**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

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

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

**Код ДК 021:2015: 24450000-3 - Агрохімічна продукція -**

**Дезинфекційні засоби (НК 024:2019:** **41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів;** **47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів;** **46466 - Засіб для знежирення шкіри; 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів;** **47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів;** **47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів)**

|  |  |
| --- | --- |
| Назва предмета закупівлі | *Дезинфекційні засоби (НК 024:2019: 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 41550 - Дезінфікуючі засоби для рук; 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів; 46466 - Засіб для знежирення шкіри; 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів; 47631 - Засіб дезінфікуючий для медичних виробів)* |
| Код ДК 021:2015 | *24450000-3 - Агрохімічна продукція* |
| Назва товару / послуги номенклатурної позиції предмета закупівлі та код товару / послуги, визначеного згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі *(зазначається у разі закупівлі товару / послуг)* | *24455000-8 - Дезинфекційні засоби* |
| Кількість поставки товару | *Відповідно Додатку 2 до тендерної документації* |
| Місце поставки товару  | *проспект Незалежності, 68, м. Ізмаїл Ізмаїльського району Одеської області, Україна, 68600* |
| Строк поставки товару  | *партіями до 25 грудня 2023 року включно* |

*У разі здійснення закупівлі твердого палива, бензину, дизельного пального, природного газу, газу скрапленого для автомобільного транспорту, газу скрапленого для комунально-побутового споживання та промислових цілей, електричної енергії, які визначені абзацом першим пункту 29 Особливостей, замовники не можуть установлювати вимоги до предмета закупівлі, що не передбачені відповідним національним стандартом (за наявності національного стандарту для відповідного предмета закупівлі).*

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 місцях, де технічна специфікація містить 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, біля кожного такого посилання вважати вираз «або еквівалент».* ***Таким чином, вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».***

 ***«****Якщо Учасником пропонується еквівалент товару до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільні формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквівалента товару має відповідати якості, що заявлена в технічній специфікації Замовника. Таблиця повинна містити точну назву товару, яка пропонується учасником. У випадку, якщо учасником буде зазначено назву товару, яка буде містити словосполучення «або еквівалент» (наприклад, автомобіль Renault Duster, або еквівалент), тендерна пропозиція такого учасника вважається як така, що не відповідає умовам технічної специфікації****»****.*

У разі, якщо замовник вимагає маркування, протоколи випробувань та сертифікати повинні бути видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

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.

 Обґрунтування необхідності закупівлі даного виду товару / послуг / робіт — замовник здійснює закупівлю даного виду товару, оскільки вони за своїми якісними та технічними характеристиками найбільше відповідають потребам та вимогам замовника. Закупівля даного виду товару обґрунтована своїми якісними та технічними характеристиками, які найбільше відповідають вимогам та потребам замовника. Замовником зазначено конкретні препарати тільки для орієнтиру, так як вони мають гарну якість та ефективність у використанні.

**Медико - технічні, якісні та кількісні вимоги до предмету закупівлі**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Назва засобу** | **Вимоги до технічних характеристик** | **Од. виміру** | **К-сть** | **Відповідність вимогам Так/ні** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** |
| **1.** | Засіб дезінфекційний "БЛЮ ЛАЙН ЛАЙТ" або еквівалент, 1000 мл | 1. Готовий до використання засіб.2. У складі засобу є не більше однієї діючої речовини.3. Засіб на основі ізопропілового спирту не більше 70,0%.4. Має бактерицидні, віруліцидні та фунгіцидні властивості.5. Засіб має бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **50** |  |
| **2.** | Засіб дезінфекційний "БЛЮ ЛАЙН ЛАЙТ" або еквівалент, 5 л | 1. Готовий до використання засіб.2. У складі засобу є не більше однієї діючої речовини.3. Засіб на основі ізопропілового спирту не більше 70,0%.4. Має бактерицидні, віруліцидні та фунгіцидні властивості.5. Засіб має бути розфасований по 5 л. | **шт.** | **20** |  |
| **3.** | Дезінфекційний засіб "БЛЮ ЛАЙН ЕКСТРА" або еквівалент, 1000 мл з розпилювачем | 1. Готовий до застосування спиртовмісний засіб.2. Склад: спирт етиловий не менше - 60,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 5,0%; спирт ізопропіловий – не менше 5,0%; феноксіетанол– не більше 0,1%. (Показники цього пункту мають бути підтверджені висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).3. Обов’язково фіксований чисельний показник діючих речовин.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, 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, що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника.6. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **105** |  |
| **4.** | Дезінфекційний засіб "БЛЮ ЛАЙН ЕКСТРА" або еквівалент, 5 л | 1. Готовий до застосування спиртовмісний засіб.2. Склад: спирт етиловий не менше - 60,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 5,0%; спирт ізопропіловий – не менше 5,0%; феноксіетанол– не більше 0,1%. (Показники цього пункту мають бути підтверджені висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).3. Обов’язково фіксований чисельний показник діючих речовин.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, 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, що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника.6. Засіб повинен бути розфасований по 5 л. | **шт.** | **36** |  |
| **5.** | Засіб дезінфекційний "ТЕРРА ЛАЙН СТАНДАРТ" або еквівалент, 1000 мл | 1. Серед діючих речовин має бути відсутній хлор, спирт, перекис водню, альдегід.2. Кількість діючих речовин не більше 1. (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком Державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).3. Склад: бензалконій(ю) хлорид не більше – 10,0% (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком Державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).4. Засіб повинен мати антимікробні властивості проти грамнегативних та грампозитивних бактерій ( включаючи збудників туберкульозу); віруліцидні, включаючи гепатити (В, С), вірусу ВІЛ, грипу (у т ч. А(H5N1) «пташиний грип», A(H1N1) «свинячий грип»), а також антимікробні властивості ( проти збудників патогенних грибів роду Candida, дерматофітів, пліснявих грибів (плісняви);5. Сфера застосування: - для проведення поточної, заключної та профілактичної дезінфекції в закладах охорони здоров’я- дезінфекції та передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення із різних матеріалів;.(Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком Державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).6. Наявність скороченої експозиції (не більше 10 хв.) для дезінфекції поверхонь за режимом вірусної, грибкової етіології. 7. Кількість літрів робочого розчину з 1 л концентрату для обробки поверхонь при вірусних інфекціях (гепатити А,В,С, ВІЛ), не менше 1000 л при експозиції не більше 60 хв.8. Чисельний показник діючих речовин в засобі повинен бути фіксований. (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком Державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).9. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **325** |  |
| **6.** | Дезінфекційний засіб "ГРІН ЛАЙН БАЗІК" або еквівалент, 1000 мл | 1. Для приготування робочого розчину можливість використовувати водопровідну воду/водопровідну воду кімнатної температури.2. Діючі речовини: Суміш ЧАС- не більше 20%,Полігексаметиленгуанідин гідрохлорид з додецилдипропілентриаміном або без нього – не більше 2% , Показники цього пункту мають бути підтверджені висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи.3. Має протимікробні властивості щодо гампозитивних та грамнегативних бактерій/бактерицидні властивості включаючи S. aureus (Staphylococcus aureus), E. coli (Escherichia coli), P. aeruginosa (Pseudomonas aeruginosa), MRSA; віруліцидні, включаючи аденовіруси, герпес, поліовіруси, коксакі; фунгіцидні, спороцидні та овоцидні властивості.4. Засіб призначений: для дезінфекції/профілактичної дезінфекції, для боротьби з пліснявою, для дезінфекції і миття сміттєпроводів, сміттєвих баків/контейнерів 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.** | **140** |  |
| **7.** | Дезінфекційний засіб "БЛЮ ЛАЙН КЛАСІК" або еквівалент, 1000 мл з барвником | 1. Готовий до застосування засіб/можливість використовувати у нерозведеному стані.2. Склад: спирт ізопропіловий не більше - 40,0 %; спирт н-пропіловий – не менше 25,0%; ЧАС не більше – 0,05 % (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком Державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів). 3. Обов’язково фіксований чисельний показник діючих речовин.4. 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, ВІЛ, фунгіцидні (щодо грибів роду Candida ) властивості.5. Сфера застосування:- дезінфекція рук хірургів- для гігієнічної дезінфекції шкіри рук/гігієнічної обробки рук медичного персоналу закладів охорони здоров’я;- для дезінфекції гумових та поліпропіленових рукавичок на руках медичного персоналу під час роботи з потенційно інфікованим матеріалом.(Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком Державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів). 6. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **65** |  |
| **8.** | Дезінфекційний засіб "Ред Лайн Актив" або еквівалент, банка, 1 кг, таблетки | 1. Засіб на основі діючої речовини: натрієва сіль дихлорізоціанурової кислоти/дихлорізоціанурат натрію не менше 84%. (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).2. Засіб у вигляді таблеток вагою не менше 2,7 гр.3. Засіб має антимікробні властивості: бактерицидні (вкл. збудників туберкульозу), віруліцидні (включаючи збудників ВІЛ, гепатитів А, В, С), фунгіцидні (щодо грибів роду Candida, патогенних дерматофітів і пліснявих грибів).4. Призначення засобу: дезінфекція поверхонь приміщень (підлога, стіни, у т. ч. з плитковим покриттям, тверді меблі, предмети умеблювання).5. Можливість дезінфекції деяких виробів медичного призначення (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).6. Фасування, банка, 1 кг. 7. Чисельний показник діючих речовин в засобі має бути фіксований. (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів). | **банка** | **195** |  |
| **9.** | Дезінфекційний засіб "ГРІН ЛАЙН ПРЕМІУМ" або еквівалент, 1000 мл | 1. Серед діючих речовин має бути відсутній хлор, перекис водню, полігексаметилгуанідин, альдегід.2. Кількість діючих речовин не менше 4 (Показники цього пункту мають бути підтверджені Висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів).3. У складі: четвертинних амонієвих сполук (ЧАС) не більше – 31 %, додецилдіпропілентриаміну або N,N-біс(3-аминопропіл) додециламіну не менше 4,5 %.4. Засіб повинен мати протимікробну властивість/активність: бактерицидну щодо грамнегативних та грампозитивних бактерій, віруліцидну включаючи вірусні гепатити (А, В, С) та ВІЛ, фунгіцидну.5. Сфера застосування: Дезінфекція поверхонь у приміщеннях, твердих меблів;Можливість дезінфекція виробів медичного призначення;Проведення генеральних прибирань.6. Кількість літрів робочого розчину з 1 л концентрату для обробки поверхонь при вірусних інфекціях не менше 1000 л при експозиції 60 хв.7. Засіб повинен бути розфасований по 1000 мл. | **шт.** | **75** |  |
| **10.** | Засіб дезінфекційний "ГРІН ЛАЙН ЕНЗИМ" або еквівалент, 1000 мл | 1. Засіб для передстерилізаційного очищення, що має бути підтверджено інструкцією із застосування засобу від виробника.2. Діючі речовини: Суміш ЧАС- не більше 0,08% з протеазою не більше 1,5% та ліпазою не більше 0,5% або протеолітичні ферменти (савіназа та алкалаза) не більше 5%, що має бути підтверджено висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи або витягом з державного реєстру дезінфекційних засобів.3. Кількість літрів робочого розчину з 1 літру засобу при передстерилізаційному/ достерилізаційному очищенні виробів медичного призначення/медичних виробів ручним способом не менше 100 літрів, що має бути підтверджено інструкцією щодо застосування засобу від виробника.4. Засіб розфасований по 1000 мл.5. Гарантійний термін придатності/зберігання за дотримання умов зберігання у герметичному пакуванні виробника – не менше 3 років з дати виробництва, що має бути підтверджено інструкцією із застосування засобу від виробника. | **шт.** | **70** |  |

**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. Залишковий термін придатності запропонованого товару на момент постачання повинен складати не менше 70% загального терміну його зберігання, встановленого в інструкції з використання (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

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

4. Постачання запропонованого товару здійснюється за рахунок Постачальника за адресою Замовника протягом двох робочих днів з дня отримання заявки (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

5. 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).*

6. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає *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, зі строками придатності та в 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.

7. *Гарантійний лист*, щодо можливості поставки товару, який пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією.

8. Копії свідоцтва про державну реєстрацію засобу або витягу з реєстру деззасобів МОЗ, копії сертифікатів (паспортів) якості, копії методичних вказівок (інструкцій) щодо застосування від виробника, копії висновка державної санітарно-епідеміологічної експертизи.

9. У разі подання пропозиції, яка не відповідає технічним вимогам, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації. *(надати лист-погодження).*

10. 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 )* |