж 30 хв.
13. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандарту EN 14348 протягом не більше ніж 15 хв.
14. У засобу повинна бути можливість проведення попереднього очищення ендоскопів, невеликих за розмірами медичних виробів та інструментів перед подальшими процесами дезінфекції та передстерилізаційного очищення.
15. Можливість обробки однією серветкою площі не менше 0,8 кв.м.
16. Можливість проведення обробки поверхонь та об'єктів в присутності людей. Складові засобу не повинні бути легкозаймистими та мати небезпечні випари. Повинна бути передбачена можливість використання засобу у приміщеннях без припливно-витяжної вентиляції та в таких, що не мають можливості до провітрювання.
17. Засіб повинен бути розфасований в полімерні ємкості по 200 шт (розмір серветки не менше 200 × 220 мм).
18. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 3 років з дати виготовлення. Гарантійний термін зберігання засобу після першого відкриття – не менше 6 місяців.

		<p>19. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>20. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).</p> <p>21. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p>	
7	<p>Засіб для дезінфекції та миття поверхонь у вигляді концентрату, 2 л</p>	<ol style="list-style-type: none"> 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, переокисні 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), 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. 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>, 	

Proteus mirabilis, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), Escherichia coli, Enterobacter cloacae, Streptococcus, Klebsiella pneumonia, Proteus vulgaris, A. Baumannii, Helicobacter pilory, 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 Candida albicans, Aspergillus niger, Aspergillus brasiliensis, Trichophyton mentagrophytes та інших згідно стандартів EN 13624, EN 16615; **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 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 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 Коксакі, ЕСНО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної еритеми) та інші з даної групи; **мікобактерицидні властивості** (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню Mycobacterium avium згідно даного стандарту; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню Mycobacterium terrae, 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. 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.
11. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв та експозицією в мінімальній концентрації не більше ніж 60 хв.
12. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 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
13. 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.
14. У засобу повинна бути можливість проведення процесів дезінфекції, передстерилізаційного очищення та передстерилізаційного очищення поєданого 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).
15. 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.
16. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції з'ємних частин наркозно-дихальної апаратури.
17. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції білизни.
18. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для боротьби з пліснявою.
19. 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.
20. Засіб повинен мати можливість використання з метою проведення миття та дезінфекції поверхонь в системах попереднього замочування методом протирання з нормою

		<p>витрат не більше 15-20 мл/кв.м. для обробки поверхонь, що піддаються знезараженню.</p> <p>21. 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").</p> <p>22. Засіб повинен бути розфасований у полімерні ємкості по 2,0 л.</p> <p>23. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 3 років з дати виготовлення.</p> <p>24. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>25. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).</p> <p>26. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p>	
8	<p>Засіб для дезінфекції та миття поверхонь у вигляді концентрату, 6 л</p>	<p>1. Дезінфекційний засіб з мийними властивостями у вигляді рідкого концентрату для проведення поточної, заключної дезінфекції та генеральних прибирань.</p> <p>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%).</p> <p>3. В складі засобу не повинні міститись спирти (пропанол, ізопропанол, етанол), альдегіди, гуанідини, перекисні та хлорвмісні сполуки, кислоти та віддушки.</p> <p>4. Можливість використання засобу для дезінфекції та одночасного миття.</p> <p>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.</p> <p>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</p>	

(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 згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 16615, повний спектр) по відношенню до *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*, *Proteus mirabilis*, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), *Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Streptococcus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus vulgaris*, *A. Baumannii*, *Helicobacter pylori*, 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 *Candida albicans*, *Aspergillus niger*, *Aspergillus brasiliensis*, *Trichophyton mentagrophytes* та інших згідно стандартів EN 13624, EN 16615; **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 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 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 Коксакі, 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

Mycobacterium avium згідно даного стандарту; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно з Європейського стандарту EN 14348) по відношенню Mycobacterium terrae, 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. 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.
11. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв та експозицією в мінімальній концентрації не більше ніж 60 хв.
12. Наявність противірусної дії згідно EN 14476 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
13. 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.
14. 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).
15. 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.
16. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції з'ємних частин наркозно-дихальної апаратури.

		<p>17. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції білизни.</p> <p>18. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для боротьби з пліснявою.</p> <p>19. 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.</p> <p>20. 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.</p> <p>21. 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").</p> <p>22. Засіб повинен бути розфасований у полімерні каністри по 6,0 л.</p> <p>23. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 3 років з дати виготовлення.</p> <p>24. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>25. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).</p> <p>26. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p>	
9	<p>Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки поверхонь, 5 л</p>	<p>1. Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки поверхонь.</p> <p>2. Засіб повинен містити в якості діючої речовини – перекис водню (не більше 1,5%).</p> <p>3. В складі засобу не повинні міститись спирти, аміни, альдегіди, ЧАС, гуанідини, хлорвмісні сполуки, кислоти та віддушка.</p> <p>4. Можливість використання засобу для швидкої дезінфекції та одночасного очищення.</p>	

5. Засіб не повинен залишати на поверхнях нальоту та залишку, не повинен 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), полісульфон (PSU), 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 силікону; всіх типів скла, кахлю, дерева, акрилових матеріалів, всіх типів фарб та фарбований поверхонь (в. т.ч нестійких до дії спиртів), керамічних покриттів.
7. Можливість використання засобу для дезінфекції та очистки всіх мобільних електронних приладів, таких як: мобільні телефони та смартфони, планшетні та портативні ПК, монітори та сенсорні екрани обладнання, апаратури та медичних виробів.
8. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: **бактерицидні властивості** (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 16615, повний спектр) по відношенню до *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*, *Proteus mirabilis*, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), *Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Streptococcus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus vulgaris*, *A. Baumannii*, *Helicobacter pylori*, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грамположитивних 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 *Candida albicans*, *Aspergillus niger*, *Aspergillus brasiliensis*, *Trichophyton mentagrophytes* та інших згідно стандартів EN 13624, EN 16615; **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 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 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 Коксакі, ЕСНО-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 *Mycobacterium avium* згідно даного стандарту; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 14348, EN 16615) по відношенню *Mycobacterium terrae*, згідно даного стандарту; **спороцидні властивості** (протестовані згідно Європейських стандартів EN 13704, EN 16615) по відношенню *Clostridium difficile* та інших згідно даних стандартів.

9. Засіб повинен мати спороцидні властивості по відношенню *Clostridium difficile* для можливості використання з метою боротьби та профілактики виникнення інфекційних захворювань спричинених *Clostridium difficile*, згідно Наказу МОЗ України №1777 від 03.08.2020 «Про затвердження Заходів та Засобів щодо попередження інфікування при проведенні догляду за пацієнтами».
10. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 16615 та протигрибкової дії згідно стандартів EN 13624, EN 16615 протягом не більше ніж 1 хв.
11. Наявність фунгіцидної дії згідно стандартів EN 13624, EN 16615 (повний спектр по відношенню до пліснявих грибів роду *Aspergillus*) протягом не більше ніж 5 хв.
12. Наявність противірусної дія згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових вірусів протягом не більше ніж 15 сек.
13. Наявність противірусної дія згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів протягом не більше ніж 30 сек.
14. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандартів EN 14348, EN 16615 протягом не більше ніж 5 хв.
15. Наявність спороцидної дії згідно стандартів EN 13704, EN 16615 протягом не більше ніж 15 хв.
16. Можливість проведення обробки поверхонь та об'єктів в присутності людей. Засіб не повинен належати до

		<p>легкозаймистих речовин. Пари засобу не повинні бути небезпечними та відноситися до вибухонебезпечних. Повинна бути передбачена можливість використання засобу у приміщеннях без припливно-витяжної вентиляції та в таких, що не мають можливості до провітрювання.</p> <p>17. Засіб повинен мати норму витрат, не більше 25-30 мл/м² для обробки поверхонь, що піддаються знезараженню.</p> <p>18. 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").</p> <p>19. Засіб повинен бути розфасований у каністри по 5 л.</p> <p>20. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2 років з дати виготовлення.</p> <p>21. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>22. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).</p> <p>23. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p>	
10	<p>Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції та очистки у вигляді безворсових серветок (№100)</p>	<p>1. Готовий до використання засіб для швидкої дезінфекції (зі спороцидними властивостями) та очистки у вигляді безворсових серветок.</p> <p>2. Засіб повинен містити в якості діючої речовини – перекис водню (не більше 1,5%).</p> <p>3. В складі засобу не повинні міститись спирти, аміни, альдегіди, ЧАС, гуанідини, хлорвмісні сполуки, кислоти та віддушка.</p> <p>4. Можливість використання засобу для швидкої дезінфекції та одночасного очищення.</p> <p>5. Засіб не повинен залишати на поверхнях нальоту та залишку, не повинен фіксувати білкові та інші органічні і неорганічні забруднення.</p> <p>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</p>	

(PVC), поліамід (PA), плексиглас (поліметилметакрилат PMMA), поліпропілен (PP), полікарбонат (PC), полістірен (PS), полісульфон (PSU), 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 (в. т.ч нестійких до дії спиртів), керамічних покриттів.

7. Можливість використання засобу для дезінфекції та очистки всіх мобільних електронних приладів, таких як: мобільні телефони та смартфони, планшетні та портативні ПК, монітори та сенсорні екрани обладнання, апаратури та медичних виробів.
8. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: **бактерицидні властивості** (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 16615, повний спектр) по відношенню до *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*, *Proteus mirabilis*, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), *Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Streptococcus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus vulgaris*, *A. Baumannii*, *Helicobacter pylori*, 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 властивості** (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13624, EN 16615, повний спектр) по відношенню до *Candida albicans*, *Aspergillus niger*, *Aspergillus brasiliensis*, *Trichophyton mentagrophytes* та інших згідно стандартів EN 13624, EN 16615; **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 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 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 Коксакі, ЕСНО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної еритеми) та інші з даної групи; **мікобактерицидні властивості** (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 14348, EN 16615) по відношенню *Mycobacterium avium* згідно даного стандарту; **туберкулоцидні властивості** (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 14348, EN 16615) по відношенню *Mycobacterium terrae*, згідно даного стандарту; **спороцидні властивості** (протестовані згідно Європейських стандартів EN 13704, EN 16615) по відношенню *Clostridium difficile* та інших згідно даних стандартів.

9. Засіб повинен мати спороцидні властивості по відношенню *Clostridium difficile* для можливості використання з метою боротьби та профілактики виникнення інфекційних захворювань спричинених *Clostridium difficile*, згідно Наказу МОЗ України №1777 від 03.08.2020 «Про затвердження Заходів та Засобів щодо попередження інфікування при проведенні догляду за пацієнтами».
10. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 16615 та протигрибкової дії згідно стандартів EN 13624, EN 16615 протягом не більше ніж 2 хв.
11. Наявність фунгіцидної дії згідно стандартів EN 13624, EN 16615 (повний спектр по відношенню до пліснявих грибів роду *Aspergillus*) протягом не більше ніж 5 хв.
12. Наявність противірусної дія згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових вірусів протягом не більше ніж 30 сек.
13. Наявність противірусної дія згідно EN 14476 по відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів протягом не більше ніж 1 хв.
14. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандартів EN 14348, EN 16615 протягом не більше ніж 5 хв.
15. Наявність спороцидної дії згідно стандартів EN 13704, EN 16615 протягом не більше ніж 30 хв.
16. У засобу повинна бути можливість проведення попереднього очищення ендоскопів, невеликих за розмірами медичних виробів та інструментів перед подальшими процесами дезінфекції та передстерилізаційного очищення.
17. Можливість обробки однією серветкою площі не менше 0,9 кв.м.
18. Можливість проведення обробки поверхонь та об'єктів в присутності людей. Складові засобу не повинні бути легкозаймистими та мати небезпечні випари. Повинна бути передбачена можливість використання засобу у

		<p>приміщеннях без припливно-витяжної вентиляції та в таких, що не мають можливості до провітрювання.</p> <p>19. Засіб повинен бути розфасований в м'яку полімерну упаковку по 100 шт (розмір серветки не менше 200 × 200 мм).</p> <p>20. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2 років з дати виготовлення. Гарантійний термін зберігання засобу після першого відкриття – не менше 3 місяців.</p> <p>21. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>22. Засіб повинен бути високої якості відповідно до стандартів ISO 9001 та виготовлений відповідно до вимог екологічних стандартів ISO 14001 (наявність копії відповідних сертифікатів виробника).</p> <p>23. Наявність копії авторизаційного листа (листа-підтвердження) виробника, щодо відповідності сертифікації виробника щодо стандартів ISO 9001, 14001.</p>	
--	--	---	--

5. Обґрунтування розміру бюджетного призначення: Розмір бюджетного призначення сформований з урахуванням наявної потреби в закупівлі даного виду продукції.

6. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: Очікувана вартість предмета закупівлі визначена відповідно до Методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275. При визначенні очікуваної вартості застосовується метод порівняння ринкових цін, обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено на підставі отриманих комерційних пропозицій, та моніторингу ринкових цін, що містяться в мережі Інтернет у відкритому доступі, в тому числі на сайтах виробників та/або постачальників відповідної продукції, спеціалізованих торговельних майданчиках, в електронних каталогах, рекламі, прайс-листах, в електронній системі закупівель «PROZORRO» та на аналогічних торговельних електронних майданчиках. Відповідно до Методики для визначення очікуваної вартості була розрахована очікувана ціна як середньоарифметичне значення отриманих даних. Очікувана вартість предмета закупівлі визначалась як добуток очікуваної ціни за одиницю на кількість товару. Таким чином очікувана вартість закупівлі : *ДК 021:2015 Єдиний закупівельний словник 24450000-3 «Агрохімічна продукція». Засоби для заключної дезінфекції та стерилізації. (НК 024:2023: 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 41550 Дезінфікувальні засоби для рук, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів , 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 47631 Засіб дезінфікувальний для медичних виробів, 58077 Серветка для дезінфекції медичного виробу становить – 2 738 095,00 UAH з ПДВ.*

7. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі відповідно до вимог пункту 41 постанови Кабінету Міністрів України від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне

використання державних коштів» (зі змінами), розміщено за посиланням www.okl.if.ua/index.php/обґрунтування-закупівел