

ЗВІТ

про виконання договору про закупівлю

UA-2023-04-07-009754-a

Унікальний номер оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєний електронною системою закупівель, або унікальний номер повідомлення про намір укласти договір про закупівлю (у разі застосування переговорної процедури закупівлі):	UA-2023-04-07-009754-a
Номер договору про закупівлю:	17/04
Дата укладення договору про закупівлю:	25 квітня 2023 00:00
Ціна в договорі про закупівлю:	323 745,00 UAH
Найменування замовника:	Військова частина A2339
Категорія замовника:	Замовник, що здійснює закупівлі для потреб оборони
Ідентифікаційний код замовника в ЄДР:	07848549
Місцезнаходження замовника:	29026, Україна, Хмельницька область, місто Хмельницький, вулиця В. Чорновола, 122
Найменування (для юридичної особи) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичної особи) учасника, з яким укладено договір про закупівлю:	ТОВ "БЛАНІДАС"
Ідентифікаційний код учасника в ЄДР або реєстраційний номер облікової картки платника податків або серія та номер паспорта (для фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та офіційно повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті) постачальника товарів, виконання робіт чи надавача послуг:	36423868
Місцезнаходження (для юридичної особи) або місце проживання (для фізичної особи) учасника, з яким укладено договір про закупівлю, номер телефону:	01015, Україна, м. Київ, місто Київ, ВУЛИЦЯ ДОБРОВОЛЬЧИХ БАТАЛЬЙОНІВ, будинок 17 , тел.: +380632332057
Вид предмета закупівлі:	Товари

Назва предмета закупівлі:

57969 -Дезінфікуючий засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук, швидкої дезінфекції невеликих за площею об'єктів «Лонгсерт ультра (Longsept ultra)» або еквівалент 1. Безбарвний розчин, готовий до використання. 2. Діючі речовини, мас. %: 75,0 етанол; 2,0 хлоргексидин диглюконат. 3. У засобі не повинно міститися: інших спиртів, ЧАС, гуандіани, гіперену, пропанолу-1, пропанолу-2, феноксетанолу, феноксипропанолу, ПГМГ, бензалколію хлориду, перекису, 5. pH 7,0±1,5од. 6. Мас антимікробної активності щодо грампозитивних і грамнегативних бактерій (вкл. збудників внутрішньоклітинних інфекцій), мікобактерій туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синіогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), сальмонелу та інші антибіотикорезистентні бактерії (відповідає Європейським стандартам EN 14561), вірусів (вкл. парентеральні віруси гепатити (A, B, C), вірус СНД (BVI), папова-, адено-, поліома-, поліо-, коро-, рота-, ентеро-, ваксинаційвірус, вірус лихоманки Ебола, SARS, вірус герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(H5N1), вірус «свиного грипу» А(H1N1) тощо (відповідає Європейським стандартам EN 14476)), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозу, дерматомикозів, трихофітії) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)). 7. Призначення: 8. Гігієнічна дезінфекція: 3 мл – 30 с. 9. Хірургічна дезінфекція: 5-6 мл – 1,5 хв.; 10. Дезінфекція шкіри пацієнта: шкіру повністю двократно зволожити засобом від 15 сек до 10 хв.; 11. Санітарна обробка шкірних покривів, профілактична обробка шкіри ніг з метою профілактики грибових та ін. інфекцій: 3 мл – 15 с.; 12. Швидкої дезінфекції поверхню, виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інших невеликих за розмірами об'єктів в екстрених (ургентних) ситуаціях: 20 мл – 30 с. 13. Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками). 14. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника при температурі від +5°С до +30°С. 15. Термін придатності засобу – 3 роки з дати виготовлення. 16. Наявність документа (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 та ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). 57969 -Дезінфікуючий засіб для гігієнічної та хірургічної обробки рук, швидкої дезінфекції невеликих за площею об'єктів «Лонгсерт ультра (Longsept ultra)» або еквівалент 1. Безбарвний розчин, готовий до використання. 2. Діючі речовини, мас. %: 75,0 етанол; 2,0 хлоргексидин диглюконат. 3. У засобі не повинно міститися: інших спиртів, ЧАС, гуандіани, гіперену, пропанолу-1, пропанолу-2, феноксетанолу, феноксипропанолу, ПГМГ, бензалколію хлориду, перекису, 5. pH 7,0±1,5од. 6. Мас антимікробної активності щодо грампозитивних і грамнегативних бактерій (вкл. збудників внутрішньоклітинних інфекцій), мікобактерій туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синіогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), сальмонелу та інші антибіотикорезистентні бактерії (відповідає Європейським стандартам EN 14561), вірусів (вкл. парентеральні віруси гепатити (A, B, C), вірус СНД (BVI), папова-, адено-, поліома-, поліо-, коро-, рота-, ентеро-, ваксинаційвірус, вірус лихоманки Ебола, SARS, вірус герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(H5N1), вірус «свиного грипу» А(H1N1) тощо (відповідає Європейським стандартам EN 14476)), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозу, дерматомикозів, трихофітії) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)). 7. Призначення: 8. Гігієнічна дезінфекція: 3 мл – 30 с. 9. Хірургічна дезінфекція: 5-6 мл – 1,5 хв.; 10. Дезінфекція шкіри пацієнта: шкіру повністю двократно зволожити засобом від 15 сек до 10 хв.; 11. Санітарна обробка шкірних покривів, профілактична обробка шкіри ніг з метою профілактики грибових та ін. інфекцій: 3 мл – 15 с.; 12. Швидкої дезінфекції поверхню, виробів медичного призначення, у тому числі інструментів, рукавичок та інших невеликих за розмірами об'єктів в екстрених (ургентних) ситуаціях: 20 мл – 30 с. 13. Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками). 14. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника при температурі від +5°С до +30°С. 15. Термін придатності засобу – 3 роки з дати виготовлення. 16. Наявність документа (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 та ISO 14001, ISO 22000 (наявність копії сертифікату виробника). 57969 -Дезінфікуючий засіб для маркування операційного поля та швів «Скін-лєз преміум клінік», або еквівалент 1. Діюча речовина, мас. %: 70,0 спирту ізопропільового. 2. Засіб випускається у вигляді готової до застосування помаранчевої рідини з помірним запахом діючої речовини. 3. pH засобу 5,5±1,5од. 4. У складі засобу повинно бути не більше однієї діючої речовини. 5. В складі не повинно міститися – етанол, 1-пропанол, феноксетанол, феноксипропанол, хлоргексидин, гуандіани, ПГМГ, ЧАС, перекис, бензалколію хлорид. 6. Мас бактеріцидні властивості (вкл. Mycobacterium tuberculosis, M. terrae, (відповідає Європейським стандартам EN14348), а також Escherichia coli, Enterococcus faecalis, e coli (EHEC), Vancomycin-Resistant Enterococci (VRE), Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, MRSA, Staphylococcus epidermidis, Salmonella typhi, Salmonella choleraesuis, Salmonella enteritidis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Shigella dysenteriae, Streptococcus pyogenes (відповідають Європейським стандартам EN 1276, EN 14561), BVDV (Bovine Viral Diarrhea Virus), збудників особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії, вірулідиї (включаючи парантеральні гепатити (HBV/HCV) та HIV, герпес, грип, паратрип, активність проти А (H5N1), А (H1N1) підтверджує безпечність DVM/RKI, SARS, лихоманка Ебола, рота-, коро-, нанта-, вакцинні, адено-, ентено-, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси відповідно Європейським стандартам EN 14476)), фузидициди (у т.ч. по відношенню до грибів виду Candida, збудника дерматомикозів та пліснявих грибів Aspergillus niger (відповідають Європейським стандартам EN 1650, EN 13624) властивості. 7. Призначення: 8. Хірургічна дезінфекція: на сухі чисті руки і передпліччя за допомогою літнього дозуючого пристрою нанести 2 поріжки мас 1 мл засобу, витирати засіб протягом 1,5 хвилини. 9. Передопераційна обробка шкіри пацієнта: шкіру повністю зволожити засобом – від 15 сек до 10хв. 10. Засіб проявляє високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові. 11. Засіб забезпечує антисептичний дію. 12. Засіб володіє пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин. 13. Засіб забезпечує зникаючею оцінку після, сприяє ефективному приляпанню хірургічної пов'язки. 14. Засіб не виявляє кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотоксичних, тератогенних і канцерогенних). 15. Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника при температурі від +5°С до +35°С. 16. Термін придатності засобу – 5 років з дати виготовлення. 17. Наявність рестраційних документів: копії інструкцій, висновку ДСЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифіката або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалента надають 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). 47631 -Дезінфікуючий засіб для дезінфекції поверхню, дезінфекції, дотерилізаційного очищення, стерилізації виробів медичного призначення «Бланадас Актив», або еквівалент 1. Засіб з наступним складом: діючі речовини: додецилсульфопропілтанамін (1,3-пропандіамін) – 15,0-20,0%, аклілдиметилбензалколію хлорид – 10,0-15,0%. 2. Язвлять особю однорідну прозору концентровану рідину зі слабким ароматичним запахом, яка добре розчиняється у воді. 3. Показник активності іонів водню рН 1,0 ± 0,5 водного розчину становить 8,5-10,5. 4. Маса здатність не менше 85%. 5. Мас антимікробної активності у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньоклітинних інфекцій, мікобактерій туберкульозу), Mycobacterium avium та Mycobacterium Terrae, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синіогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), сальмонелу дифтерії, шигели, клебсієли, легіонелі, лептоспирі, ієрсії, коринєобактерії, менингококи, та інші види бактерій Listeria monocytogenes, Enterococcus faecalis, E. Faecium, Klebsiella spp. (у т.ч. K. Pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Asciobacter baumannii, Streptococcus spp. (у т.ч. Streptococcus spp., Streptococcus S. Pyogenes, S. Pneumoniae, S. Mutans, e та S. Group), Clostridium spp., Clostridium difficile, Clostridium sporogenes), збудника особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших вірусів (вкл. парентеральні віруси гепатити (B, C), вірус гепатиту А, вірус СНД (BVI), папова-, адено-, поліома-, поліо-, коро-, рота-, ентеро-, вакцинні віруси, віруси ЕCHO, Коксаки, віруси кори, коро- COVID-19, SARS, вірус герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(H5N1), вірус «свиного грипу» А(H1N1), вірус Ебола (XBBE), Zika, патогенних грибів (вкл. збудників кандидозу, дерматомикозів, трихофітії, Aspergillus гриби, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)), споридій властивості (B subtilis, B anthracis, сибрика), засіб має ошвидні властивості проти збудників паразитарних захворю (вкл. ошвидні паразити, яєць і личинок гельмінтів, гостриків) (відповідає Європейським стандартам EN 13624, EN 13727, EN 13697, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615, EN 13704). 7. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних та гонадотоксичних властивостей. 8. Після дезінфекції розчинний засобу має місце залишково (пролонгована) дію. 9. Призначення: 10. проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань; 11. дезінфекція, смущення процесів дезінфекції і дотерилізаційного очищення і стерилізації усіх видів виробів медичного призначення (вкл. термостабільні інструменти, жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них); 12. дезінфекція високого рівня гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них; 13. дезінфекція поверхню методом «двох шдер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; 14. дезінфекція поверхню методом розливання за допомогою туманогенератора при нормі витрати робочого розчину не більше 30 мл/м²; 15. дезінфекція обличчя в процесі прибирання в автоматичній пральній машині. 16. Термін придатності робочих розчинів засобу – 16 днів за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 17. Робочі розчини засобу для дотерилізаційного очищення виробів медичного призначення можна використовувати багаторазово протягом терміну їх придатності за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину (помутніння, поява пластівців тощо). 18. Кількість з робочого розчину для дезінфекції поверхню, ВМП, сан.тех.обладнання при кишкових, крпальних інфекціях бактеріальної етіології, при збудниках ВПІ (не забруднених) не менше 4000 л, при вірусних – 2000 л. 19. Кількість з робочого розчину для дезінфекції поверхню, ВМП, сан.тех.обладнання при особливо-небезпечних інфекціях (окремий розкил дезінфекції в інструкції) не менше 1000 л 20. Кількість з робочого розчину для дезінфекції, пошадної з дотерилізаційним очищенням ВМП не менше 1000 л, не менше 200 л для швидкої дезінфекції, при туберкульозі не менше 333 л. 21. У засобі не повинно міститись хлорид, аладегіди, кислот, ферментів, ПГМГ, спиртів та їх похідні, барвників та ароматизаторів. 22. 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°С до +40°С. 23. Гарантійний термін зберігання – 36 місяців з дати виробництва. 24. Наявність рестраційних документів: копії інструкцій, висновку ДСЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифіката або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалента надають порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. 47631 -Дезінфікуючий засіб для обробки поверхню, ВМП, знезараження медичних відходів та медичних виробів одноразового використання «Бланадас 300» (таблетки), або еквівалент 1. Діюча речовина, мас. %: 80,5 натрієва сіль дихлорізоацетурової кислоти. 2. Засіб випускається у вигляді таблеток розчинного виду, вагою 2,2±0,1 г, які добре самостійно розчиняються у воді (протягом 2-3 хв) або granul. 3. При розчинненні однієї таблетки у воді виділяється 1,6±0,05 г активного хлору (не менше 50%). 4. pH 6-7од. 5. Мас активність по відношенню до збудників внутрішньоклітинних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз (атестовані відповідно з Європейським стандартам EN 14561, EN 14348)), псевдотуберкульоз, дизентерію, легіонельоз, туляремію, чуму, холеру, коліти, ентерити, гастроентерити, черевний тиф, паратифи, кластериди, мультирезистентний стафілокок (MRSA),протей, шигели, Helicobacter pylori, клебсієли, ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), сальмонеллозу, дифтерію, скарлатину, коклюш, стрептококи, менингококову інфекцію, кору, інфекції, викликані синіогнійною паличкою тощо), вірусів (включаючи гепатити А, парентеральні віруси гепатити (B, C), вірус СНД (BVI), герпес, грип, паратрип, рота-, поліо(помієлітні), папова-, ентеровіруси (в т.ч. Коксаки, ЕCHO), хантавіруси, ваксинаційну, аденовірус, вірус Avian Influenza («пташиний гри»), SARS («гріпична пневмонія»), вірус «свиного грипу» А(H1N1), респіраторно-синцитіальні, риновіруси, ротавіруси та аденовіруси інфекцій(атестовано відповідно з Європейським стандартам EN 14476)) і грибів (кандидозу, дерматомикозів, трихофітії, A.підерілієвія грибки) (атестовані відповідно з Європейським стандартам EN 13624), спор (B.subtilis, B.anthraxis, сибрика) (атестовані відповідно з Європейським стандартами EN 13704), засіб має ошвидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ошист 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 гострості токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введених в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, а у разі інгаляційного впливу (у вигляді пари) та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу малотоксичних речовин. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 7. Призначення: 8. Поточне, заключне, генеральне прибирання; 9. Дезінфекція смущення з дотерилізаційним очищенням корисністостей виробів медичного призначення. 10. Знезараження води при нецетрализованому водопостачанні; 11. Знезараження смістолей для зберігання води; 12. Знезараження води в плавальних басейнах; 13. Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці. 14. Для дезінфекції та дезактивації аварійно-транспортної техніки, транспорту, оброблення та вивільнення техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об'єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхню, обладнання та апаратури, питної води в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження. 15. Знезараження стінних, коло, завантажання дезінфікуючих бар'єрів. 16. Термін зберігання робочого розчину дезінфікуючого засобу – 6 днів за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 17. Кількість з робочого розчину для дезінфекції поверхню з 1 кг засобу (табл.) не менше 4500 л при бактеріальних та вірусних інфекціях. 18. У засобі не повинна міститись трихлорізоацетурова к-та. 19. Засіб зберігають у тарі виробника за температури від -20°С до +30°С. 20. Гарантійний термін зберігання засобу – 5 років з дати виготовлення. 21. Наявність рестраційних документів: копії інструкцій, висновку ДСЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифіката або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалента надають 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). 41551 -Дезінфікуючий засіб для гігієнічної дезінфекції рук «Бланадас софт дєз» або еквівалент 1. Діюча речовина, мас. %: 0,5 -5-хлор-2(2,4-дихлорфенок) фенола (триклозан) 2. Готовий до застосування мийний засіб у вигляді в'язкої рідини світло-зеленого кольору, або готової пінки без запаху або із легким запахом ароматизатора, має високі мийно-емулуючі та дезодоруючі властивості. 3. pH 5-7,5 од. 4. Засіб володіє вираженою протимікробною активністю відносно грампозитивних та грамнегативних бактерій (включаючи грампозитивних і грамнегативних бактерій (вкл. збудників внутрішньоклітинних інфекцій, мікобактерій туберкульозу), Mycobacterium avium та Mycobacterium Terrae, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синіогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), сальмонелу дифтерії, шигели, клебсієли, легіонелі, лептоспирі, ієрсії, коринєобактерії, менингококи, та інші види бактерій Listeria monocytogenes, Enterococcus faecalis, E. Faecium, Klebsiella spp. (у т.ч. K. Pneumoniae), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Asciobacter baumannii, Streptococcus spp. (у т.ч. Streptococcus spp., Streptococcus S. Pyogenes, S. Pneumoniae, S. Mutans, e та S. Group), Clostridium spp., Clostridium difficile, Clostridium sporogenes), збудника особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших вірусів (вкл. парентеральні віруси гепатити (B, C), вірус гепатиту А, вірус СНД (BVI), папова-, адено-, поліома-, поліо-, коро-, рота-, ентеро-, вакцинні віруси, віруси ЕCHO, Коксаки, віруси кори, коро- COVID-19, SARS, вірус герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(H5N1), вірус «свиного грипу» А(H1N1), вірус Ебола (XBBE), Zika, патогенних грибів (вкл. збудників кандидозу, дерматомикозів, трихофітії, Aspergillus гриби, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624)), споридій властивості (B subtilis, B anthracis, сибрика), засіб має ошвидні властивості проти збудників паразитарних захворю (вкл. ошвидні паразити, яєць і личинок гельмінтів, гостриків) (відповідає Європейським стандартам EN 13624, EN 13727, EN 13697, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN 16615, EN 13704). 7. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних та гонадотоксичних властивостей. 8. Після дезінфекції розчинний засобу має місце залишково (пролонгована) дію. 9. Призначення: 10. проведення поточної, заключної, профілактичної дезінфекції та генеральних прибирань; 11. дезінфекція, смущення процесів дезінфекції і дотерилізаційного очищення і стерилізації усіх видів виробів медичного призначення (вкл. термостабільні інструменти, жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них); 12. дезінфекція високого рівня гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них; 13. дезінфекція поверхню методом «двох шдер» при нормі витрати робочого розчину не більше 15мл/м²; 14. дезінфекція поверхню методом розливання за допомогою туманогенератора при нормі витрати робочого розчину не більше 30 мл/м²; 15. дезінфекція обличчя в процесі прибирання в автоматичній пральній машині. 16. Термін придатності робочих розчинів засобу – 16 днів за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 17. Робочі розчини засобу для дотерилізаційного очищення виробів медичного призначення можна використовувати багаторазово протягом терміну їх придатності за умови відсутності зміни зовнішнього вигляду розчину (помутніння, поява пластівців тощо). 18. Кількість з робочого розчину для дезінфекції поверхню, ВМП, сан.тех.обладнання при кишкових, крпальних інфекціях бактеріальної етіології, при збудниках ВПІ (не забруднених) не менше 4000 л, при вірусних – 2000 л. 19. Кількість з робочого розчину для дезінфекції поверхню, ВМП, сан.тех.обладнання при особливо-небезпечних інфекціях (окремий розкил дезінфекції в інструкції) не менше 1000 л 20. Кількість з робочого розчину для дезінфекції, пошадної з дотерилізаційним очищенням ВМП не менше 1000 л, не менше 200 л для швидкої дезінфекції, при туберкульозі не менше 333 л. 21. У засобі не повинно міститись хлорид, аладегіди, кислот, ферментів, ПГМГ, спиртів та їх похідні, барвників та ароматизаторів. 22. 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°С до +40°С. 23. Гарантійний термін зберігання – 36 місяців з дати виробництва. 24. Наявність рестраційних документів: копії інструкцій, висновку ДСЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифіката або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалента надають порівняльну таблицю відповідності з посиланням на пункт або розділ в Інструкції запропонованого засобу. 47631 -Дезінфікуючий засіб для обробки поверхню, ВМП, знезараження медичних відходів та медичних виробів одноразового використання «Бланадас 300» (таблетки), або еквівалент 1. Діюча речовина, мас. %: 80,5 натрієва сіль дихлорізоацетурової кислоти. 2. Засіб випускається у вигляді таблеток розчинного виду, вагою 2,2±0,1 г, які добре самостійно розчиняються у воді (протягом 2-3 хв) або granul. 3. При розчинненні однієї таблетки у воді виділяється 1,6±0,05 г активного хлору (не менше 50%). 4. pH 6-7од. 5. Мас активність по відношенню до збудників внутрішньоклітинних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз (атестовані відповідно з Європейським стандартам EN 14561, EN 14348)), псевдотуберкульоз, дизентерію, легіонельоз, туляремію, чуму, холеру, коліти, ентерити, гастроентерити, черевний тиф, паратифи, кластериди, мультирезистентний стафілокок (MRSA),протей, шигели, Helicobacter pylori, клебсієли, ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), сальмонеллозу, дифтерію, скарлатину, коклюш, стрептококи, менингококову інфекцію, кору, інфекції, викликані синіогнійною паличкою тощо), вірусів (включаючи гепатити А, парентеральні віруси гепатити (B, C), вірус СНД (BVI), герпес, грип, паратрип, рота-, поліо(помієлітні), папова-, ентеровіруси (в т.ч. Коксаки, ЕCHO), хантавіруси, ваксинаційну, аденовірус, вірус Avian Influenza («пташиний гри»), SARS («гріпична пневмонія»), вірус «свиного грипу» А(H1N1), респіраторно-синцитіальні, риновіруси, ротавіруси та аденовіруси інфекцій(атестовано відповідно з Європейським стандартам EN 14476)) і грибів (кандидозу, дерматомикозів, трихофітії, A.підерілієвія грибки) (атестовані відповідно з Європейським стандартами EN 13624), спор (B.subtilis, B.anthraxis, сибрика) (атестовані відповідно з Європейським стандартами EN 13704), засіб має ошвидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ошист 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 гострості токсичності згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введених в шлунок належить до 3 класу помірно небезпечних речовин, а у разі інгаляційного впливу (у вигляді пари) та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу малотоксичних речовин. Не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 7. Призначення: 8. Поточне, заключне, генеральне прибирання; 9. Дезінфекція смущення з дотерилізаційним очищенням корисністостей виробів медичного призначення. 10. Знезараження води при нецетрализованому водопостачанні; 11. Знезараження смістолей для зберігання води; 12. Знезараження води в плавальних басейнах; 13. Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці. 14. Для дезінфекції та дезактивації аварійно-транспортної техніки, транспорту, оброблення та вивільнення техніки, зброї, обладнання фортифікаційних споруд, об'єктів капітального будівництва, місцевості, дорожнього покриття, захисного одягу та взуття, ЗІЗ, поверхню, обладнання та апаратури, питної води в умовах радіоактивного, хімічного і біологічного зараження. 15. Знезараження стінних коло, завантажання дезінфікуючих бар'єрів. 16. Термін зберігання робочого розчину дезінфікуючого засобу – 6 днів за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. 17. Кількість з робочого розчину для дезінфекції поверхню з 1 кг засобу (табл.) не менше 4500 л при бактеріальних та вірусних інфекціях. 18. У засобі не повинна міститись трихлорізоацетурова к-та. 19. Засіб зберігають у тарі виробника за температури від -20°С до +30°С. 20. Гарантійний термін зберігання засобу – 5 років з дати виготовлення. 21. Наявність рестраційних документів: копії інструкцій, висновку ДСЕ, витяг з державного реєстру або довідку з наданням номеру та дати реєстрації, копію сертифіката або паспортів якості, гарантійні листи виробника або представника, які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. В разі надання еквівалента надають 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).

Код за Єдиним закупівельним словником:

DK 021-2015:24450000-3: Агрохімічна продукція

Назва номенклатурної позиції предмета закупівлі

Код згідно з Єдиним закупівельним словником, по найбільшій кількості лотів номінальній оцінці предмета закупівлі	Кількість лотів або обсяг закупівельних послуг, що надаватимуться	Місце поставки товарів, послуг, виконання робіт чи надання послуг	Строк поставки товарів, послуг, виконання робіт чи надання послуг
--	---	---	---

