

**ОБҐРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК  
ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ, РОЗМІРУ БЮДЖЕТНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ ТА/АБО  
ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ.**

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 11 жовтня 2016 р. №710 «Про ефективне використання коштів» (у редакції постанови Кабінету Міністрів від 16 грудня 2020 р. № 1266) надається обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі.

*Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб його категорія:*

Найменування: ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «ІНСТИТУТ СТОМАТОЛОГІЇ ТА ЩЕЛЕПНО-ЛИЦЕВОЇ ХІРУРГІЇ НАЦІОНАЛЬНОЇ АКАДЕМІЇ МЕДИЧНИХ НАУК УКРАЇНИ »

Код ЄДРПОУ: 02012102

**Назва предмета закупівлі** із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): ДК 21:2015 -24450000-3 Агрохімічна продукція (Дезинфекційні засоби).

Вид процедури закупівлі: Відкриті торги з особливостями

Ідентифікатор процедури закупівлі: UA-2024-02-21-008865-a

Очікувана вартість предмета закупівлі: 875321,15 грн.

**Обґрунтування очікуваної вартості:** Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі обумовлено загальнодоступною інформацією 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, рекламі, прайс-листах, в електронній системі закупівель "Prozorro" та на аналогічних торговельних електронних майданчиках, дані спеціалізованих інформаційно-аналітичних видань, офіційних статистичних видань, в тому числі іноземних, тощо). Інформацію, отриману шляхом проведення запиту потенційним постачальникам щодо ціни та можливості поставки відповідного товару в зазначені терміни.

**Розмір бюджетного призначення:** 875321,15грн, згідно кошторису на 2024рік.

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

№	Назва засобу	Вимоги до технічних характеристик	Одиниця виміру	Кількість
1	2	3	4	5
1.	Дезинфекційний засіб "ГРІН ЛАЙН БАЗІК", 1000 мл або еквівалент	1. Для приготування робочого розчину має бути можливість використовувати водопровідну воду кімнатної температури. 2. Діючі речовини: суміш ЧАС/четвертинних амонійних сполук не більше 15%, додецилдипропілентриамін не більше 1 %, полігексаметиленгуанідин гідрохлорид – не більше 2%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.	штука	271

		<p>3. Має протимікробні властивості щодо грамозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи <i>S. aureus</i>, <i>E. coli</i>, <i>P. aeruginosa</i>, MRSA; віруліцидні, включаючи аденовіруси, герпес, поліовіруси, коксаки; фунгіцидні, спороцидні та овоцидні властивості.</p> <p>4. Засіб призначений: для проведення поточної і заключної дезінфекції, генеральних прибирань, профілактичної дезінфекції при збудниках кишкових та крапельних інфекцій бактеріальної (включаючи туберкульоз), вірусної та грибової етіології у вогнищах інфекційних захворювань та закладах охорони здоров'я, для дезінфекції і миття сміттєпроводів, контейнерів та інших ємностей для сміття, дезінфекції взуття із гуми, пластику та інших полімерних матеріалів з метою профілактики інфекцій грибової етіології(дерматофітії).</p> <p>5. Засіб розфасований по 1000 мл.</p>		
2.	Дезінфекційний засіб "ТЕРРА ЛАЙН ПЛЮС", 1000 мл або еквівалент	<p>1. Серед діючих речовин має бути відсутній хлор, спирт, перекис водню, альдегід.</p> <p>2. Діючі речовини: суміш ЧАС/четвертинні амонійні сполуки не менше – 8,0%, додецилдіпропілентриамін/ додецилдіпропілентриамін у проміжку 1 – 2 %; полігексаметиленгуанідин гідрохлорид не більше 2,0 %. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>3. Сфера застосування:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- можливість застосовувати для проведення поточної і заключної дезінфекції, генеральних прибирань,</li> <li>- можливість дезінфекції виробів медичного призначення,</li> <li>- можливість застосовувати для боротьби з пліснявими грибами/пліснявою.</li> </ul> <p>4. Засіб повинен мати протимікробні властивості щодо грамнегативних та грамозитивних бактерій; віруліцидні властивості, включаючи гепатити (В, С), вірусу ВІЛ/СНІДу, грипу, а також фунгіцидні властивості проти збудників патогенних грибів роду <i>Candida</i>, пліснявих грибів;</p> <p>5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл.</p>	штука	271
3.	Засіб дезінфекційний "БЛЮ ЛАЙН ЛАЙТ", 1000 мл або еквівалент	<p>1. Готовий до застосування засіб.</p> <p>2. У складі засобу є не більше однієї діючої речовини.</p> <p>3. Діюча речовина засобу ізопропіловий спирт не більше 70,0%.</p> <p>4. Має бактерицидні, віруліцидні та фунгіцидні властивості.</p> <p>5. Засіб має бути розфасований по 1000 мл.</p>	банка	143
4.	Дезінфекційний	1. Діюча речовина: натрієва сіль	упак.	1210

	й засіб "Ред Лайн Актив", банка, 1 кг, таблетки або еквівалент	дихлорізоціанурової кислоти не менше 83%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 2. Засіб у вигляді таблеток. 3. Призначення засобу для дезінфекції/або дезінфекції та одночасного миття поверхонь приміщень, в тому числі підлога, стіни. 4. Засіб має антимікробні властивості: бактерицидні (включаючи збудників туберкульозу), віруліцидні (включаючи гепатити А, В, С), фунгіцидні. 5. Фасування - банка 1 кг.		
5.	Засіб дезінфекційний "ГРІН ЛАЙН ЕНЗИМ", 1000 мл або еквівалент	1. Засіб для передстерилізаційного/достерилізаційного очищення, що має бути підтверджено інструкцією із застосування засобу від виробника. 2. Діючі речовини: Суміш ЧАС- не більше 0,09% з протеазою не більше 1,6% та ліпазою не більше 0,6% або протеолітичні ферменти (савіназа та алкалаза) не більше 6%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 3. Засіб має бути розфасований по 1000 мл. 4. Гарантійний термін придатності/зберігання за дотримання умов зберігання у герметичному пакуванні виробника – не менше 3 років з дати виробництва, що має бути підтверджено інструкцією із застосування засобу від виробника.	штука	432
6.	Дезінфекційний засіб "СЕРВЕТКИ БЛЮ ЛАЙН ЕФЕКТ", упаковка 100 - 120 шт. або еквівалент	1. Серветки з нетканого матеріалу/полотна, просочені спиртовмісним розчином. 2. Склад засобу/розчину, яким просочені серветки має містити не менше 69,0 % етилового спирту. 3. Сфера застосування: - можливість застосовувати для протирання обладнання/очищення невеликих за площею поверхонь. 4. Спектр антимікробної дії: притаманні протимікробні властивості/виявляє пролонговану бактерицидну дію щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи збудників гепатитів В, С; фунгіцидні. 5. Пакування - по 100 - 120 шт. в упаковці .	штука	8
7.	Засіб дезінфекційний "БЛЮ ЛАЙН СОФТ", 1000 мл або еквівалент	1. Готовий до застосування засіб. 2. Вміст діючих речовин: феноксіетанол/2-феноксіетанол не менше - 1,5 %. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 3. Застосовується для гігієнічної дезінфекції шкіри рук медичного та обслуговуючого персоналу. 4. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл.	штука	490

8.	Дезінфекційний засіб "БЛЮ ЛАЙН ЕФЕКТ", 1000 мл або еквівалент	<p>1. Випускається у вигляді прозорої рідини.</p> <p>2. У складі діючих речовин засобу має бути: спирт етиловий не менше 69 %, спирт н-пропіловий не менше 4%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>3. Можливість проведення дезінфекції шкіри рук хірургів та медичного персоналу, що має бути підтверджено інструкцією із застосування засобу від виробника.</p> <p>4. Засобу притаманні протимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій (у т.ч. збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій), що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника</p> <p>5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл.</p> <p>6. Гарантійний термін придатності за дотримання умов зберігання у герметичному пакуванні виробника не менше 3 років з дати виготовлення, що має бути підтверджено інструкцією із застосування засобу від виробника.</p>	штука	2
9.	Дезінфекційний засіб "ГРІН ЛАЙН УЛЬТРА", 500 мл або еквівалент	<p>1. Готовий до застосування засіб.</p> <p>2. Склад діючих речовин: спирт етиловий не менше - 59,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 4,0%; спирт ізопропіловий – не менше 4,0%; феноксіетанол у проміжку 0,05 - 0,15%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.</p> <p>3. Сфера застосування:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- швидкою у часі дезінфекції невеликих за площею та важкодоступних поверхонь приміщень;</li> <li>- можливість просочування серветок одноразового використання.</li> </ul> <p>4. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості проти грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA (мультирезистентний стафілокок) та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи збудників поліовірусних, норовірусних, ротавірусних, аденовірусних, риновірусних, герпесвірусних інфекцій, збудників гепатитів А, В і С, SARS (атипової пневмонії), збудників грипу, у т.ч. "свинячого грипу" А(Н1N1), "пташиного грипу" А(Н5N1), парагрипу та інших респіраторних вірусних інфекцій; фунгіцидні (щодо грибів роду Candida) властивості.</p> <p>5. Засіб повинен бути розфасований по 500 мл.</p>	штука	255

*\*У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент). При цьому, запропонований учасником еквівалент*

*товару за своїми медико-технічними характеристиками повинен бути не гіршим ніж встановлено згідно з умовами цієї тендерної документації.*

Закупівля даного виду товару обґрунтована своїми якісними та технічними характеристиками, які найбільше відповідають вимогам та потребам замовника. Обґрунтування необхідності посилання на конкретну торгову марку (виробника тощо) — замовник здійснює закупівлю товару із встановленням посилань на торгову назву конкретного виробника, оскільки таке посилання є необхідним для здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та технічними характеристиками найбільше відповідатиме вимогам та потребам замовника. Тому для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії, ефективності та пропорційності, замовником було прийнято рішення провести закупівлю саме даного товару.

Загальні вимоги

Відповідність медико-технічних вимогам повинна бути обов'язково підтверджена офіційними даними виробника (учасники надають *копії сертифікатів якості або інших документи, завірені підписом та печаткою\*\* учасника*).

Запропоновані Учасником деззасоби повинні бути зареєстровані в Україні у встановленому законодавством порядку (учасники надають *копії свідоцтв про державну реєстрацію або інші документи щодо підтвердження реєстрації засобів, передбачені чинним законодавством України, завірені підписом та печаткою\*\* учасника*).

Для підтвердження відповідності запропонованого товару медико-технічним вимогам Замовника, Учасники надають *копії методичних вказівок (інструкцій) на запропоновані засоби, завірені підписом та печаткою\*\* учасника*.

Учасники надають *гарантійний лист, що термін придатності засобів на момент поставки повинен складати не менше, ніж 70% від визначеного виробником для даної продукції, завіреним підписом та печаткою\*\* учасника*.

Учасники надають довідку у довільній формі про те, що запропонований Учасником товар буде доставлено із врахуванням екологічних вимог та заходів, спрямованих на захист довкілля згідно чинного законодавства.

У разі надання еквіваленту, для підтвердження відповідності запропонованого Учасником товару медико-технічним вимогам Замовника, у складі тендерної пропозиції необхідно надати *таблицю відповідності медико-технічним характеристикам, з обов'язковим посиланням на пункти та сторінки у методичних вказівках (інструкціях) засобу, що пропонується*. Обов'язково виділення іншим кольором в копії (-ях) технічного документу виробника, експлуатаційної документації усіх необхідних параметрів, які зазначені в медико - технічних вимогах .