

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

1. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником:

Дезинфекційні засоби (ДК 021:2015: 24455000-8 Дезинфекційні засоби)

2. Ідентифікатор закупівлі: спрощена закупівля

ID: UA-2021-06-01-007696-b

3. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Підставами для закупівлі та укладання відповідного договору є наступні обставини:

Для забезпечення роботи фізіотерапевтичних апаратів Мілта, УЗТ, ЛУЧ, УВЧ, КУФ, Магніт (поверхні обробляються до початку процедури та по закінченню) в відділенні реабілітації дітей та дорослих, згідно інструкції по використанню та забезпечення санітарно-гігієнічних норм є потреба в використанні серветок з спиртом не менш 70 %, для якісної медичної допомоги населенню в хірургічному, гінекологічному, КДВ доросле, КДВ дитяче відділення, ЦСВ та клінічна лабораторія - дезінфекція рук, дезінфекції медичного інвентарю та згідно виконання наказу МОЗ № 798 від 21.09.2010 р., «Хірургічна та гігієнічна обробка рук медичного персоналу».

№ п/п	Найменування	Одиниця виміру	Медико - технічні вимоги	Кількість
1	Засіб дезінфікуючий для дезінфекції УЗД датчиків, попереднього очищення ендоскопів та дезінфекції поверхонь обладнання	М'яка упаковка з клапаном 120 шт.	- Серветки з нетканого матеріалу просочені дезінфікуючим засобом на основі етанолу у концентрації в межах від 9,5 до 10,5%, хлорексидиндиглюконат від 0,252 до 0,575%, перекис водню в межах від 0,285 до 0,315%. - Розмір серветки не менше 180*175 мм. - Серветки не повинні залишати розводів, скочуватись у грудочки. - Серветки повинні мати високу міцність та не псувати медичне обладнання. - Засіб має виявляти антимікробні властивості по відношенню до збудників бактеріальної етіології, включаючи туберкульоз, вірусної, грибової. - За параметром гострої токсичності (відповідно до вимог ГОСТ 12.01.007-76) при введенні в шлунок та при нанесенні на шкіру відноситься до 4-ого класу мало небезпечних речовин. - Засіб має бути призначений для попереднього очищення гнучких ендоскопів (гастроскопів, бронхоскопів, колоноскопів тощо), дезінфекції УЗД – датчиків (у тому числі вагінальних) до ультразвукових діагностичних апаратів, дезінфекція кувезів, дезінфекції наркозно-дихальної апаратури, дезінфекції обладнання для гемодіалізу, дезінфекції рідкокристалічних моніторів та офісної техніки. - У засобі не повинен міститись інших спиртів та їх похідних у концентрації > 11%, ЧАС, ПГМГ, йод, феноксиетанол, феноксипропанол тощо. - Температура зберігання у межах від +5°C до +25°C. - Термін придатності засобу не менше 2 років. - Термін придатності після першого відкриття клапану не менше 60 діб. - М'яка полімерна упаковка з клапаном для запобігання випаровування засобу. 120 серветок в упаковці. - Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (наявність копії сертифікату виробника).	10 шт.
2	Засіб дезінфікуючий для гігієнічної обробки рук, шкіри та прилеглих слизових, невеликих поверхонь, нескритичних медичних виробів	М'яка упаковка з клапаном 120 шт.	- Серветки з нетканого матеріалу просочені дезінфікуючим засобом на основі етанолу у концентрації в межах від 9,5 до 10,5%, хлорексидиндиглюконат від 0,252 до 0,575%, перекис водню в межах від 0,285 до 0,315%. - Допоміжні речовини: повідон, молочна кислота. - Засіб не викликає сухості та подразнень шкіри та слизових. - Розмір серветки не менше 180*175 мм. - Серветки не повинні залишати розводів, скочуватись у грудочки. - Серветки повинні мати високу міцність та не псувати медичне обладнання. - Засіб має виявляти антимікробні властивості по відношенню до збудників бактеріальної етіології, включаючи туберкульоз, вірусної, грибової.	10 шт.

			8. За параметром гострої токсичності (відповідно до вимог ГОСТ 12.01.007-76) при введенні в шлунок та при нанесенні на шкіру відноситься до 4-ого класу мало небезпечних речовин. 9. Засіб має бути призначений для гігієнічної дезінфекції рук, для обробки шкіри перед постановкою периферичного венозного катетера, для обробки шкіри та слизових, для обробки шкіри перед медичними та косметичними маніпуляціями, для дезінфекції невеликих за площею поверхонь, обладнання та апаратури, медичних меблів. 10. Розхід на поверхні не більше 1 серветки на 1м.кв., 30 сек. 11. У засобі не повинен міститись інших спиртів та їх похідних у концентрації > 11%, ЧАС, ПГМГ, под. феноксіетанол, феноксіпропанол тощо. 12. Температура зберігання у межах від +5°C до +25°C. 13. Термін придатності засобу не менше 2 років. 14. Термін придатності після першого відкриття клапану не менше 60 діб. 15. М'яка полімерна упаковка з клапаном для запобігання випаровування засобу, 120 серветок в упаковці. 16. Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (наявність копії сертифікату виробника).	
3	Дезінфекційний засіб для антисептичної обробки рук та шкіри, поверхонь та ВМП	М'яка упаковка з клапаном, 100 серветок	1. Серветки просочені дезінфікуючим розчином. 2. Суміш не менше двох спиртів понад 65% 3. Серветки просякнуті розчином на основі пропілового не більше 40% та ізопропілового спирту не менше 35% та ЧАС не більше 0,09% 4. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до бактерій (у тому числі туберкульоз), вірусів (вкл. віруси грипу H1N1, H5N, парентеральні вірусні гепатити В,С, вірус СНІД (ВІЛ), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітії). 5. Призначення: - Гігієнічна обробка рук; - Антисептична обробка шкіри пацієнта перед проведенням маніпуляцій; - Швидка дезінфекція невеликих за площею об'єктів. 6. У засобі не повинно міститись феноксіетанол, феноксіпропанол, гуанідини, ПГМГ. 7. Температура зберігання у межах від +0°C до +40°C. 8. Термін придатності засобу не менше 3 років. 9. Наявність в методичних вказівках термінів придатності відкритого засобу не більше 60 діб. 10. М'яка упаковка з клапаном для запобігання випаровування засобу, 100 серветок. 11. Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (наявність копії сертифікату виробника).	60 шт.
4	Засіб дезінфікуючий для гігієнічної та хірургічної обробки рук, швидкої дезінфекції невеликих за площею об'єктів	Банка 200 серветок	1. Серветки просочені дезінфікуючим розчином. 2. Серветки просочені розчином на основі ізопропілового спирту не менше 70%. 3. Широкий спектр антимікробної активності по відношенню до бактерій (у тому числі туберкульоз), вірусів (вкл. віруси грипу H1N1, H5N, парентеральні вірусні гепатити В,С, вірус СНІД (ВІЛ), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітії). Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624. 4. Призначення: - Гігієнічна дезінфекція рук відповідно рекомендацій ВООЗ з гігієни рук; - Дезінфекції рук медичного персоналу швидкої медичної допомоги, персоналу аптек, лабораторій тощо; - Антисептична обробка шкіри пацієнта перед та після проведенням маніпуляцій; - Обробка ніг з метою профілактики грибкових уражень; - Швидка дезінфекція невеликих за площею поверхонь та ВМП. У засобі не повинно міститись феноксіетанол, феноксіпропанол, гуанідини, ПГМГ. 5. Засіб не повинен ускладнювати загоєння штучно нанесених ран. 6. Температура зберігання у межах від +0°C до +40°C. 7. Термін придатності засобу не менше 3 років. 8. Наявність в інструкції термінів придатності відкритого засобу не менше 60 діб. 9. Банка не менше 200 серветок. Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (наявність копії сертифікату виробника).	5 шт.

5	Дезінфекційний засіб для антисептичної обробки рук та шкіри, поверхонь та ВМП	Флакон, 1000 мл	1. Прозорий розчин готовий до використання на основі етилового спирту. 2. У засобі не повинно міститись більше однієї діючої речовини у концентрації не менше 80% спирту етилового та допоміжні речовини (молочна кислота, макрогліцеролкокоати). 3. Широкий спектр антимікробної активності у відношенні грампозитивних і грамотришотивних бактерій (вкл. туберкульоз), вірусів (вкл. віруси грипу H5N1, H1N1, коронавірус, парентеральні вірусні гепатити В,С вірус СНІД (ВІЛ) та патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітії). 4. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624. 5. Призначення: 6. Гігієнічна обробка рук; 7. Хірургічна обробка рук; 8. Антисептична обробка шкіри пацієнта перед проведенням маніпуляцій; 9. Швидка дезінфекція невеликих за площею об'єктів, ВМП, інструментів та рукавичок. 10. Розхід засобу на гігієнічну обробку повинен відповідати наказу МОЗ України від 21.09.2010 № 798 «Про затвердження методичних рекомендацій «Хірургічна та гігієнічна обробка рук медичного персоналу» (не менше 3 мл). 11. Розхід засобу на хірургічну обробку повинен відповідати наказу МОЗ України від 21.09.2010 № 798 «Про затвердження методичних рекомендацій «Хірургічна та гігієнічна обробка рук медичного персоналу» (двократно не менше 6 мл). 12. Розхід засобу на антисептичну обробку шкіри пацієнта залежить від виду маніпуляції. 13. Норма витрат засобу не повинна перевищувати 20-30 мл/м². 14. Експозиція гігієнічної обробки повинна відповідати наказу МОЗ України від 21.09.2010 № 798 «Про затвердження методичних рекомендацій «Хірургічна та гігієнічна обробка рук медичного персоналу». Відповідно П. 6.5. табл. 1. Від 15сек до 30 с. 15. Експозиція хірургічної обробки повинна відповідати наказу МОЗ України від 04.04.2012 № 236 «Про організацію контролю та профілактики післяопераційних гнійно-запальних інфекцій, спричинених мікроорганізмами, резистентними до дії антимікробних препаратів». Відповідно П. 9.11. Експозиція від 1 хв. до 1,5 хв. 16. Експозиція антисептичної обробки шкіри пацієнта від 15 с. 17. Швидка дезінфекція невеликих за площею об'єктів з експозицією від 15 с. 18. Засіб повинен проявляти високу дію в присутності білка, крові, сироватки, забезпечувати антиперспірантну дію, сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки. 19. Засіб повинен володіти пролонгованою (залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин. 20. Засіб не повинен виявляти кумулятивних, мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних властивостей. 21. У засобі не повинно міститись: ЧАС, пропанол, ізопропанол, феноксипропанол, феноксипропанол, гуанідини, ПГМГ, перекис, хлоргексидини. 22. Температура зберігання у межах від 0°C до +30°C. 23. Термін придатності засобу не менше 5 років. 24. Флакон 1000 мл. 25. Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (наявність копії сертифікату виробника).	88 шт.
6	Засіб дезінфікуючий для обробки рук, шкіри та прилеглих слизових, невеликих за площею поверхонь, нескритичних медичних виробів	Флакон 1000 мл з дозуючим носиком	1. Прозора безбарвна рідина із запахом м'яти, що не містить барвників. 2. До складу засобу повинні входити спирт у концентрації в межах від 9,5 до 10,5%, хлоргексидиндиглюконатвід 0,252 до 0,575%, перекис водню в межах від 0,285 до 0,315%. 3. Загальна кількість АДР у засобі не більше 12%. 4. Допоміжні речовини: повідон, молочна кислота, макрогліцерол 5. Засіб не викликає сухості та подразнень шкіри та слизових, рН 5-6 од. 6. Широкий спектр антимікробної дії, бактерицидні властивості (вкл. Mycobacterium tuberculosis, M. terrae), віруліцидні (вкл. віруси грипу H5N1, H1N1, коронавірус, парентеральні гепатити В,С, вірус СНІД (ВІЛ) тощо, фунгіцидні (вкл. кандидози, дерматомікози, плісняві гриби Aspergillusniger). 7. Антимікробні властивості засобу повинні відповідати Європейським стандартам EN 14348, EN 14561, EN 14476, EN 13624. 8. Засіб повинен проявляти високу дію в присутності білка, крові, сироватки, забезпечувати антиперспірантну дію, володіти пролонгованою антимікробною дією не менше 3-х годин. 9. Засіб нанесений на скарифіковану шкіру повинен сприяти загоєнню штучно нанесених ран. 10. Призначення:	5 шт.

			- Обробка шкіри та прилеглих слизових в закладах охорони здоров'я різного профілю (ікл. стоматологічну, отоларингологічну, акушерську, урологічну, дерматовенерологічну практику тощо). - Обробка рук медичного персоналу (гігієнічна та хірургічна обробка рук); - Дезінфекція рук хірургів та членів хірургічної бригади; - Антисептична обробка шкіри пацієнта; - Обробка післяопераційних швів на слизових; - Обробка шкіри та прилеглих слизових до та після проведення ендоскопічних досліджень; - Дезінфекція УЗД – датчиків (у тому числі вагінальних) до ультразвукових діагностичних апаратів; - Дезінфекція куветів; - Дезінфекція поверхонь апаратів штучної вентиляції легень; - Дезінфекція обладнання для гемодіалізу; - Дезінфекція рідкокристалічних моніторів. 11. Методи використання засобу (тампонний метод, метод зрошення, метод промивання або полоскання, використання серветок). 12. Однаковий час експозиції при всіх збудниках інфекції не більше 30 сек. 13. У засобі не повинно міститись: пропіловий та ізопропіловий спирт, ЧАС, ПГМГ, йод, феноксіетанол, феноксіпропанол. 14. Температура зберігання у межах від +5°C до +25°C. 15. Термін придатності засобу не менше 3 років. 16. Флакон 1000 мл з дозуючим пристроєм 17. Наявність документів (гарантійні листи виробника або представника), які підтверджують якість дезінфікуючого засобу. Засіб повинен бути виготовлений на виробництві сертифікованому згідно стандарту ISO 9001 (наявність копії сертифікату виробника).	
--	--	--	--	--

1. Гарантійний лист про те, що термін придатності товару на момент поставки повинен бути не менше 80% від терміну визначеного виробником.

2. З метою запобігання постачання фальсифікату чи товару з непідтвердженим походженням Учасник повинен надати оригінал листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника; лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі;

3. Зразок або копію сертифікату якості товару, виданого виробником не пізніше 2019 року.

4. Копію висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи, реєстраційного посвідчення МОЗ України про дозвіл застосування предмета закупівлі у медичній практиці (з додатками).

5. Копію методичних вказівок або інструкцій щодо застосування засобу.

6. Цінову пропозицію відповідно до технічних вимог.

7. До уваги учасників, цінова пропозиція та всі документи, що підтверджують відповідність кваліфікаційним критеріям та якість товару, повинні бути надані до аукціону, не «повні пропозиції» розглядатись не будуть.

8. Замовник залишає за собою право у будь-який час відбирати зразки поставленого товару для проведення досліджень на відповідність наданим документам щодо якості та безпеки в спеціальних акредитованих на це лабораторіях, а відповідні дослідження щодо якості повинні проводитись за рахунок постачальника (в складі тендерної пропозиції надати гарантійний лист та лист-згоду про проведення досліджень зразків продукції за рахунок постачальника). В разі встановлення невідповідності продукції заданим параметрам замовник залишає за собою право повернення продукції постачальнику та у подальшому розірвання існуючого договору на постачання продукції.

4. Обґрунтування розміру бюджетного призначення:

Дезінфекційні засоби (ДК 021:2015: 24455000-8 Дезинфекційні засоби) - (кошти НСЗУ) становить 30 000,00 грн.

5. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі, проведено за результатами моніторингу цін на вказані позиції предмета закупівлі на 2021 рік за результатами проведених моніторингу вказаних предметів закупівель на інтернет-ресурсах, враховуючи наказ за № 275 від 18 лютого 2020 року «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» з змінами внесеними наказом № 649 від 07.04.2020 року № 649 «Про внесення змін до Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі». Очікувана вартість предмета закупівлі – 30 000,00 грн.