**ДЕРЖАВНА УСТАНОВА**

**«ЦЕНТР ГРОМАДСЬКОГО ЗДОРОВ’Я**

**МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ»**

**ЄДРПОУ 40524109**

**04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41**

**ОБҐРУНТУВАННЯ**

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

**ДК 021:2015:24450000-3-Агрохімічна продукція (Дезінфекційні засоби)**

(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

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

Державна установа: «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України»,

Місцезнаходження: 04071, Київська обл.,м. Київ, вул. Ярославська, 41,

ЄДРПОУ 40524109,

категорія замовника - Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.

**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 021:2015:24450000-3-Агрохімічна продукція (Дезінфекційні засоби).

**Вид та ідентифікатор процедури закупівлі:** Відкриті торги

UA-2023-05-01-011449-a

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:**   
226 140,22 грн без ПДВ. Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі здійснювалося із застосуванням проведення моніторингу цін, шляхом запиту комерційних пропозицій від постачальників на підставі затвердженої центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері публічних закупівель, примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, а саме: згідно з пунктом 1 розділу ІІІ наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 із змінами.

**Розмір бюджетного призначення:** 226 140,22 грн без ПДВ.

Оплата за Товар звільнена від податку на додану вартість на підставі пункт 197.11 статті 197 Податкового кодексу України, у зв’язку з тим, що поставлені Товари фінансуються за рахунок міжнародної технічної допомоги, яка надається відповідно до міжнародного договору: Угоди між Урядом України і Урядом Сполучених Штатів Америки про гуманітарне і техніко-економічне співробітництво від 07 травня 1992 року та в рамках реалізації проекту SILTP «Посилення лікування ВІЛ-інфекції, спроможності лабораторної мережі, замісної підтримуючої терапії та програмного моніторингу в Україні в рамках Надзвичайної ініціативи Президента США з надання допомоги у боротьбі з ВІЛ/СНІД (PEPFAR)»

Джерело фінансування – кошти міжнародної технічної допомоги, виділені за проектом SILTP «Посилення лікування ВІЛ-інфекції, спроможності лабораторної мережі, замісної підтримуючої терапії та програмного моніторингу в Україні в рамках Надзвичайної ініціативи Президента США з надання допомоги у боротьбі з ВІЛ/СНІД (PEPFAR)»

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі.**

**Кількість – згідно медико-технічних вимог.**

Термін постачання — з дати укладання договору до 30.06.2023.

Якісні та технічні характеристики заявленої кількості товару визначені з урахуванням реальних потреб установи та оптимального співвідношення ціни та якості. Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначено з урахуванням діючих нормативно-правовим актам, яким повинен відповідати відповідний вид товару.

Враховуючи зазначене, замовник прийняв рішення стосовно застосування таких технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Предмет закупівлі\*** | **Код НК 024:2019** | **Технічні характеристики** | **Відповідність: так/ні, значення для запропонованого товару, посилання на сторінку документації виробника, документи, що підтверджують якість** | **Одиниці вимірювання** | **Кількість** |
| 1 | Дезінфікуючий засіб для антисептичної обробки шкіри рук | 41550 | Повинен бути призначений для гігієнічної та хірургічної антисептичної обробки шкіри рук. |  | **штука** | 386 |
| Діюча речовина, мас., %: не меньше 75,0 - спирт етиловий. |  |
| Засіб повинен бути у вигляді готового до застосування прозорого гелю (допускається легке помутніння і опалесценція) |  |
| рН засобу має складати - 7±1.5 од. |  |
| Повинен мати антимікробну активність у відношенні грам позитивних і грам негативних бактерій (вкл. збудників внутрішньолікарняних інфекцій, мікобактерії туберкульозу (відповідає Європейським стандартам EN 14348), Mycobacterium avium та Mycobacterium Terrae, мультирезистентний стафілокок (MRSA), ентерогеморагічну кишкову паличку (Escherichia coli), синьогнійну паличку (Ps. Aeruginosa), сальмонели дифтерії, шигели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, менінгококи, та інші види бактерій Listeria momocytogenes, Enterococcus faecalis, E. Faecium, Klebsiella spp. (у т. ч. K. Pneumonia), Enterobacter spp., Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Helicobacter pylori, Acinetobacter baumannii, стрептококи (у т. ч. Streptococcus spp., Streptococcus agalactiae, S. Pyogenes, S. Pneumonia, S. Mutans, α- та β-гемолітичний), клостридії (у т. ч. Clostridium spp., Clostridium difficile, Clostridium sporogenes) (відповідає Європейським стандартам EN 14561), вірусів (вкл. парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус гепатиту А, вірус СНІД (ВІЛ), папова-, адено-, поліома-, поліо-, норо-, рота-, ентеро-, вакцинія віруси, віруси ЕСНО, Коксакі, вірус кору, SARS, віруси герпесу, віруси грипу, вірус «пташиного грипу» A(H5N1), вірус «свинячого грипу» A(H1N1), вірус Ебола (ХВВЕ)) (відповідає Європейським стандартам EN 14476), патогенних грибів (вкл. збудників кандидозів, дерматомікозів, трихофітій, Aspergillus niger, плісняві гриби) (відповідає Європейським стандартам EN 13624) . |  |
| Засіб повинен проявляти високоякісну дію в присутності білка, сироватки, крові. |  |
| Засіб повинен забезпечувати антиперспірантну дію, зменшувати кількість вологи під рукавичками, що перешкоджає виділенню резидентної мікрофлори. |  |
| Засіб повинен володіти пролонгованою (реманентною, залишковою) антимікробною дією протягом 3-х годин (у т.ч. під медичними рукавичками). |  |
| Засіб повинен забезпечувати знежирююче очищення шкіри, сприяє ефективному прилипанню хірургічної плівки. |  |
| Засіб не повинен виявляти кумулятивних властивостей, специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних тощо). |  |
| У засобі не повинно міститись: ЧАС, пропанол, ізопропанол, феноксіетанол, феноксіпропанол, хлоргексидин, гуанідини, ПГМГ. |  |
| Повинен бути об’ємом не менш ніж 1000 мл з дозатором. |  |
| Термін придатності засобу – 3 роки з дати виготовлення. Гарантійний термін після відкриття -12 місяців |  |
| 2 | Готовий засіб для екстреної дезінфекції невеликих за площею поверхонь та некритичних медичних виробів (з розпилювачем) | 58082 | Повинен бути призначений для екстренної дезінфекції невеликих за площею поверхонь та некритичних медичних виробів. |  | **штука** | 20 |
| Діючі речовини, мас., %: не меньше 32% - 1-пропанол, не меньше 18,0% - етанол, не меньше 0,025% - дидецилдиметиламоній хлорид. |  |
| Засіб повинен являти собою готову до застосування прозору безбарвну рідину з характерним специфічним запахом . |  |
| Повинен бути об’ємом не більше 1000 мл, з розпилювачем. |  |
| рН засобу 7,8±1,0од. |  |
| Засіб повинен мати антимікробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій (включаючи збудників туберкульозу, M. terrae, кишкових і крапельних інфекцій бактеріальної етіології, у т.ч. резистентні штами внутрішньолікарняних інфекцій, зокрема, мультирезистентний золотистий стафілокок (MRSA), ентерокок, синьогнійну паличку, протей, Helicobacter pylory, ешерихії (Enterohaemorrhagic E. coli 0157 (EHEC), Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, Helicobacter pylori, Ps. aeruginosa, ванкомицин-резистентний єнтерококк (VRE), штами бактерій, продукуючі бета-лактамази широкого і розширеного спектрів (ESBL), та збудники інших внутрішньолікарняних інфекцій, у т.ч. антибіотикорезистентні), шигели, клостридії, сальмонели, клебсієли, легіонели, лептоспіри, ієрсінії, коринебактерії, стрептококи, стафілококи, менінгококи, особливо-небезпечні інфекції: чума, туляремія, черевний тиф, холера та інші види бактерій, вірусів (в т.ч. збудників гепатитів А, В, С, D, E, F, G, ВІЛ-інфекції, герпес-, рота-, корона-, каліці-, параміксо-, ханта-, вакцинія-, рота-, папова-, ентеро- (в т.ч. поліовірусні), респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовірусні інфекції, SARS, лихоманка Ебола, збудників різних видів грипу та парагрипу, зокрема: A(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), фунгіцидні (включаючи кандидози, дерматомікози (у т.ч. трихофітії), плісняві гриби, (у т.ч. аспергильози)) та спороцидні властивості (B. subtilis, B. anthracoides, сибірка); засіб має овоцидні властивості проти збудників паразитарних хвороб (цист, ооцист найпростіших, яєць і личинок гельминтів, гостриків). |  |
| Засіб повинен бути ефективний проти груп мікроорганізмів у біоплівках (руйнує та видаляє біологічні плівки) та володіє пролонгованою у часі антимікробною дією протягом 3-х годин. |  |
| Засіб повинен зберігати усі властивості та забезпечує високоефективну антимікробну дію у присутності забруднень органічного походження (кров, сироватка, мокротиння, сеча тощо), навіть при наявності великої кількості органічного забруднення. |  |
| Засіб повинен бути протестований у відповідності до Європейських стандартів: EN1040, EN 13624, EN 13727, EN 13697, EN 14348, EN 14476 , EN 14561, EN14562, EN14563, 16615). |  |
| За параметрами гострої токсичності відноситься до 4 класу малонебезпечних речовин при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру; подразнює слизові оболонки очей, не спричиняє шкірно-резорбтивної та сенсибілізуючої дії: не виявляє мутагенних, канцерогенних, тератогенних та гонадотропних властивостей. |  |
| У засобі не повинно міститись ізопропанолу, феноксієтанолу,перекису водню, кислоти. |  |
| Термін зберігання (термін придатності) – 3 роки з дати виготовлення. |  |
| 3 | Рідкий концентрований засіб у сошетах, для дезінфекції, достерилізаційного очищення та стерилізації | 38713 | Повинен бути призначений для знезараження використаних виробів медичного призначення одноразового використання, медичних відходів з текстильних матеріалів перед їх утилізацією. |  | **штука** | 710 |
| Засіб має бути з наступним складом: не меньше 15,0–20,0% – N-(3-амінопро-піл)-N-додецилпропан-1,3-діамін, не меньше 10,0-15,0 %– дидецилдиметиламоніум хлорид. |  |
| Засіб повинен являти собою однорідну прозору концентровану рідину зі слабким характерним запахом. |  |
| Має бактерицидні властивості (вкл. Mycobacterium tuberculosis, M. terrae, а також Escherichia coli, Еnterohemorrhagic e. coli (EHEC), Vancomycin-Resistant Enterococci (VRE), Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, MRSA, Staphylococcus epidermidis, Listeria monocytogenes, Salmonella typhi, Salmonella choleraesuis, Salmonella enteritidis, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Shigella dysenteriae, Streptococcus pyogenes, збудників особливо-небезпечних інфекцій – чуми, холери, черевного тифу, а також туляремії та інших (відповідають Європейським стандартам EN 1276, EN 1650, EN 13697, EN 14561, EN 14348); віруліцидні (включаючи парантеральні гепатити В, С, ВІЛ, герпес, грип, парагрип А (Н5N1), А (Н1N1), SARS, лихоманка Ебола, рота-, корона-, ханта-, вакцинія-, коксакі, поліові-руси, респіраторно-синцитіальні, рино-, аденовіруси (відповідають Європейським стандартам EN 14476); фунгіцидні (відповідають Європейським стандартам EN 13624), у т.ч. по відношенню до грибів роду Candida, збудників дерматомікозів та пліснявих грибів Aspergillus niger), спороцидні властивості (B.subtilis, B.anthracoides, сибірка) (відповідають Європейським стандартам EN 13704). |  |
| Засіб не повинен виявляти мутагенних, ембріотоксичних, тератогенних, канцерогенних та гонадотропних властивостей. |  |
| Термін придатності робочих розчинів засобу – 16 діб за умови зберігання у тарі зі щільно закритою кришкою. |  |
| Водні розчини засобуповинні бути прозорі, майже без кольору та без запаху, показник активності іонів водню рН 1,0 %, водного розчину становить 7,5-10.Миюча здатність не менше 85%. |  |
| У засобі не повинно міститись хлору, альдегідів, кислот, ферментів, ПГМГ, спиртів та їх похідні, барвників та ароматизаторів. |  |
| Гарантійний термін зберігання повинен бути 5 років з дати виробництва. |  |