

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-2025-11-19-001747-a

Очікувана вартість предмета закупівлі: 163 922,00грн.

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 163 922,00грн, 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.	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, поліовіруси, коксакі; фунгіцидні, спороцидні та	пляшка	100

		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 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). 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.	пляшка	100
3.	Засіб дезінфекційний «Біо-Бріз» "1000мл, або еквівалент	1. Серед діючих речовин має бути відсутній хлор, спирт, перекис водню, альдегід. 2. Діючі речовини: суміш ЧАС/четвертинні амонійні сполуки не менше – 8,0%, додецилдіпропілентриамін/ додецилдіпропілентриамін у проміжку 1 – 2 %; полігексаметиленгуанідін 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;	пляшка	100

		5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл.		
4.	Дезінфікуючі засоби для рук. "SOLNEX 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.	пляшка	100
5.	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.	пляшка	2

**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 інших 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 .