

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 7 найменувань)»

4. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2026-02-09-013441-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 **680 000,00** 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	Засіб дезінфекційний "Бланідас 2000 експрес (Blanidas 2000 express)" Код НК024:20234 7631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	<ol style="list-style-type: none"> Засіб на основі суміші спиртів (спирт пропіловий 40,0±1,5%, спирт ізопропіловий 35,0±1,5%, та допоміжні речовини – алкіл(C12-C16) диметилбензиламоній хлорид, комплекс догляду за шкірою, запашка, дистильована вода до 100%. Засіб у вигляді готової до застосування рідини з характерним запахом спирту. Засіб має проявляти специфічну активність та ефективність: бактерицидну ,антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Escherichia coli, тощо; мікобактерицидну та туберкулоцидну - Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae; фунгіцидну, до патогенних грибів Candida albicans, Aspergillus niger, вірусулогічну : поліовірус, вірусів грипу типу А, збудники вірусних гепатитів, ротавірусів, вірусів ЕСНО, спороцидну, тощо. Призначення: <ul style="list-style-type: none"> - Гігієнічна дезінфекція (ДСТУ EN 1500) - Хірургічна дезінфекція (EN 12791) - Дезінфекція (антисептична обробка,) шкіри пацієнта - Санітарна обробка шкірних покривів, профілактична обробка шкіри ніг з метою профілактики грибкових та інших інфекцій - Швидка дезінфекція поверхонь Засіб зберігають в герметичному пакуванні виробника за температури не вище +30°C. Термін придатності засобу – не менше 3 років з дати виготовлення. Пакування: флакон 1000мл з дозуючим пристроєм;	шт	250
2	Засіб дезінфекційний «Скінцид (SKINCID)» для інтраопераційної обробки шкіри Код НК024:20234	<ol style="list-style-type: none"> Засіб помаранчевого (коричневого) кольору для інтраопераційної підготовки шкіри пацієнтів при хірургічних втручаннях, маркування операційного поля та обробки післяопераційних швів.. Діюча речовина, мас., %: спирт ізопропіловий не більше 70,0. хлоргексидин диглюконат – 2,0%, допоміжні речовини - ланолін, комплекс догляду за шкірою, та інш. Засіб проявляє специфічну активність та ефективність: бактерицидну (ДСТУ EN 13727,); мікобактерицидну та туберкулоцидну (ДСТУ EN 14348), фунгіцидну, дріжджоцидну (ДСТУ EN 13624), вірусулогічну (ДСТУ EN 14476), спороцидну. Високоєфективний проти транзиторної і резидентної 	шт	250

	7631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів	<p>мікрофлори, чим забезпечує якісну хірургічну обробку шкіри. Засіб проявляє високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові.</p> <p>5. Час експозиції становить не менше 15 с (s), якщо шкіра багата на сальні залози – не менше 10 хв (min).</p> <p>6. Засіб зберігають при температурі +5°C +35°C.</p> <p>7. Термін придатності засобу – 5 років з дати виготовлення</p> <p>Пакування: флакон 1000мл;</p>		
3	<p>Засіб дезінфікуючий «Бланідас Актив (Blanidas Active)»</p> <p>Код НК024:20234</p> <p>7631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів</p>	<p>1. Засіб на основі поєднання третинних амінів (додecilбіспропілентриамін (1,3-пропандіамін)) або 1,3-Пропандіамін,N-(3-амінопропіл)-N-додecil та ЧАСів(алкілдиметилбензиламоній хлорид або N,N-диметил-N-алкіл(C6-18)-бензолметанаміній хлорид). Загальна кількість діючих речовин в межах 25- 40%</p> <p>2. Робочі розчини засобу повинні мати гарні миючі властивості(миюча здатність не менше 85%).</p> <p>3. Засіб повинен мати бактерицидну активність, вкл.мікобактерії туберкульозу, збудників внутрішньолікарняних інфекцій та ОНІ, MRSA, легіонели, кластридії, сальмонели; вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, ВІЛ, герпесу, поліо-, корона-, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» А(Н5N1), вірус «свинячого грипу» А(Н1N1), фунгіцидну (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів) та плісняві гриби, спороцидні властивості.</p> <p>4. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Дезінфекція, суміщення процесів дезінфекції і достерилізаційного очищення і стерилізація усіх видів виробів медичного призначення (вкл. жорсткі, гнучкі ендоскопи та інструменти до них, термолабільні вироби) (ручним і механізованим способом в установках ультразвукового очищення) - Дезінфекція поверхні медичних апаратів, приладів та устаткування (в тому числі особливо чутливих приладів і апаратів наркозно-дихальної апаратури - Дезінфекція і одночасного миття поверхонь медичних приладів, апаратів і устаткування, при проведенні генеральних прибирань <p>5. Термін придатності робочих розчинів засобу – не менше 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>6. У засобі не повинно міститись хлору, кислот, ферментів, барвників та ароматизаторів.</p> <p>7. Гарантійний термін зберігання (придатності) - не менше 36 місяців з дати виробництва.</p> <p>8. Пакування: каністра 2500 мл</p>	шт	9
4	Засіб дезінфікуючий «Децид (DECID)»,	<p>1. Концентрований засіб в складі якого містяться : мас,%: суміш ЧАСів 15,0-25,0(бензалконіуму хлориду; дидецилдіметиламоніуму хлориду) або дидецилдиметил-амоній хлорид – 35,0; та спирту ізопропілового не більше 10,0) та інші допоміжні речовини.</p> <p>2. Робочі розчини засобу повинні володіти миючими,</p>	шт	400

	<p>Код НК024:20234 7631 Засіб дезінфікуюч ий для медичних виробів</p>	<p>дезодоруючими, змочувальними, емульгуючими властивостями, не пошкоджувати об'єкти, що виготовлені із корозійностійких і нестійких до корозії металів, термостабільних і термолабільних матеріалів, скла</p> <p>3. Засіб повинен мати бактерицидні властивості (вкл. <i>Mycobacterium tuberculosis</i>, <i>M. Terraе</i>) а також активність проти <i>Escherichia coli</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Klebsiella pneumonia</i>, <i>Staphylococcus aureus</i> MRSA, віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити (HBV/ HCV) та HIV, герпес, грип; фунгіцидні у т.ч. по відношенню до грибів роду <i>Candida</i>, збудників дерматомікозів та пліснявих грибів <i>Aspergillus niger</i>).</p> <p>4. Призначення: -для дезінфекції та суміщення процесів дезінфекції та достерилізаційного очищення виробів медичного призначення з термолабільних та термостабільних матеріалів, виробів медичного призначення (у тому числі жорстких та гнучких ендоскопів та медичних інструментів до них - для дезінфекції високого рівня гнучких ендоскопів та інструментів до них; - для дезінфекції кувезів у відділеннях неонатології; - стерилізації ВМП; - для поєднання дезінфекції і одночасного миття поверхонь медичних приладів, апаратів і устаткування (в тому числі особливо чутливих приладів і апаратів наркозно-дихальної апаратури, хірургічно-реанімаційних моніторів пацієнта, датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, рентгендіагностичних систем і комплексів, радіологічного і цифрового обладнання для діагностики, обладнання для комп'ютерної томографії, магнітно-резонансної томографії, ангиографічних систем, обладнання для ультразвукової діагностики тощо), предметів догляду хворих</p> <p>5. Термін придатності робочих розчинів засобу – не менше 14 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою.</p> <p>6. Гарантійний термін зберігання засобу - 5 років з дати виготовлення.</p> <p>7. Пакування: флакон 1000мл;</p>		
5	<p>Засіб дезінфікуюч ий «Бланідас Актив Ензим (Blanidas Active Enzyme)», Код</p>	<p>1. Засіб на основі поєднання ЧАСів та полігексаметиленгуанідину гідрохлориду.</p> <p>2. Діючі речовини, мас., %: алкілдиметилбензиламоній хлорид - не більше 12,0, полігексаметиленгуанідин гідрохлорид не менше 2,0, а також функціональні добавки, інгібітор корозії, наявність ферментів або ензимного комплексу: амілаза, протеаза і ліпаза.</p> <p>3. У складі засобу не повинні міститись: гліосаль, альдегіди, кислоти, перекис водню, феноксіпропанол, тощо.</p> <p>4. Засіб повинен мати бактерицидні властивості</p>	шт	200

	<p>НК024:20234 7631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів</p>	<p>,вкл.мікобактерії туберкульозу(М. Terraе,) збудників особливо-небезпечних інфекцій-чума,холера,туляремія, віруліцидні властивості (вкл. парантеральні вірусні гепатити (В, С), ВІЛ, герпесу, поліовіруси, корона-, віруси грипу, вірус А(Н5N1), вірус А(Н1N1), фунгіцидні властивості (вкл. збудників кандидозів, дерматомикозів) та плісняві гриби, спороцидні властивості.</p> <p>5. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для достерилізаційного очищення , дезінфекція, суміщена з достерилізаційним очищенням ВМП, гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них ручним та механічним способом; - ДВР гнучких та жорстких ендоскопів та інструментів до них - Стерилізація ВМП, ендоскопів та інструментів до них. - дезінфекції та миття різноманітних поверхонь медичних приладів, апаратури та устаткування, поверхонь та деталей особливо-чутливої апаратури (у т.ч. наркозно-дихальної, датчиків до ультразвукових діагностичних апаратів, комп'ютерної томографії, магнітно-резонансної томографії, слиновідсмоктуючих систем, <p>6. Термін придатності робочих розчинів - не менше 21 доби за умови їх зберігання у закритих ємностях.</p> <p>7. Термін придатності – 5 років з дати виробництва.</p> <p>Пакування: флакон 1000мл;</p>		
6	<p>Засіб дезінфікуючий "Госпісепт (Gospisept)"</p> <p>Код НК024:20234 7631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів</p>	<p>1. Засіб випускається порошкоподібному (гранульованому) вигляді або гранул в стіках (сошетах), вагою не менше 2,68г які добре розчиняються у воді.</p> <p>2. Діюча речовина, мас.%;, натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти в межах 84,5-85,5%</p> <p>3. Засіб має бактеріцидні (антимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, вкл. туберкульоз (М. Terraе), MRSA; віруліцидні властивості (вкл.гепатит А, парантеральні гепатити (В,С) , ВІЛ (СНІД), герпес, грип, А (Н5N1), А (Н1N1), корона-, ханта- адено- поліо- віруси,SARS; активний по відношенню до грибів роду Candida (кандидози), збудників дерматомикозів, пліснявих грибів, має овоцидні та спороцидні властивості.</p> <p>4. Засіб не виявляє мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних і канцерогенних властивостей.</p> <p>5. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Поточна, заключна та профілактична дезінфекція та генеральні прибирання; - Дезінфекція поверхонь, дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням корозійностійких виробів медичного призначення; - Знезараження ємностей для зберігання води; - Знезараження води в плавальних басейнах; - Дезінфекція овочів, фруктів, яєць птиці. - Знезараження стічних вод. <p>6. Термін зберігання робочого розчину дезінфекційного</p>	шт	200

		<p>засобу – не менше ніж 7 діб</p> <p>7. Можливість багаторазового використання робочого розчину</p> <p>8. У засобі не повинна міститись трихлорізоціанурова, янтарна к-та.</p> <p>9. Гарантійний термін зберігання засобу – не менше 5 років з дати виготовлення</p> <p>Пакування : Коробка не менше 370шт стіків (сошеток)</p>		
7	<p>Засіб дезінфікуючий «Неоцид (NEOCID)»</p> <p>Код НК024:2023 47631 Засіб дезінфікуючий для медичних виробів</p>	<p>1. Готовий до використання прозорий розчин</p> <p>2. Діючі речовини, мас, %: не більше 0,550 дидецилдиметиламонію хлориду; не менше 0,11 полігексаніду (полігексаметилен-бігуанідін гідрохлорид).</p> <p>3. Засіб може застосовуватись для дезінфекції предметів/виробів виготовлених зі скла та інших матеріалів нестійких до корозії та стійких до корозії, а також для поверхонь чутливих до спиртів (акрилове скло).</p> <p>4. Засіб має бактерицидні, туберкулоцидні, віруліцидні (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В,С), вірус (ВІЛ), грип, поліомієліт, ротавірусний гастроентерит), фунгіцидні властивості.</p> <p>5. Призначення: для дезінфекції та одночасного очищення</p> <ul style="list-style-type: none"> - виробів медичного призначення багаторазового використання - поверхонь медичного обладнання та устаткування (в тому числі в операційних та оглядових: столів, кушеток, - поверхонь особливо-чутливих апаратів (в т.ч. оптичних приладів, датчиків до апаратів ультразвукового обстеження, хірургічно-реанімаційних моніторів пацієнта, апаратів ШВЛ, тощо; - об'єктів в стоматологічних клініках та кабінетах (стоматологічні установки, стоматологічні крісла ,підлокітники та підголівники, наконечники, плювальниці, лампи <p>6. У засобі не повинно міститись спиртів, амінів, перекису водню, кислот, альдегіду, феноксіетанолу, феноксіпропанолу.</p> <p>7. Засіб зберігають в пакуванні виробника за температури від не вище ніж +30°С.</p> <p>8. Термін придатності не менше 3 років з дати виготовлення.</p> <p>9. Пакування: флакон 1000мл;</p>	шт	6

Загальні вимоги:

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником:

1. На підтвердження реєстрації засобів в Україні у встановленому законодавством порядку надати дійсну на момент подачі пропозиції інформацію із Державного реєстру дезінфекційних засобів - далі Реєстр (копію сторінки з Реєстру із інформацією щодо реєстрації запропонованого до

закупівлі дезінфекційного засобу, або копію Витягу з Реєстру, або копію наказу МОЗ України про внесення дезінфекційного засобу в Реєстр);

або дозвільні документи для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування), у передбаченому законодавством порядку та бути сертифікованим у відповідності з нормами чинного законодавства : надати Сертифікат відповідності та Декларацією про відповідність

2. Паспорт якості або Сертифікат якості щодо кожної позиції товару, виданий виробником товару.

3. Гарантійний лист Учасника щодо терміну придатності товару не менше 80% від дати виготовлення.

4. Методичні вказівки або Інструкції щодо застосування засобів

5. В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико - технічних вимогах, Учасник подає порівняльну таблицю запропонованого ним товару, з відомостями щодо відповідності вимогам визначеним в медико-технічних вимогах Замовника у формі таблиці з посиланням на пункт, сторінку методичних вказівок засобу, що пропонується

6. Учасник у складі пропозиції з метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару, надає оригінал гарантійного листа виробника або його представництва, або філії, або його представника, або дилера, або дистриб'ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, якості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі, бути адресований учаснику та Замовнику.

Якщо гарантійний лист виданий не виробником товару, то учасник повинен у складі пропозиції надати документальне підтвердження, видане виробником, на право надавати такий лист

Якщо технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».

В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико - технічних вимогах, Учасник подає порівняльну таблицю запропонованого ним товару, з відомостями щодо відповідності всім вимогам визначеним в медико-технічних вимогах Замовника у формі таблиці з посиланням на пункт, сторінку методичних вказівок засобу, що пропонується.

Якщо пропозиція учасника закупівлі не відповідає технічним, якісним та кількісним вимогам до закупівлі або пропонує зміну обсягів або складу товару, ця пропозиція вважається такою, що не відповідає вимогам до закупівлі, та відхиляється замовником.

Учасник несе відповідальність за недостовірність інформації в поданих документах згідно із Законами України.

У разі надання учасником недостовірної інформації, він особисто несе відповідальність відповідно до вимог чинного законодавства.

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

Всі посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва — читати з виразом «або еквівалент». Таке посилання є необхідним, оскільки за своїми технічними характеристиками саме цей товар є таким, що оптимально відповідає потребам замовника, та буде використовуватись з уже наявним медичним обладнанням, а тому дуже важливо для сумісності із таким обладнанням чітко дотримуватись зазначених технічних вимог.

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.