

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.

« ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «ІНСТИТУТ СТОМАТОЛОГІЇ ТА ЩЕЛЕПНО-ЛИЦЕВОЇ ХІРУРГІЇ НАЦІОНАЛЬНОЇ АКАДЕМІЇ МЕДИЧНИХ НАУК УКРАЇНИ » 65026, Україна, Одеська область, м. Одеса, Рішельєвська,11, 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-2025-05-01-006723-a

Очікувана вартість предмета закупівлі: 712545,00грн.

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: 712545,00грн, згідно кошторису на 2025рік.

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. 3. Має протимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи S. aureus, E. coli, P. aeruginosa, MRSA; віруліцидні, включаючи аденовіруси, герпес,	штука	242

		поліовіруси, коксакі; фунгіцидні, спороцидні та овоцидні властивості. 4. Засіб призначений: для проведення поточної і заключної дезінфекції, генеральних прибирань, профілактичної дезінфекції при збудниках кишкових та крапельних інфекцій бактеріальної (включаючи туберкульоз), вірусної та грибкової 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 грибкової етіології(дерматофітії). 5. Засіб розфасований по 1000 мл.		
2.	Дезінфікуючі засоби для рук."ТЕРРА ЛАЙН ЕКСПРЕС" 100 0 мл або еквівалент	. У складі діючих речовини: спирт ізопропіловий не менше – 40,0%, спирт н-пропіловий не менше 25 %. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 3.Для гігієнічної дезінфекції шкіри рук медичного та обслуговуючого персоналу закладів охорони здоров'я різного профілю. 4. Засіб повинен мати протимікробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій; віруліцидні властивості, включаючи гепатити (В, С), вірусу ВІЛ/СНІДу, грипу, а також фунгіцидні властивості проти збудників патогенних грибів роду Candida, пліснявих грибів; 5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл.	штука	640
3.	Засіб дезінфекційний "БЛЮ ЛАЙН ЛАЙТ", 1000 мл або еквівалент	1. Готовий до застосування засіб. 2. У складі засобу є не більше однієї діючої речовини. 3. Діюча речовина засобу ізопропіловий спирт не більше 70,0%. 4. Має бактерицидні, віруліцидні та фунгіцидні властивості. 5. Засіб має бути розфасований по 1000 мл.	банка	656
4.	Дезінфекційний засіб "Ред Лайн Актив 1 кг, таблетки або еквівалент	1. Діюча речовина: натрієва сіль 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.	банка	52
5.	Засіб дезінфекційний	1. Серед діючих речовин має бути відсутній хлор, спирт, перекис водню, альдегід.	штука	242

	«Біо-Бріз» "1000мл, або еквівалент	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. 3. Сфера застосування: - можливість застосовувати для проведення поточної і заключної дезінфекції, генеральних прибирань, - можливість дезінфекції виробів медичного призначення, - можливість застосовувати для боротьби з пліснявими грибами/пліснявою. 4. Засіб повинен мати протимікробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій; віруліцидні властивості, включаючи гепатити (В, С), вірусу ВІЛ/СНІДу, грипу, а також фунгіцидні властивості проти збудників патогенних грибів роду Candida, пліснявих грибів; 5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл.		
6.	Дезінфікуючі засоби для рук."SOLNEKS PRO" 1000 мл або еквівалент	1. Готовий до застосування засіб. 2. Діючі речовини: ізопропанол у проміжку 68,0 – 71,0 %; н-пропанол у проміжку 6,0 – 8,0 %; етанол у проміжку 0,6 – 0,8 %. Показники цього пункту мають бути підтверджені витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів. 3.Можливість використовувати для дезінфекції гумових, латексних та поліпропіленових рукавичок на руках медичного персоналу під час роботи з потенційно інфікованим матеріалом. 4. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл.	штука	2
7.	Рідке мило «Solnex Galaxy» 1000мл або еквівалент	1. Засіб готовий до застосування. 2. Діючі речовини: Полігексаметиленгуанідин гідрохлорид від 0,1% до 1 %. (Показники цього пункту мають бути підтверджені витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів). 3. Застосування: Для гігієнічної дезінфекції рук. 4. Засіб розфасований по 1000 мл.	штука	324

*

**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.*

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

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

2. 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**).

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

4. 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**.

5. 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.

6. 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 .**