

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

Підстава для публікації обґрунтування:

постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 р. №1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 01.08.2013 р. №631 і від 11.10.2016 р. №710», постанова Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р. №710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» зі змінами від 05.01.2021 р.

Замовник: КНП «Дитяча клінічна лікарня Святої Зінаїди» СМР, код ЄДРПОУ 02000334, місцезнаходження: вул. Троїцька, 28, м. Суми, 40022, тел. (0542) 659-004, smdkl_ek@ukr.net

Вид процедури закупівлі: відкриті торги з особливостями.

Ідентифікатор закупівлі UA-2023-10-16-015183-а

Предмет закупівлі: Агрохімічна продукція (ДК 021:2015:24450000-3: Агрохімічна продукція)

Технічні характеристики :

Агрохімічна продукція

(ДК 021:2015:24450000-3: Агрохімічна продукція)

Найменування	Пакування	Опис продукції	Кількість
Засіб дезінфікуючий «АХД 2000 експрес (АНД 2000 express)» або еквівалент	Флакон, 60 мл	1. Засіб з наступним складом: діюча речовина, мас., %: 40,0 - спирт пропіловий, 35,0-спирт ізопропіловий, 0,15- алкілдиметилбензиламоніум хлорид. 2. Засіб у вигляді готової до застосування рідини з характерним запахом спирту. 3. рН 5,5±1,5 од. 4. Має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terrae</i> , мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i> , <i>Enterococcus faecalis</i> , <i>E. Faecium</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i> , <i>Proteus vulgaris</i> , <i>Helicobacter pylori</i> , <i>Acinetobacter baumannii</i> , стрептококи (у т. ч. <i>Streptococcus</i> spp., <i>Streptococcus agalactiae</i> , <i>S. Pyogenes</i> , <i>S. Pneumonia</i> , <i>S. Mutans</i> , α - та β -гемолітичний), клостридії (у т. ч. <i>Clostridium</i> spp., <i>Clostridium difficile</i> , <i>Clostridium sporogenes</i>) (відповідає	3990

		Європейським стандартам EN 14561), вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, коро-, рота-, ентеро-, вакцинія віруси, віруси ЕСНО, Коксакі, вірус кору, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(Н5N1), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), вірус Ебола (ХВВЕ)) (відповідає Європейським стандартам EN 14476), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)). 5. Призначення: - Гігієнічна дезінфекція рук: 3 мл при експозиції обробки від 15 сек. - Хірургічна дезінфекція рук: 5-6 мл при експозиції обробки 1 хв. - Дезінфекція (антисептична обробка, маркування) шкіри пацієнта – шкіру повністю двократно зволожити засобом при експозиції обробки від 15 сек до 10 хв. - Санітарна обробка шкірних покривів, профілактична обробка шкіри ніг (взуття)з метою профілактики грибкових та інших інфекцій: 3 мл при експозиції обробки 15 сек. - Швидка дезінфекція поверхонь, медичного обладнання, виробів медичного призначення, у тому числі некритичних інструментів, рукавичок та інших невеликих за розмірами об'єктів: не >30 мл/м² - 15 сек. 6. Засіб проявляє високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові. Засіб забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, що перешкоджає виділенню резидентної мікрофлори. 7. Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками). 8. Засіб не спричиняє ембріотоксичної, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної , канцерогенної дії. 9. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника за температури від +5°C до +30°C. 10.Термін придатності засобу – 3 років з дати виготовлення. Гарантійний термін після відкриття - 12 місяців. 11. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновки ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно	
--	--	---	--

		стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).	
Засіб дезінфікуючий «АХД 2000 експрес (AHD 2000 express)» або еквівалент	Флакон, 1000 мл з дозуючим пристроєм	1. Засіб з наступним складом: діюча речовина, мас., %: 40,0 - спирт пропіловий, 35,0-спирт ізопропіловий, 0,15- алкілдиметилбензиламоніум хлорид. 2. Засіб у вигляді готової до застосування рідини з характерним запахом спирту. 3. рН 5,5±1,5 од. 4. Мас антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terrae</i>, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т. ч. <i>Streptococcus</i> spp., <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>S. Pyogenes</i>, <i>S. Pneumonia</i>, <i>S. Mutans</i>, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т. ч. <i>Clostridium</i> spp., <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>) (відповідає Європейським стандартам EN 14561), вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, полііома-, поліо-, коро-, рота-, ентеро-, вакцинія віруси, віруси ЕCHO, Коксакі, вірус кору, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), вірус Ебола (ХВВЕ)) (відповідає Європейським стандартам EN 14476), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)). 5. Призначення: - Гігієнічна дезінфекція рук: 3 мл при експозиції обробки від 15 сек. - Хірургічна дезінфекція рук: 5-6 мл при експозиції обробки 1 хв. - Дезінфекція (антисептична обробка, маркування) шкіри пацієнта – шкіру повністю двократно зволожити засобом при експозиції обробки від 15 сек до 10 хв. - Санітарна обробка шкірних покривів, профілактична обробка шкіри ніг (взуття)з метою профілактики грибкових та інших інфекцій: 3 мл при експозиції обробки 15 сек. - Швидка дезінфекція поверхонь, медичного обладнання, виробів медичного призначення, у тому числі некритичних інструментів, рукавичок та інших невеликих за розмірами об'єктів: не >30 мл/м² - 15 сек.	204

		6. Засіб проявляє високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові. Засіб забезпечує антиперспірантну дію, зменшує кількість вологи під рукавичками, що перешкоджає виділенню резидентної мікрофлори. 7. Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками). 8. Засіб не спричиняє ембріотоксичної, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, канцерогенної дії. 9. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника за температури від +5°C до +30°C. 10. Термін придатності засобу – 3 років з дати виготовлення. Гарантійний термін після відкриття - 12 місяців. 12. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).	
Засіб дезінфікуючий «Бланідас Актив (Blanidas Active)» або еквівалент	Пляшка, 1000 мл	1. Засіб з наступним складом: діючі речовини: додецилбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін) – 15,0-20,0%; алкілдиметилбензиламоній хлорид – 10,0-15,0%. 2. Являє собою однорідну прозору концентровану рідину зі слабким характерним запахом, яка добре розчиняється у воді. 3. Показник активності іонів водню pH 1,0 % водного розчину становить 8,5-10,5. 4. Миюча здатність не менше 85%. 5. Має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terraе</i>, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеоморфічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспори, ієрсинії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т. ч. <i>Streptococcus</i> spp., <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>S. Pyogenes</i>, <i>S.</i>	48

		Pneumonia, S. Mutans, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т. ч. Clostridium spp., Clostridium difficile, Clostridium sporogenes), збудників особливо-небезпечних інфекцій—чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІІ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, рота-, ентеро-, вакцина віруси, віруси ЕCHO, Коксакі, вірус кору, корона- COVID-19, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), вірус Ебола (ХВВЕ) , Зіка , патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, Aspergillus niger, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)), спороцидні властивості (B.subtilis, B.anthracoïdes, сибірка), засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків. 6. Засіб протестований у відповідності до Європейських стандартів: EN 13624, EN 13727, EN 13697, EN 14348, EN 14476 , EN 14561, EN14562, EN14563, EN 16615, EN 13704). 7. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних та гонадотропних властивостей. 8. Після дезінфекції розчином засобу має місце залишкова (продовжена) антимікробна дія. 9. Призначення: - проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань; - дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. термолабільні інструменти, жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них); - дезінфекція високого рівня гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них; - дезінфекція поверхонь методом «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; - дезінфекція поверхонь методом розпилення за допомогою туманогенератора при нормі витрати робочого розчину не більше 30 мл/м²; - дезінфекція білизни в процесі прання в автоматичній пральній машині.	
--	--	--	--

		10. Термін придатності робочих розчинів засобу – 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 11. Робочі розчини засобу для достерилізаційного очищення виробів медичного призначення можна використовувати багаторазово протягом терміну їх придатності за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину (помутніння, поява пластівців тощо). 12. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП, сан.тех.обладнання при кишкових, крапельних інфекціях бактеріальної етіології, при збудниках ВЛІ (не забруднених) не менше 4000 л, при вірусних- 2000 л. 13. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП, сан.тех.обладнання при особливо-небезпечних інфекціях (окремий режим дезінфекції в інструкції) не менше 1000 л; 14. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, поєднаної з достерилізаційним очищенням ВМП не менше 1000 л, не менше 200 л для швидкої дезінфекції, при туберкульозі не менше 333 л. 15. У засобі не повинно міститись хлору, альдегідів, кислот, ферментів, ПГМГ, спиртів та їх похідні, барвників та ароматизаторів. 16. Засіб зберігають у герметично закритій тарі виробника в добре вентильованих критих неопалюваних складських приміщеннях, які захищені від вологи та прямого сонячного проміння, при температурі від 0°C до +40°C. 17. Гарантійний термін зберігання - 36 місяців з дати виробництва. 18. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу.	
Засіб дезінфікуючий «Бланідас Актив (Blanidas Active)» або еквівалент	Каністра, 5000 мл	1. Засіб з наступним складом: діючі речовини: додецилбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін) – 15,0-20,0%; алкілдиметилбензиламоній хлорид – 10,0-15,0%. 2. Являє собою однорідну прозору концентровану рідину зі слабким характерним запахом, яка добре розчиняється у воді. 3. Показник активності іонів водню pH 1,0 % водного розчину становить 8,5-10,5. 4. Миюча здатність не менше 85%.	20

		5. Має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terraе</i>, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella spp.</i> (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т. ч. <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>S. Pyogenes</i>, <i>S. Pneumonia</i>, <i>S. Mutans</i>, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т. ч. <i>Clostridium spp.</i>, <i>Clostridium difficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), збудників особливо-небезпечних інфекцій–чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІІ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, коро-, рота-, ентеро-, вакцинія віруси, віруси ЕСНО, Коксакі, вірус кору, корона- COVID-19, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(H5N1), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), вірус Ебола (ХВВЕ) , Зіка ,патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)), спороцидні властивості (<i>B.subtilis</i>, <i>B.anthracooides</i>, сибірка), засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків. 6. Засіб протестований у відповідності до Європейських стандартів: EN 13624, EN 13727, EN 13697, EN 14348, EN 14476 , EN 14561, EN14562, EN14563, EN 16615, EN 13704). 7. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних та гонадотропних властивостей. 8. Після дезінфекції розчином засобу має місце залишкова (пролонгована) антимікробна дія. 9. Призначення: - проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань; - дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. термолабільні інструменти,	
--	--	---	--

		жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них); - дезінфекція високого рівня гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них; - дезінфекція поверхонь методом «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; - дезінфекція поверхонь методом розпилення за допомогою туманогенератора при нормі витрати робочого розчину не більше 30 мл/м²; - дезінфекція білизни в процесі прання в автоматичній пральній машині. 10. Термін придатності робочих розчинів засобу – 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 11. Робочі розчини засобу для достерилізаційного очищення виробів медичного призначення можна використовувати багаторазово протягом терміну їх придатності за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину (помутніння, поява пластівців тощо). 12. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП, сан.тех.обладнання при кишкових, крапельних інфекціях бактеріальної етіології, при збудниках ВЛІ (не забруднених) не менше 4000 л, при вірусних- 2000 л. 13. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь, ВМП, сан.тех.обладнання при особливо-небезпечних інфекціях (окремий режим дезінфекції в інструкції) не менше 1000 л; 14. Кількість л робочого розчину для дезінфекції, поєднаної з достерилізаційним очищенням ВМП не менше 1000 л, не менше 200 л для швидкої дезінфекції, при туберкульозі не менше 333 л. 15. У засобі не повинно міститись хлору, альдегідів, кислот, ферментів, ПГМГ, спиртів та їх похідні, барвників та ароматизаторів. 16. Засіб зберігають у герметично закритій тарі виробника в добре вентильованих критих неопалюваних складських приміщеннях, які захищені від вологи та прямого сонячного проміння, при температурі від 0°C до +40°C. 17. Гарантійний термін зберігання - 36 місяців з дати виробництва. 18. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість	
--	--	--	--

		дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу.	
Засіб дезінфікуючий “Бланідакс Оксідес (Blanidas Oxides)” або еквівалент	Пляшка 1000 мл з клапаном для дегазації	1. Діючі речовини, мас.,%: 12,0 - пероксид водню; 3,75-алкілдиметилбензиламонію хлорид; 2,0- полігексаметиленгуанідин гідрохлорид (ПГМГ). 2. Являє собою однорідну прозору рідину від світло до інтенсивно жовтого кольору зі слабким специфічним запахом. 3. Показник активності водневих іонів (pH) 1% розчину засобу 5,5 - 7. 4. Засіб має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terraе</i>, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсинії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, стрептококи (у т. ч. <i>Streptococcus</i> spp., <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>S. Pyogenes</i>, <i>S. Pneumonia</i>, <i>S. Mutans</i>, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т. ч. <i>Clostridium</i> spp., <i>Clostridiumdifficile</i>, <i>Clostridium sporogenes</i>), збудників особливо-небезпечних інфекцій - чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (B, C), вірус гепатиту A, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, рота-, ентеро-, вакцинація віруси, віруси ECHO, Коксакі, вірус кору, корона- , SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1), вірус Ебола (ХВБЕ) , Зіка ,патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, <i>Aspergillus niger</i>, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)), спороцидні властивості (<i>B.subtilis</i>, <i>B.anthracoides</i>, сибірка), засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків). 5. Засіб протестований у відповідності до Європейських стандартів: EN 13624, EN	72

		13727, EN13697, EN 14348, EN 14476 , EN 14561, EN14562, EN14563, 16615, EN13704). 6. Засіб за параметрами гострої токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 засіб належить до 4 класу помірно небезпечних речовин при нанесенні на шкіру, інгаляційної дії в умовах вільного випаровування та до 3 класу небезпеки (помірно небезпечні речовини) – при введенні в шлунок. 7. Засіб не спричиняє сенсibilізуючої, резорбтивної, ембріотоксичної, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, канцерогенної дії. 8. Призначення: - Поточне, заключне, генеральне прибирання; - Дезінфекція об'єктів при вірусній етіології з експозицією не більше 5 хв; - Наявність окремих режимів для достерилізаційного очищення інструментів; - Стерилізація термолабільних інструментів (гнучкі та жорсткі ендоскопи та інструменти до них) при експозиції не більше 15хв; - ДВР гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них при експозиції не більше 15 хв; - Дезінфекція та стерилізація наркозно-дихальної апаратури; - Дезінфекція поверхонь за допомогою системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; - Дезінфекція білизни шляхом замочування у розчині або в процесі прання в автоматичній пральній машині; - Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. Наявність окремих режимів; - Знезараження медичних відходів, контейнерів для збирання та утилізації. Наявність окремих режимів; - Дезінфекція повітря, систем вентиляції та кондиціонування повітря. Наявність режимів знезараження (секції центральних і побутових кондиціонерів, повітря приймачів, повітрярозподільників, повітряних фільтрів, радіаторних решіток, насадок, накопичувачів конденсату, повітроводів, дезінфекція повітря методом розпилення при нормі витрат не більше 10мл/м³). Наявність окремих режимів. 9. Наявність в Інструкції чіткої технології (інструкції) прибирання системою двох відер.	
--	--	--	--

		10. Термін придатності робочих розчинів при кімнатній температурі не більше 15 діб в закритих ємностях. 11. Для дезінфекції виробів медичного призначення робочі розчини можуть використовуватися багаторазово протягом терміну їх придатності. 12. Можливість застосування тест-смужок для контролю активності робочих розчинів. 13. Після дезінфекції розчином засобу має місце залишкова (пролонгована) антимікробна дія. 14. Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь не менше 1000 л 15. Засіб зберігають у герметично закритих оригінальних ємностях виробника при температурі від 0°C до +25°C. 16. Термін придатності засобу не менше 3 років. 17. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).	
Засіб дезінфікуючий «Лізоформін 3000 (Lysoformin 3000)» або еквівалент	Пляшка, 1л	1. Діючі речовини, мас., %: 9,5 - глутаровий альдегід; 7,5 - гліоксаль ; 9,6 - дидецилдиметиламоній хлорид. 2. Засіб являє собою прозору концентровану рідину синього кольору, з характерним запахом діючої речовини, яка добре розчиняється у воді. 3. Вміст АДР у засобі не повинна перевищувати 30%, обов'язкова наявність інгібітора корозії, стабілізатора, неіоногенні ПАРи. 4. Має бактерицидні властивості (вкл. <i>Mycobacterium tuberculosis</i>, <i>M. terrae</i> активність підтверджена Німецьким товариством гігієни та мікробіології (DGHM), а також активність проти <i>Escherichia coli</i>, <i>Enterohemorrhagic e. coli</i> (EHEC), <i>Vancomycin-Resistant Enterococci</i> (VRE), <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, MRSA, <i>Staphylococcus epidermidis</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Salmonella typhi</i>, <i>Salmonella choleraesuis</i>, <i>Salmonella enteritidis</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Helicobacter pylori</i>, <i>Acinetobacter baumannii</i>, <i>Proteus mirabilis</i>, <i>E. Hirae</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Shigella dysenteriae</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i> (відповідають Європейським стандартам EN 1276, EN 1650, EN 13697), збудників особливо-	48

		небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших; віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/HCV) та HIV, герпес, грип, парагрип, активність проти А (H5N1), А (H1N1) підтверджена директивою ДВВ/РКІ, SARS, лихоманка Ебола, BVDV (Bovine Viral Diarrhea Virus), активність проти SV 40 підтверджена Німецькою Асоціацією з контролю вірусних захворювань, рота-, Norovirus (FCV), корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліовіруси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (відповідають Європейським стандартам EN 14476); фунгіцидні у т.ч. по відношенню до грибів роду Candida (C. albicans), збудників дерматомікозів та пліснявих грибів Aspergillus niger) (відповідають Європейським стандартам EN 13624), овоцидні (включаючи збудників кишкових гельмінтозів, в т.ч. по відношенню до яєць глистів), спороцидні властивості C. Difficile (відповідають Європейським стандартам EN 13704). 5. Наявність уніфікованого режиму дезінфекції ВМП, ДВР (для всіх збудників внутрішньолікарняних інфекцій, вкл. туберкульоз). 6. За параметрами гострої токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин та до 4 класу малонебезпечних речовин при нанесенні на шкіру. 7. Призначення: - Поточне, заключне, генеральне прибирання; - Можливість проведення екстреної дезінфекції поверхонь протягом не більше 5 хв за режимами при вірусній етіології; - Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням виробів медичного призначення при експозиції не більше 15 хв, достерилізаційне очищення ВМП та ендоскопів з експозицією не більше 15хв, стерилізація термолабільних інструментів (гнучкі та жорсткі ендоскопи та інструменти до них) при експозиції 60 хв. - Дезінфекція поверхонь за допомогою системи «двох відер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; - Дезінфекція поверхонь з метою профілактики та боротьби з пліснявою. 8. Термін придатності робочих розчинів засобу – 28 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 9. Для дезінфекції, достерилізаційного очищення, ДВР та стерилізації виробів медичного призначення робочі розчини	
--	--	---	--

		можуть використовуватися багаторазово протягом терміну їх придатності за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину (відсутність помутніння, появи пластівців, осаду тощо) та при позитивних результатах хіміко-аналітичного контролю розчинів на вміст активно діючих речовин. 10. У засобі не повинно міститись хлору, кислот, спиртів та їх похідних, ферментів, гуанідинів, амінів, перекису, надоктової кислоти. 11. Засіб зберігають в пакуванні виробника у темних прохолодних приміщеннях, недоступних для загального користування при температурі від + 5°C до +30°C 12. Термін зберігання – 3 років з дати виготовлення. 13. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).	
Засіб дезінфікуючий “Бланідас 300 (Blanidas 300)” або еквівалент	Банка, 1 кг (в таблетках)	1. Діюча речовина, мас., %: 80,5 -натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти. 2. Засіб випускається у вигляді таблеток білого кольору, вагою 3,2±0,1 г, які добре самостійно розчиняються у воді (протягом 2-3 хв.) або гранул. 3. При розчиненні однієї таблетки у воді виділяється 1,6±0,05 г активного хлору (не менше 50%). 4. рН 6-7од. 5. Має активність по відношенню до збудників внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 14561; EN 14348), псевдотуберкульоз, дизентерію, легіонельоз, туляремію, чуму, холеру, коліти, ентерити, гастроентерити, черевний тиф, паратифи, клостридії, мультирезистентний стафілокок (MRSA),протей, шигели, Helicobacter pylori, клебсієли, ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), сальмонельози, дифтерію, скарлатину, коклюш, стрептококи, менінгококову інфекцію, кору, інфекції, викликані синьогнійною паличкою тощо), вірусів (включаючи гепатити А, парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус СНІД (ВІЛ), герпес, грип,	300

		парагрип, рота-, поліо-(поліомієліт), корона-, папова-, ентеровіруси (в т.ч. Коксакі, ЕСНО), хантавіруси, вакциніявірус, аденовірус, вірус Avian influenza («пташиний грип»), SARS («атипічна пневмонія»), вірус «свинячого грипу» А(H1N1), респіраторно-синтиціальні, риновірусні, ротавірусні та цитомегаловірусної інфекції)(атестовано відповідно з Європейськими стандартами EN 14476) і грибків (кандидози, дерматомікози, трихофітії, A.niger, плісняві грибки) (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 13624), спор (B.subtilis, B.anthracoïdes, сибірка) (атестовані відповідно з Європейськими стандартами EN 13704), засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, оцист найпростіших, яєць і личинок гельмінтів, гостриків).Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624, EN 13704. 6. За параметрами гострої токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введенні в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, в умовах інгаляційного впливу (у вигляді пари) та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу мало небезпечних речовин. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 7. Призначення: - Поточне, заключне, генеральне прибирання; - Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозієстійких виробів медичного призначення; - Знезараження води при нецентралізованому водопостачанні; - Знезараження ємностей для зберігання води; - Знезараження води в плавальних басейнах; - Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці. - Для дезінфекції та дезактивації аварійно-рятувальної техніки, транспорту, озброєння та військової техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об'єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхонь, обладнання та апаратури, питної води в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження; - Знезараження стічних вод, завантаження дезінфекційних бар'єрів. 8. Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного засобу – 6 діб за умови	
--	--	--	--

		зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. - Кількість л робочого розчину для дезінфекції поверхонь з 1 кг засобу (табл.) не менше 4500 л при бактеріальних та вірусних інфекціях. - У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова к-та. - Засіб зберігають у тарі виробника за температури від -20°C до +30°C. - Гарантійний термін зберігання засобу - 5 років з дати виготовлення. - Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).	
Пероксид водню мед. 35% або еквівалент	Каністра 5 кг.	- Безбарвна, прозора рідина (рідкий концентрат) - Діюча речовина, водню пероксид. - Водневий показник pH 4,5 (30% водний розчин) - Водні розчини без запаху. - Каністра 5 кг. - Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу.	10
Засіб дезінфікуючий «АХД 2000 експрес (АНД 2000 express)» або еквівалент	Флакон, 250 мл	- Засіб з наступним складом: діюча речовина, мас., %: 40,0 - спирт пропіловий, 35,0-спирт ізопропіловий, 0,15-алкілдиметилбензиламоніум хлорид. - Засіб у вигляді готової до застосування рідини з характерним запахом спирту. - pH 5,5±1,5 од. - Має антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), <i>Mycobacterium avium</i> та <i>Mycobacterium Terrae</i>, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (<i>Escherichia coli</i>), синьогнійну паличку (<i>Ps. Aeruginosa</i>), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринібактерії, менінгококи, та інші види бактерій <i>Listeria motocyto genes</i>, <i>Enterococcus faecalis</i>, <i>E. Faecium</i>, <i>Klebsiella</i> spp. (у т. ч. <i>K. Pneumonia</i>), <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus mirabilis</i>, <i>Proteus vulgaris</i>, <i>Helicobacter</i>	4

		pylori, Acinetobacter baumannii, стрептококи (у т. ч. Streptococcus spp., Streptococcus agalactiae, S. Pyogenes, S. Pneumonia, S. Mutans, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т. ч. Clostridium spp., Clostridium difficile, Clostridium sporogenes) (відповідає Європейським стандартам EN 14561), вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, рота-, ентеро-, вакцинація віруси, віруси ЕСНО, Коксакі, вірус кору, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(Н5N1), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), вірус Ебола (ХВВЕ)) (відповідає Європейським стандартам EN 14476), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, Aspergillus niger, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)). 5. Призначення: Для контролю якості обробки рук, виробник може додавати до готового засобу ультрафіолетову фарбу (УФ фарбу) 6. Засіб не спричиняє ембріотоксичної, мутагенної, тератогенної, гонадоксичної, канцерогенної дії. 7. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника за температури від +5°C до +30°C. 8. Термін придатності засобу – 3 років з дати виготовлення. Гарантійний термін після відкриття -12 місяців. 9. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).	
Засіб дезінфікуючий “Дезеліт Т60” або еквівалент	Відро 5 кг/шт	1. Діючі речовини, мас., %: натрію перкарбонат - 15,0 %, натрію перборат - 17,5 %, тетраацетилетилендіамін (ТАЕД) - 5,0%. 2. Випускається у вигляді порошку білого або біло-блакитного кольору без запаху, який гарно розчиняється у воді. 3. Вміст активного кисню, %, не менше 3,5. 4. Масова частка вологи, %, не більше 18,5. 5. Показник концентрації водневих іонів (рН) 10г/л за температури 20° С 9-11. 6. Засіб має виражені миючі властивості. 7. Засіб має відбілюючі властивості.	2

		8. Засіб повністю розпадається на кисень та воду. 9. Має активність по відношенню до збудників внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз, <i>P.aeruginosa</i> (Antibiotic resistant), <i>E.hirae</i>, <i>S.aureus</i>, ентерогеморагічна кишкова паличка (<i>Escherichia coli</i>), інфекцій вірусної етіології (включаючи гепатит А, парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус СНІД (ВІЛ), інфекцій грибової етіології (<i>Candida albicans</i>, <i>Aspergillus niger</i>). 10. Призначення: - для дезінфекції білизни у процесі прання в лікувально-профілактичних закладах усіх профілів відповідно Наказу МОЗ України від 30.04.14 № 293 Про затвердження Інструкції зі збору, сортування, транспортування, зберігання, дезінфекції та прання білизни у ЗОЗ, П.7, п.9. 11. Розрахунок кількості використання засобу з урахуванням жорсткості води та ступеню забруднення (наявність детальної таблиці). 12. Кількість засобу для дезінфекції білизни (без біологічного навантаження 1-3 ступінь) 10г/ кг білизни час експозиції не більше 20хв при t 40°. 13. Кількість засобу для дезінфекції білизни (з біологічним навантаженням 4-5 ступінь) 13г/кг білизни ,час експозиції 20хв при t 20° (1 етап) та 13г/кг білизни, час експозиції 20хв при t 60° (2 етап). 14. Зберігати засіб в сухих складських приміщеннях при температурі від 0° С до +35° С. 15. Гарантійний термін зберігання – 36 місяців з дати виробництва. 16. У засобі не повинно міститись фосфатів, хлору, амінів, гуанідинів, ЧАС. 17. Наявність реєстраційних документів: копії інструкцій, висновок ДСЄЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифікатів або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалентів надати порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001, ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника).	
--	--	---	--

Усі посилання у цьому Додатку 2 до тендерної документації на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент за діючою речовиною".

Якщо запропонований учасником процедури закупівлі товар є "еквівалентом за діючою речовиною", аналогічним за параметрами (технічними, якісними, кількісними та іншими характеристиками предмета закупівлі; у т. ч. якщо має інше найменування чи назву препарату, лікарського засобу) та / або відрізняється від тих, що вимагаються замовником у цьому додатку до тендерної документації, то в такому разі учасник у складі його тендерної пропозиції повинен надати порівняльну таблицю цих параметрів з відомостями щодо їх відповідності (або не відповідності) необхідним технічним, якісним та кількісним характеристикам предмета закупівлі.

Очікувана вартість предмета закупівлі

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснювалось на підставі даних ринку, а саме загальнодоступної інформації щодо цін та асортименту товарів, яка міститься у відкритих джерелах (у тому числі на сайтах виробників та/або постачальників відповідної продукції, спеціалізованих торговельних майданчиках, в електронних каталогах, в електронній системі закупівель "Prozorro" та на аналогічних торговельних електронних майданчиках на момент вивчення ринку з урахуванням «Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі», затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України № 275 від 18.02.2020 р.

За попередніми розрахунками очікувана вартість закупівлі складає **383 516,00 UAH (триста вісімдесят три тисячі п'ятсот шістнадцять гривень 00 копійок) гривень (з ПДВ)**