

Обґрунтування

технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі
(відповідно до пункту 4¹ постанови КМУ від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

1. Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, його категорія:

Комунальне некомерційне підприємство «Житомирський обласний онкологічний диспансер» Житомирської обласної ради;

м.Житомир, вул..Фещенка-Чопівського, 24/4, 10002;

код за ЄДРПОУ – 01991470;

категорія замовника – комунальне некомерційне підприємство;

2. 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 і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):

3. «Код ДК 021:2015 – 24450000-3 Агрохімічна продукція (Дезінфекційні засоби)»

4. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2026-02-05-012551-a

5. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:
Технічні і якісні характеристики даного предмету закупівлі враховані в технічній специфікації до тендерної документації (Додаток 1.1). Обсяги визначено відповідно до потреби, обрахованої Замовником та обсягу фінансування.

6. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить **119 000,00** грн. що відповідає розміру бюджетного призначення, та впливає з урахування ціни даного предмету закупівлі на ринку, а також з мережі Інтернет.

7. Процедура закупівлі :

Застосовується процедура відкриті торги з особливостями.

(Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі – технічна специфікація)

ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ

№ п/п	Найменування товару	Вимоги до технічних характеристик	Од. вим	Кількість
1	Бодедекс форте або еквівалент Код НК024:20234 7631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	Засіб для перед стерилізаційного очищення ВМП (в т.ч. гнучких та жорстких ендоскопів, інструментів до них) 1.Склад засобу: неіонні та амфотерні поверхнево-активні речовини; інгібітор корозії; інші допоміжні речовини, вода. 2. Засіб повинен містити компоненти, що компенсують жорсткість води. 3. Засіб повинен добре розчиняти органічні забруднення, що важко видаляються (кров, білок, секреторні виділення організму, жирові забруднення, залишки рентгеноконтрастних середовищ, лікарських препаратів тощо). 4. Засіб повинен мати короткий режим очищення (до 5 хвилин). 5. Можливість застосування в ультразвукових ваннах та у всіх напівавтоматичних циркуляційних методах очищення. 6. Придатність до використання в комбінації з дезінфекційними засобом Корзолекс екстра. 7. Значення рН концентрату 7,5-8,5. 8. Засіб не має корозійних властивостей щодо виробів із нержавіючої сталі, алюмінію, міді, латуні, не пошкоджує вироби зі скла, натуральної гуми, синтетичних матеріалів. 9. Наявність Декларації про відповідність Технічному регламенту миючих засобів.	л	15
2	Секусепт Актів або еквівалент Код НК024:20234 7631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	1. Дезінфекційний засіб з мийними та очисними властивостями у вигляді порошку, при розчиненні якого утворюється розчин надощтової кислоти. 2. Засіб повинен містити в складі: пероксигідрат карбонату натрію (не менше 44,55%), тетраацетилетилендіамін (не менше 25,0%). 3. В якості діючої речовини засобу повинна бути надощтова кислота що утворюється при приготуванні робочого розчину у воді. 4. В робочому розчині максимальної рекомендованої концентрації за засобом (2 %) повинно міститись не менше 2000 ppm надощтової кислоти. 5. В складі засобу не повинні міститись альдегіди, гуанідини, ЧАС та аміни. 6. Робочі розчини засобу не повинні фіксувати білкові та інші органічні і неорганічні забруднення, ефективно видаляти неорганічні та органічні забруднення, включаючи білкові, жирові, залишки крові із зовнішніх поверхонь та внутрішніх каналів медичних виробів, гомогенізувати мокротиння та інші біологічні виділення. 7. Засіб повинен мати відмінні очисні властивості, не повинен спричиняти налипання на поверхнях та повинен	кг	66

мати повну сумісність з матеріалами всіх поверхонь виробів виготовлених з: всіх типів металів та сталі; полімерних матеріалів, таких як: поліетилен (PE), полівінілхлорид (PVC), поліамід (PA), плексиглас (поліметилметакрилат PMMA), поліпропілен (PP), полікарбонат (PC), полістірен (PS), акрил-нітрібутадієн-стирен (пластик ABS) та інші; еластомерів, таких як етилен-пропілен-дієн-каучук (EPDM) та інших видів каучуку, всі типи гуми (включно NR, FPM/FKM) та силікону; всіх типів скла, кахлю, дерева, акрилових матеріалів, всіх типів фарб та фарбований поверхонь, керамічних покриттів.

8. Засіб повинен мати рекомендації від виробників медичних виробів щодо можливості обробки засобом ендоскопічного обладнання ручним способом (таких як Olympus, Karl Storz, Fujinon).

9. Засіб повинен виявляти наступні мікробіологічні властивості: бактерицидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13727, EN 14561, повний спектр) по відношенню до *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*, *Proteus mirabilis*, а також збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мультирезистентних госпітальних штамів стафілококу (MRSA), *Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Streptococcus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus vulgaris*, *A. Baumannii*, *Helicobacter pylori*, збудників небезпечних та особливо небезпечних інфекцій (таких як збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу холери, чуми та інших) а також інших грампозитивних та грамнегативних бактерій згідно стандартів EN 13727, EN 14561; фунгіцидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 13624, EN 14562, повний спектр) по відношенню до *Candida albicans*, *Aspergillus niger*, *Aspergillus brasiliensis*, *Trichophyton mentagrophytes* та інших згідно стандартів EN 13624, EN 14562; віруліцидні властивості (протестовані згідно з Європейських стандартів EN 14476, стандартів EN 14476, EN 17111 повний спектр) по відношенню до: оболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 14476 – вакциніявірус, BVDV), таких як віруси герпеса, флавівіруси (такі як вірус гепатиту С, вірус Зіка та ін.), тогавіруси (такі як вірус краснухи), ретровіруси (такі як вірус імунодефіциту людини), ортоміковіруси (такі як віруси грипу А, В, С), філовіруси (такі як віруси Марбурга, Ебола), параміксовіруси (такі як віруси парагрипу 1-4, вірус ендемічного паротиту, вірус кору, респіраторно-синцітальний вірус RSV) та інші з даної групи; гепаднавіруси (такі як вірус гепатиту В), поксівіруси (такі як вакцинія вірус), коронавіруси та інші з даної групи; безоболонкових вірусів (тест-віруси згідно EN 17111 – норовірус (MNV), рота-, адено-, поліовірус, поліомавірус (SV40), таких як аденовіруси, ротавіруси, паповавіруси (віруси папіломи, поліомавіруси та ін.), каліцивіруси (норовіруси, такі як вірус Норволк), пікорнавіруси (ентеровіруси, включно з такими як вірус

гепатиту А, віруси Коксакі, ЕСНО-вірус поліовіруси, риновіруси та ін.), парвовіруси (такі як збудник інфекційної еритеми) та інші з даної групи; мікобактерицидні властивості (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню *Mycobacterium avium* згідно даних стандартів; туберкулоцидні властивості (протестовані згідно Європейських стандартів EN 14348 та EN 14563) по відношенню *Mycobacterium terrae*, згідно даних стандартів.

10. Робочі розчини засобу в концентраціях до 2% не повинні виявляти шкірно-подразнюючих та сенсibiliзуючих властивостей при одно- та багаторазовому нанесенні на шкіру.

11. Термін придатності та активності чистих робочих розчинів засобу повинен складати не менше 24 діб з моменту приготування. Повинна бути можливість багаторазового використання робочих розчинів.

12. Наявність бактерицидної дії згідно стандартів EN 13727, EN 14561, з мінімальною експозицією не більше ніж 5 хв.

13. Наявність противірусної дії згідно стандартів EN 14476, EN 17111 по відношенню до оболонкових та безоболонкових вірусів з мінімальною експозицією не більше ніж 10 хв.

14. Наявність туберкулоцидної, мікобактерицидної дії згідно стандартів EN 14348, EN 14563 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв.

15. Наявність спороцидної дії згідно стандарту EN 17126 з мінімальною експозицією не більше ніж 15 хв.

16. У засобу повинна бути можливість проведення процесів дезінфекції, передстерилізаційного очищення та передстерилізаційного очищення поєднаного з дезінфекцією (ручним і механізованим способом в установках ультразвукового очищення) всіх медичних виробів одноразового і багаторазового призначення (включаючи жорсткі і гнучкі ендоскопи та інструменти до них).

17. При проведенні дезінфекції суміщеної з передстерилізаційним очищенням розчинами засобу повинна бути наявна мінімальна експозицією не більше ніж 10 хв по режимам режимами, що забезпечують знищення бактерій, грибів та вірусів.

18. У засобу повинна бути передбачена можливість використання для дезінфекції з'ємних частин наркозно-дихальної апаратури.

19. У засобу повинна бути можливість хімічної стерилізації гнучких і жорстких ендоскопів та інструментів до них, а також інших термолабільних медичних виробів та медичних виробів і інструментів в ургентних ситуаціях та у випадках коли проведення стерилізації іншими методами не можливе.

20. Можливість утилізації відпрацьованих робочих розчинів без додаткового розведення та спеціальної підготовки для утилізації (додаткового розведення,

		<p>додавання допоміжних речовин, тощо).</p> <p>21. Засіб повинен бути розфасований у полімерні ємкості (відрах) по 6,0 кг з укомплектованою дозуючою чашко (1 шт).</p> <p>22. Гарантійний термін придатності засобу повинен складати не менше 2 років з дати виготовлення.</p> <p>23. Засіб повинен бути внесений до Державного реєстру дезінфекційних засобів.</p>		
--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--

Для запобігання придбання фальсифікату або неякісного товару, Учасник має надати оригінал або нотаріально засвідчену копію гарантійного листа виробника (дистриб'ютора, представництва, філії – якщо їх повноваження поширюються на територію України) в якому зазначено, про можливість поставки товару, який є предметом закупівлі (вказати номер оголошення про проведення процедури закупівлі, розміщеного на веб-порталі Уповноваженого органу з питань закупівель), у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією та пропозицією Учасника.

Учасник у складі тендерної пропозиції надає підписане технічне завдання (специфікація) за формою, викладеною в додатку 1.1 до тендерної документації.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника, для надання високоякісної медичної допомоги та збереження здоров'я населення, медичного персоналу, з метою здійснення якісного лікування/діагностування, а також з урахуванням вимог нормативних документів.

Посилання Замовником в найменуванні та/або технічних характеристиках на виробників (у разі наявності), торговельну марку (у разі наявності) або тип (у разі наявності), тощо – обумовлено в тому числі і наданням Учасникам загального уявлення про технічні характеристики чи складові Товару, який потрібен Замовнику.

Учасник, подаючи свою пропозицію, тим самим погоджується, що його тендерна пропозиція може бути відхилена в разі, якщо ним була надана недостовірна інформація щодо відповідності запропонованого ним товару технічним вимогам Замовника або товар, який представляється ним на торги, не відповідає технічним вимогам. Замовник для перевірки відповідності запропонованого Учасником товару може використовувати інформацію, розміщену в мережі Internet, в тому числі в електронній системі закупівель, офіційний сайт Виробника, тощо.

Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції.

У разі отримання достовірної інформації про невідповідність переможця процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв (якщо такі вимагались), підставам, установленим пунктом 47 Особливостей, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою при визначенні результатів процедури закупівлі (в тому числі технічні, якісні характеристики), замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника згідно пункту 44 Особливостей.

За підроблення документів, печаток, штампів та бланків, збут чи використання підроблених документів, печаток, штампів чи надання недостовірної інформації учасник торгів несе відповідну відповідальність.

Обґрунтування необхідності закупівлі:

Потреба у даному товарі формувалась у відповідності до потреби замовника, для надання високоякісної медичної допомоги та збереження здоров'я населення, медичного персоналу, здійснення якісного лікування/діагностування, а також з урахуванням вимог нормативних

документів. Технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі були зазначені виходячи з потреби та досвіду замовника, сфери використання та практичних рекомендацій лікарів.

Посилання Замовником в найменуванні та/або технічних характеристиках на виробників (у разі наявності), торговельну марку (у разі наявності) або тип (у разі наявності), тощо – обумовлено в тому числі і наданням Учасникам загального уявлення про технічні характеристики чи складові Товару.

Очікувана вартість предмета закупівлі була прорахована з урахуванням методики розрахунку очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом МЕРіТУ № 275 від 18.02.2020 та моніторингу цін аналогічних товарів на загальнодоступних Інтернет ресурсах (веб-портал з публічних закупівель, прозора маркет, сайти виробників, тощо).

Для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії та ефективності, Замовник прийняв рішення провести закупівлю саме такого товару.