**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі***

***МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ***

**Код ДК 021:2015: 24450000-3 - Агрохімічна продукція - Дезинфекційні засоби (НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів": 41550 - Дезінфікувальні засоби для рук; 41550 - Дезінфікувальні засоби для рук; 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів; 46466 - Засіб для знежирення шкіри; 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів)**

Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі з огляду на специфіку предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель та з дотриманням законодавства.

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби — планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.**

Технічні специфікації не повинні містити 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. У разі якщо таке посилання є необхідним, воно **повинно бути обґрунтованим та містити вираз «або еквівалент».**

 *«У місцях, де 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».*

Технічна специфікація повинна містити опис усіх необхідних характеристик товарів, робіт або послуг, що закуповуються, у тому числі їх технічні, функціональні та якісні характеристики.

У разі якщо вичерпний опис характеристик скласти неможливо, технічні специфікації можуть містити посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами. **До кожного посилання повинен додаватися вираз «або еквівалент».**

У разі, якщо учасник не має відповідних маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, у разі встановлення вимог щодо надання учасником маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, і не має можливості отримати їх до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій із причин, від нього не залежних, він може подати технічний паспорт на підтвердження відповідності тим же об’єктивним критеріям. Замовник зобов’язаний розглянути технічний паспорт і визначити, чи справді він підтверджує відповідність установленим вимогам, із обґрунтуванням свого рішення.

Якщо замовник посилається в тендерній документації на конкретні маркування, протокол випробувань чи сертифікат, він зобов’язаний прийняти маркування, протоколи випробувань чи сертифікати, що підтверджують відповідність еквівалентним вимогам та видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **НК 024:2023 “Класифікатор медичних виробів”** | **Медико-технічні вимоги до предмета закупівлі** | **Од. вим.** | **Кіль-кість** | **Відповідність вимогам Так/ні** |
| 1 | Дезінфікуючий засіб для обробки рук і шкіри з дозатором, 1л | 41550 - Дезінфікувальні засоби для рук | 1. Готовий до застосування засіб.2. У складі засобу є не більше однієї діючої речовини.3. Діюча речовина засобу ізопропіловий спирт не більше 70,0%.4. Має бактерицидні, віруліцидні та фунгіцидні властивості.5. Засіб має бути розфасований по 1000 мл з дозуючим пристроєм/дозатором. | **шт.** | **150** |  |
| 2 | Дезінфікуючий засіб для обробки рук і шкіри без дозатора, 5л | 41550 - Дезінфікувальні засоби для рук | 1. Готовий до застосування засіб.2. У складі засобу є не більше однієї діючої речовини.3. Діюча речовина засобу ізопропіловий спирт не більше 70,0%.4. Має бактерицидні, віруліцидні та фунгіцидні властивості.5. Засіб має бути розфасований по 5 л. | **шт.** | **28** |  |
| 3 | Дезінфікуючий засіб (швидкої дії) для обробки поверхонь з розпилювачем, 1л | 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів | 1. Готовий до застосування засіб з вмістом спирту.2. Вміст діючих речовин: спирт етиловий не менше - 59,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 4,0%; спирт ізопропіловий – не менше 4,0%; феноксіетанол у проміжку 0,05 – 0,15%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.3. Засіб для антисептичної обробки шкіри пацієнтів; швидкої дезінфекції поверхонь та виробів медичного призначення.4. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості проти грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо- лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA (мультирезистентний стафілокок), та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи гепатити В і С, ВІЛ/СНІД, фунгіцидні (щодо грибів роду Candida) властивості. Показники цього пункту мають бути підтверджені інструкцією із використання засобу від виробника.5. Гарантійний термін придатності засобу за дотримання умов зберігання у герметичному пакуванні виробника не менше 3 років з дати виробництва, що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника.6. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл з дозуючим пристроєм/дозатором. | **шт.** | **100** |  |
| 4 | Дезінфікуючий засіб (швидкої дії) для обробки поверхонь з розпилювачем, 1л | 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів | 1.Готовий до застосування засіб.2. Вміст діючих речовин: спирт етиловий не менше - 59,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 4,0%; спирт ізопропіловий – не менше 4,0%; феноксіетанол у проміжку 0,05 - 0,15%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.3. Сфера застосування:- швидкої у часі дезінфекції невеликих за площею та важкодоступних поверхонь приміщень;- можливість просочування серветок одноразового використання.4. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості проти грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA (мультирезистентний стафілокок) та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи збудників поліовірусних, норовірусних, ротавірусних, аденовірусних, риновірусних, герпевірусних інфекцій, збудників гепатитів А, В і С, SARS (атипової пневмонії), збудників грипу, у т.ч. "свинячого грипу" A(H1N1), "пташиного грипу" А(H5N1), парагрипу та інших респіраторних вірусних інфекцій; фунгіцидні (щодо грибів роду Candida) властивості.5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл з дозуючим пристроєм/дозатором. | **шт.** | **10** |  |
| 5 | Дезінфікуючий засіб (швидкої дії) для обробки поверхонь без розпилювача, 5л | 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів | 1. Готовий до застосування засіб з вмістом спирту.2. Вміст діючих речовин: спирт етиловий не менше - 59,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 4,0%; спирт ізопропіловий – не менше 4,0%; феноксіетанол у проміжку 0,05 – 0,15%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.3. Засіб для антисептичної обробки шкіри пацієнтів; швидкої дезінфекції поверхонь та виробів медичного призначення.4. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості проти грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо- лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA (мультирезистентний стафілокок), та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи гепатити В і С, ВІЛ/СНІД, фунгіцидні (щодо грибів роду Candida) властивості. Показники цього пункту мають бути підтверджені інструкцією із використання засобу від виробника.5. Гарантійний термін придатності засобу за дотримання умов зберігання у герметичному пакуванні виробника не менше 3 років з дати виробництва, що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника.6. Засіб повинен бути розфасований по 5 л. | **шт.** | **19** |  |
| 6 | Дезінфікуючий концентрований засіб для обробки поверхонь (для прибирань генеральних, поточних та передстерилізаційної обробки інструментів), 1л | 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів | 1. Для приготування робочого розчину має бути можливість використовувати водопровідну воду кімнатної температури.2. Діючі речовини: суміш четвертинних амонієвих/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 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 грибкової 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 грибкової етіології(дерматофітії).5. Засіб розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **515** |  |
| 7 | Дезінфікуючий концентрований засіб для інструментів і обладнання  | 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів | 1. Серед діючих речовин має бути відсутній хлор, спирт, перекис водню, альдегід.2. Діючі речовини: суміш ЧАС/четвертинні амонійні сполуки не менше – 8,0%, додецилдипропілентриамін/ додецилдіпропілентриамін у проміжку 1 – 2 %; полігексаметиленгуанідин 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;5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **200** |  |
| 8 | Дезінфікуючий засіб для обробки операційного поля та шкіри (з барвником) | 46466 - Засіб для знежирення шкіри | 1. Готовий до застосування засіб з барвником.2. Вміст діючих речовин: спирт ізопропіловий не більше - 40,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 25,0%; ЧАС не більше – 0,05 % (Показники цього пункту мають бути підтверджені витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів). 3. Засобу повинні бути притаманні протимікробні властивості щодо грампозитивних та грамнегативних бактерій, включаючи збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій S. aureus, E. coli, P.aeruginosa, MRSA(мультирезистентний стафілокок), та збудників туберкульозу; віруліцидні, включаючи збудників гепатитів А, В і С, СНІД (ВІЛ), фунгіцидні (щодо грибів роду Candida ) властивості.4. Сфера застосування:- гігієнічна дезінфекція шкіри рук медичного та обслуговуючого персоналу закладів охорони здоров'я різного профілю;- просочування серветок одноразового використання для очищення та гігієнічної обробки шкіри рук.5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **145** |  |
| 9 | Дезінфікуючий концентрований засіб для обробки поверхонь (хлоровмісний в таблетках) | 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів | 1. Діюча речовина: натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти не менше 83%. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.2. Засіб у вигляді таблеток.3. Призначення засобу для дезінфекції/або дезінфекції та одночасного миття поверхонь приміщень, в тому числі підлога, стіни.4. Засіб має антимікробні властивості: бактерицидні (включаючи збудників туберкульозу), віруліцидні (включаючи гепатити В, С), фунгіцидні.5. Фасування - банка 1 кг. | **банка** | **200** |  |
| 10 | Дезінфікуючий концентрований засіб для стерилізації інструментів і обладнання | 47631 - Засіб дезінфікувальний для медичних виробів | 1. Серед діючих речовин має бути відсутній хлор, перекис водню, полігексаметилгуанідин, альдегід.2. Діючі речовини: суміш четвертинних амонієвих/амонійних сполук не більше – 21 %, додецилдипропілентриамін/ додецилдіпропілентриамін у проміжку 4 - 5 %. Показники цього пункту мають бути підтверджені Витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.3. Сфера застосування: дезінфекція та миття поверхонь у приміщеннях, твердих меблів;Можливість дезінфекції виробів медичного призначення;Проведення генеральних прибирань.4. Засіб повинен мати протимікробні властивості щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій, віруліцидні, включаючи вірусні гепатити (А, В, С) та ВІЛ/СНІДу, фунгіцидні.5. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **90** |  |

*Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».*

*При наданні еквіваленту учасники повинні надати таблицю відповідності медико-технічним характеристикам з посиланням на сторінку методичних вказівок засобу, що пропонується, а також надати копії методичних вказівок.*

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

*Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх пропозицій в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, завірені підписом уповноваженої особи та печаткою (у разі якщо учасник здійснює свою діяльність без печатки, документи завіряються лише підписом уповноваженої особи Учасника), які підтверджують відповідність пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:*

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

2. Кожне найменування запропонованого товару при постачанні повинне супроводжуватися інструкцією з використання українською мовою (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

3. Залишковий термін придатності запропонованого товару на момент постачання повинен складати не менше 75% загального терміну його зберігання, встановленого в інструкції з використання (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

4. Запропонований товар повинен відповідати вимогам із захисту довкілля (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

5. Постачання запропонованого товару здійснюється за адресою Замовника протягом 5 (п’яти) календарних днів з дня отримання заявки (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

6. При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України (*На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист).*

7. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у необхідній кількості, необхідної якості та у потрібні терміни згідно вимог Замовника, Учасник повинен надати оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, необхідної якості та у потрібні терміни. визначені тендерною документацією. Даний гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву Замовника. Якщо гарантійний лист виданий представництвом чи філією виробника, то Учасник повинен в складі пропозиції надати документальне підтвердження таких повноважень, наданих виробником товару.

8. Учасник повинен надати копії витягів з державного реєстру дезінфекційних засобів, копії сертифікатів/паспортів якості, копії інструкцій щодо застосування від виробника.

9. Строк поставки товарів – з дати підписання договору по 31.12.2024 року.

10. Місце поставки товарів: проспект Незалежності, 68, м. Ізмаїл Ізмаїльського району Одеської області, Україна, 68600.

11. Вантажно-розвантажувальні роботи та доставка товару повинна здійснюватися Постачальником за власні кошти.

12. У разі поставки неякісного товару або не відповідного товару, такий товар повертається Учаснику (постачальнику) або підлягає обміну за рахунок Учасника.

**«З умовами технічного завдання ознайомлені, з вимогами погоджуємось»**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Керівник** **(або Уповноважена особа)**  |  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*(підпис)*  |  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*(* *ім’я та прізвище )* |