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

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 №710

«Про ефективне використання коштів» (у редакції постанови Кабінету Міністрів від 16.12.2020 № 1266)

**Найменування предмета закупівлі із зазначенням коду ЄЗС:** ДК 021:2015: 24450000-3 «Агрохімічна продукція».

**Вид та ідентифікатор процедури закупівлі:** Відкриті торги, закупівля № UA-2021-06-30-002018-b.

1. Обгрунтування технічних і якісних характеристик предмета закупівлі

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№з/п** | **Назва** | | **Технічні вимоги** | | | | **Одиниця виміру** | **Кіль кість** | | |
| 1 | Стериліум класік пур,  1 л | | Засіб **СТЕРИЛІУМ КЛАСІК ПУР**- прозорий, безбарвний розчин  із спиртовим запахом. Призначений для: хірургічної  дезінфекції шкіри рук медичного персоналу, гігієнічної  дезінфекції шкіри рук медичного персоналу у закладах  охорони здоров’я будь-якого профілю, швидкої  дезінфекції поверхонь, виробів медичного призначення,  у т.ч. інструментів. | | | | шт | 3 | | |
| 2 | Хлорне вапно (імпорт) | | Вапно хлорне марки А, сорт 1 Повинно відповідати вимогам ДСТУ ГОСТ 1692-85 | | | | кг | 10 | | |
| 3 | 36666-25MG АЛДРИН, PESTANAL®, аналітичний стандарт, 25МГ | | 36666-25MG АЛДРИН, PESTANAL®, аналітичний стандарт, 25МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 4 | 33491-100MG-R ДІЕЛДРИН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 33491-100MG-R ДІЕЛДРИН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 5 | 32014-100MG ЕНДРИН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 32014-100MG ЕНДРИН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 6 | 31041-100MG 4,4-DDT (1,1,1-ТРИХЛОР-2,2-БІС(4-ХЛОРФЕНІЛ)ЕТАН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 31041-100MG 4,4-DDT (1,1,1-ТРИХЛОР-2,2-БІС(4-ХЛОРФЕНІЛ)ЕТАН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 7 | 35487-100MG 4,4'-ДДЕ (1,1-ДИХЛОР-2,2-БІС(4-ХЛОРФЕНІЛ)ЕТЕН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 35487-100MG 4,4'-ДДЕ (1,1-ДИХЛОР-2,2-БІС(4-ХЛОРФЕНІЛ)ЕТЕН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 8 | 35486-250MG 4,4-ДДД (1,1-ДИХЛОР-2,2-БІС(4-ХЛОРФЕНІЛ)ЕТАН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | 35486-250MG 4,4-ДДД (1,1-ДИХЛОР-2,2-БІС(4-ХЛОРФЕНІЛ)ЕТАН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 9 | 33856-50MG альфа-ГХЦГ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 50МГ | | 33856-50MG альфа-ГХЦГ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 50МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 10 | 33376-100MG бета-ГХЦГ (бета-1,2,3,4,5,6-ГЕКСАХЛОРЦИКЛОГЕКСАН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 33376-100MG бета-ГХЦГ (бета-1,2,3,4,5,6-ГЕКСАХЛОРЦИКЛОГЕКСАН), PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 11 | 45548-250MG ЛІНДАН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | 45548-250MG ЛІНДАН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 12 | 32349-100MG ГЕПТАХЛОР, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 32349-100MG ГЕПТАХЛОР, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 13 | 45522-250MG ГЕКСАХЛОРБЕНЗОЛ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | 45522-250MG ГЕКСАХЛОРБЕНЗОЛ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 14 | 36143-100MG МАЛАТІОН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 36143-100MG МАЛАТІОН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 6 | | |
| 15 | 36187-100MG ПАРАТІОН-МЕТИЛ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | 36187-100MG ПАРАТІОН-МЕТИЛ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 100МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 16 | ТИРАМ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | ТИРАМ, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 17 | ДЕЛЬТАМЕТРИН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | ДЕЛЬТАМЕТРИН, PESTANAL(R), аналітичний стандарт, 250МГ | | | | шт. | 5 | | |
| 18 | Засіб дезінфекційний Санікон концентрат у 1 л флаконі | | Дезинфекційний засіб для: дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури (в т.ч. кувезів), виробів медичного призначення, систем вентиляції і кондиціонування повітря, білизни, посуду, предметів догляду за хворими, прибирального матеріалу тощо в палатах, маніпуляційних, операційних, перев'язувальних, процедурних, на харчоблоках тощо; поточного та генерального прибирання; дезінфекції виробів медичного призначення, в т.ч. поєднаного з ПСО в одному етапі.  1. Засіб у вигляді рідкого концентрату, що містить у якості діючих речовин комплекс чотирьох четвертинних амонієвих сполук - не менш як 5,5% сумарно, в т.ч. алкілдиметилбензиламоній хлорид (2,200%), октилдецилдиметиламоній хлорид (1,650%), дидецилдиметиламоній хлорид (0,825%), діоктилдиметиламоній хлорид (0,825%); допоміжні компоненти (у т.ч. ПАР, метасілікат натрію, барвник, ароматизатор). У складі засобу мають бути відсутні альдегіди, надкислоти, похідні гуанідінів, аміни, спирти, активний хлор та кисень, феноли, екологічно несприятливі речовини та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти);  2. Значення рН концентрату засобу 12,4±0,5.  3. Сумісність з різними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджуючої дії на матеріали оброблюваних об'єктів;  4. Низька токсичність, відсутність сенсибілізуючої, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної та канцерогенної дії.  5. Безпечність засобу: 4 клас небезпеки за ГОСТ 12.1.007 (мало небезпечна речовина) при інгаляційному впливі в умовах вільного випаровування; можливість проведення дезінфекції в присутності сторонніх осіб (в т.ч. пацієнтів) методом протирання, замочування і занурення без обмежень по концентрації робочих розчинів;  6. Наявність виражених миючих (посилена мийна здатність - повинна відповідати чинним нормативам для мийних засобів технічного призначення) і дезодоруючих властивостей, ефективність для видалення біоплівок;  7. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) при приготуванні та використанні робочих розчинів засобу методом протирання;  8. Широкий спектр антимікробної активності: бактерицидна (включаючи збудників туберкульозу\*, а також Campylobacter jejuni, Corynebacterium ammoniagenes, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecalis, Enterococcus faecium (Vancomycin resistant), Escherichia coli (Antibiotic resistant), Escherichia coli 0157:H7, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella pneumoniae (Antibiotic resistant), Listeria monocytogenes, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Pseudomonas aeruginosa (Antibiotic resistant) Salmonella choleraesuis, Salmonella typhi, Serratia marcescens, Shigella dysenteriae, Shigella flexneri, Shigella sonnei, Staphylococcus aureus, MRSA, Staphylococcus epidermidis (Аntibiotic resistant), Streptococcus pyogenes), віруліцидна (включаючи віруси гепатитів В, С, ВІЛ, герпесу, грипу, рота-, корона-, хантавірусів, вірусу «пташиного» грипу H5N1), фунгіцидна(щодо збудників кандидозів та дерматомікозів, а також пліснявих грибів Aspergillus niger в споровій формі) спороцидна дія(в т.ч. проти плісняви). *\*Примітка. (\*Туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі Mycobacterim terrae, що відповідає ДСТУ EN 14348:2014).*  9. Наявність в інструкції режимів швидкої дезінфекціїВМП і поверхоньпри експозиції 10 хвилин і 30 хвилин, у т.ч. при бактеріальних, вірусних інфекціях (гепатити В, С і СНІД) і кандидозах одночасно;  10. Можливість приготувати із 1 л концентрату не менше, як 66 л робочого розчину, який використовується при експозиції 10 хв. та не менше, як 100 л робочого розчину, який використовується при експозиції 30 хв. проти збудників бактеріальних інфекцій, вірусів гепатитів В, С і СНІД та збудників кандидозів одночасно;  11. Наявність режимів дезінфекції кувезів, систем вентиляції і кондиціонування повітря, взуття;  12. Можливість використання теплих (первинно нагрітих) розчинів і додавання 3% соди для посилення антимікробної і мийної дії;  13. Можливість багаторазового використання робочих розчинів;  14. Термін зберігання робочих розчинів до застосування не менше 30 діб;  15. Можливість експрес-контролю вмісту активно діючих речовин в засобі і його робочих розчинах з використанням тест-смужок | | | | шт | 15 | | |
| 19 | Засіб дезінфекційний Неостерил ЕКО блакитний 1 л | | Дезинфекційний засіб длядезінфекції шкіри рук медичного персоналу (хірургічної та гігієнічної), шкіри ін’єкційного поля, місць пункцій, шкіри стоп з метою профілактики дерматомікозів і попередження рецидивів.  1. Готовий до застосування засіб у вигляді рідини на основі композиції 4-х активно діючих речовин: етилового спирту (не менше 63,0%) 2-пропанол (не більше 5,2%), компонентів з пролонгованою антимікробною дією (бензалконію хлорид - 0,13%, полігексаметиленбігуанід гідрохлорид – 0,1%); допоміжні компоненти: для догляд за шкірою рук (Д-пантенол, гліцерин), барвник, від душка, вода підготовлена; рН засобу 5,5-6,5.  2. Засіб не повинен містити пропанолу, бутандіолу, амінів, йоду, повідон йоду, хлоргексидину, похідних фенолу (у т.ч. феноксіетанолу, триклозану), кислот, пероксиду водню;  3. Засіб не повинен подразнювати шкіру, не викликати алергічні реакції, шкірно-резорбтивну, сенсибілізуючу дії та інші побічні ефекти; має регулювати водно-жировий баланс шкіри; зменшувати потребу у використанні засобів для догляду за шкірою;  4. Широкий спектр антимікробної активності: **бактерицидна** (в т.ч. у відношенні збудників туберкульозу\* і госпітальних інфекцій), **фунгіцидна** (зокрема, у відношенні грибів родів Кандида, Трихофітон і Aspergillus niger у споровій формі), а також **віруліцидна** (у т.ч. у відношенні вірусу поліомієліту, збудників гепатитів А, В і С, ВІЛ-інфекції, грипу, парагрипу, пташиного грипу, SARS («Атипічна пневмонія»), аденовірусної, ентеровірусної, коронавірусної, респіраторно-синтиціальної, риновірусної, ротавірусної інфекції тощо) **дія**; ефективність проти резидентної і транзиторної мікрофлори шкіри; *(Примітки. \*Режими туберкулоцидної дії засобу мають бути досліджені на тест-штамі Mycobacterium terrae).*  5. Відсутність місцево-подразнюючих, шкірно-резорбтивних і сенсибілізуючих властивостей, канцерогенної, мутагенної, тератогенної, ембріотоксичної, гонадотропної дії; відсутність специ­фічних віддалених ефектів; засіб не повинен мати вікових обмежень для застосування (має бути вказано в МВ або інструкції).  6. Наявність пролонгованої антимікробної дії не менше 3 годин (під рукавичками);  7. Сумність засобу із засобом для гігієнічного миття шкіри «Неостерил М» при їх послідовному використанні для обробки рук хірургів;  8. Універсальність, широка сфера використання:  - дезінфекція рук хірургів та інших осіб, які беруть участь в оперативних втручаннях в медичних закладах;  - гігієнічна дезінфекція рук персоналу лікувально-профілактичних закладів (у т.ч. лабораторій різного профілю, при догляді за за хворими, новонародженими, особами літнього віку і т.ін.);  - обробка шкіри ін’єкційного поля і шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань;  - відсутність вікових обмежень і протипоказань для застосування.  9. Дезінфекція рук хірургів при стандартному часі не більше 3 хв.;  11. Гігієнічна антисептика рук при експозиції не більше 30 сек.;  12. Наявність режимів профілактики туберкульозу та вірусних інфекцій (в т.ч. гепатитів і поліомієліту) при обробці рук | | | | шт | 20 | | |
| 20 | Септодор форте, 1000 мл | | 1.Засіб на основі:  - суміші не менше чотирьох четвертинно-амонійних  сполук (алкілдиметилбензиламоній  хлорид, октилдецилдиметиламоній хлорид , диоктилдиметиламоній хлорид , дидецилдиметиламоній хлорид)- сумарно не менше 37,5 %,  -не менше 12,5 % глутарового альдегіду.  Загальна кількість діючих речовин -не менше п’яти.  2.Засіб не повинен містити хлор, амінів, спиртів, перекису водню, ензимів, йоду, гуанідинів , гліоксалю.  3.Широкий спектр антимікробної дії (віруси грипу, ентеровіруси, віруси гепатитів, поліомієліт, ВІЛ(СНІД), кандидози, дерматомікози, також грам позитивні та грам негативні бактерії (включно туберкульоз, збудників особливо небезпечних інфекцій -чуми, холери, туляремії,сапа, меліоідозу, сибірки).  4.Засіб повинен добре змішуватися з водою ,мати гарні змочувальні та мийні властивості ,не викликати корозії металів, не пошкоджувати виробів зі скла, полімерних матеріалів ,гуми.  5.Водні розчини не повинні фіксувати забруднення органічного походження та добре змиватися з оброблених поверхонь не залишаючи плям та нальоту.  6.Можливість проведення дезінфекції, суміщеної з передстерилізаційним очищенням виробів медичного призначення з експозицією не більше 120 хвилин (при бактеріальних, виключаючи туберкульоз, вірусних і грибкових (дерматомікози) ,особливо небезпечних інфекціях (холера ,чума ,сап ,туляримія , меліоідоз) .  7.Умови збереження препарату у широкому діапазоні температур ,але не менше ніж від - 40 градусів за Цельсієм до + 35 градусів за Цельсієм.  8.Термін придатності робочих розчинів не менше 14 діб.  9.Можливість проведення робіт способом протирання у концентраціях до 0,1% у присутності пацієнтів.  10.Можливість утилізації відпрацьованих розчинів з розбавленням до небезпечної концентрації зі змивом у каналізацію.  11.Можливість проведення робіт способом протирання та замочування із використанням засобів захисту шкіри рук гумовими рукавичками.  12.Можливість (згідно з інструкцією на засіб) обробки санітарно-технічного обладнання за допомогою сучасних технологій прибирання методом «двох відер» та методом безвідерного прибирання; при цьому , згідно рекомендацій виробника, витрата робочого розчину не більше 15 мл/м².  13.Гарантійний строк зберігання засобу-не менше 5 років з дати виготовлення. | | | | шт | 3 | | |
| 21 | Засіб дезінфекційний Соліклор в таблетках 1 кг | | Дезинфекційний засіб для дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, корозійно стійких виробів медичного призначення (крім ендоскопів), білизни, посуду, в т.ч. лабораторного, предметів догляду за хворими, санітарно-технічного обладнання, прибирального матеріалу, знезаражування медичних відходів, в т.ч. біологічних виділень (включаючи фекалії, кров, ліквор, сироватку, мокротиння та ін.) та відпрацьованого перев’язувального матеріалу, виробів медичного призначення одноразового використання тощо; для обробки шкаралупи яєць, овочів і фруктів; для поточного та генерального прибирання.  1. Засіб у вигляді швидкорозчинних таблеток на основі натрієвої солі дихлорізоціанурової кислоти (80-85%); допоміжні компоненти - адипінова кислота і карбонат натрію в рівній кількості (разом 15-20%); вміст активного хлору в кожній таблетці не менше 1,5 г; відсутність у складі засобу трихлорізоціанурової і ізоціанурової кислот; концентрація водних іонів 1% водного розчину (рН) в межах 6,0-7,0;  2. Безпечність засобу: 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина) за ГОСТ 12.1.007 при інгаляційному впливі в насичуючих концентраціях пари, а також за ступенем леткості та при нанесенні на шкіру; відсутність шкірно-резорбтивної, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, ембріотоксичної та канцерогенної дії; можливість проведення дезінфекції поверхонь в присутності сторонніх осіб методом протирання, в тому числі в режимі проти туберкульозу;  3. Можливість посилення мийних властивостей додаванням до робочих розчинів миючих засобів;  4. Відсутність необхідності застосування засобів індивідуального захисту органів дихання респіраторів типу РПГ-67 та РУ-60М з фільтруючим патроном при приготуванні та використанні робочих розчинів засобу методом протирання;  5. Відсутність необхідності дворазової обробки і змивання залишків засобу с поверхонь об'єктів після обробки;  6. Широкий спектр антимікробної активності, **бактерицидні** властивості проти широкого спектру бактерій (включаючи S.aureus, MRSA, P.aeruginosa, збудників дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу, холери, чуми, туляремії, спороутворюючі мікроорганізми роду Bacillus і ін., збудників внутрішньо-лікарняних інфекцій), **туберкулоцидні\***, **віруліцидні** (в т.ч. проти збудників гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекції, герпесу, грипу всіх типів, парагрипу, пташиного грипу, SARS («атипова пневмонія»), аденовірусної, ентеровірусної (в т.ч. поліомієліт, Коксаки, ЕСНО), коронавірусної, респіраторно-синтиціальної, ріновірусної, рота вірусної, цитомегаловірусної інфекції тощо), **фунгіцидні** (проти патогенних грибів роду Саndida і дерматофітів, а також ефективний у знищенні та попередженні появи плісняви, у т.ч. в споровій формі) **властивості**. *(\*Примітка.* *Туберкулоцидна дія засобу має бути досліджена на тест-штамі Mycobacterim terrae).* Засіб має бути ефективним проти збудників паразитарних хвороб (цисти і ооцисти найпростіших, яйця й лічінки гельмінтів).  7. Наявність режимів застосування засобу: для дезінвазії, а також при особливо небезпечних інфекціях, в т.ч. при сибірці; для знезараження шкаралупи харчових яєць; для знезараження медичних відходів (в т.ч. біологічних рідин);  8. Наявність режимів знезаражування медичних відходів, в т.ч. біологічних виділень (включаючи фекалії, кров, ліквор, сироватку, мокротиння та ін.) та відпрацьованого перев’язувального матеріалу;  9. Можливість багаторазового використання робочих розчинів для дезінфекції виробів медичного призначення та посуду;  10. Термін придатності робочих розчинів - не менше 5 діб;  11. Можливість знешкодження відпрацьованих робочих розчинив без попередньої нейтралізації або розведення водою;  12. Можливість експрес-контролю вмісту активного хлору в засобі і його робочих розчинах з використанням тест-смужок. | | | | шт | 4 | | |
| 22 | Засіб дезінфекційний Дезеконом концентрат у 1 л флаконі | | Дезинфекційний засіб для дезінфекції поверхонь приміщень, меблів, медичного обладнання і апаратури, виробів медичного призначення (ВМП) (у т.ч. поєднаної з ПСО в одному етапі), білизни, посуду, предметів догляду за хворими, кувезів, наркозно-дихальної апаратури, систем вентиляції і кондиціонування повітря, прибирального матеріалу тощо; для очищення і швидкої дезінфекції поверхонь медичного обладнання; для попереднього промивання перед дезінфекцією сильно забруднених органічними речовинами виробів медичного призначення; для попереднього очищеннязовнішньої поверхні гнучких і жорстких ендоскопів і медичних інструментів до них; для поточних та генеральних прибирань тощо.  1. Засіб у вигляді концентрованої рідини на основі дидецилдиметиламоніум хлориду (не менше 9,0%), амінопропилдодецилпропандіаміну (не менше 5,0%), полігексаметиленбігуанід гідрохлориду (не більше 1,0%) (діючі речовини); допоміжні компоненти: неіоногенна ПАР, комплексонат, регулятор рН, ароматизатор, барвник. У складі засобу мають бути відсутні альдегіди, надкислоти, спирти, фенол та його похідні, активний хлор та кисень, кислоти, екологічно несприятливі речовини та компоненти з алергізуючою дією (зокрема, ферменти);  2. Сумісність засобу з різними матеріалами, відсутність корозійної та іншої пошкоджуючої дії на матеріали оброблюваних об'єктів; показник рН 1% (за препаратом) водного розчину засобу 10,2±1,0 (при 20 оС);  3. Показники гострої токсичності за ГОСТ 12.1.007-76: при інгаляційній дії і при нанесенні на шкіру - 4 клас небезпеки (мало небезпечна речовина). Відсутність сенсибілізуючої, мутагенної, тератогенної, гонадотоксичної, канцерогенної та ембріотоксичної дії, місцево-подразнюючих, шкірно-резорбтивних і сенсибілізуючих властивостей. Можливість проведення дезінфекції в присутності пацієнтів методом протирання для всіх режимів застосування без обмежень по концентрації робочих розчинів;  4. Можливість дезінфекції ВМП, поєднаної з їх достерилізаційним очищенням, в т.ч. з використанням ультразвукового та циркуляційного мийного обладнання;  5. Широкий спектр антимікробної дії: **бактерицидна** (включаючи збудників туберкульозу\*, Campylobacter jejuni, Corynebacterium ammoniagenes, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Enterococcus faecalis, Enterococcus faecium, Enterococcus Hirae, Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Legionella pneumonia, Listeria monocytogenes, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella choleraesuis, Salmonella typhi, Helicobacter pylori, Serratia marcescens, Shigella dysenteriae, Shigella flexneri, Shigella sonnei, St. aureus, MRSA, Streptococcus pyogenes), **віруліцидна** (включаючи віруси Коксаки, ЕСНО, поліоміеліту, ентеральних і парентеральних гепатитів, ВІЛ, герпесу, SARS, рота-, корона-, хантавіруси, віруси грипу всіх типів, зокрема, H5N1 і H1N1, аденовірусів і ін. збудників ОРВІ), **фунгіцидна** (щодо збудників кандидозів, дерматомікозів, а також пліснявих грибів Aspergillus niger, в т.ч. у споровій формі). *\*Примітка. Туберкулоцидна дія засобу має бути встановлена за результатами досліджень на тест-штамі Мycobacterium terrae.*  6. Наявність режимів дезінфекції ВМП при короткій експозиції 5 хвилин методом занурення, у т.ч. одночасно проти збудників бактеріальних, вірусних (в т.ч. гепатити В, С, ВІЛ) інфекцій і кандидозів;  7. Наявність режимів очищення і швидкої дезінфекції при експозиції 30 секунд методом протирання або зрошення, у т.ч. одночасно проти збудників бактеріальних, вірусних (в т.ч. гепатити В, С, ВІЛ) інфекцій і кандидозів;  8. Наявність режимів використання засобу для дезінфекції кювезів для новонароджених, внутрішньої поверхні взуття і шкаралупи харчових яєць;  9. Можливість використання теплих робочих розчинів (з початковою температурою до 50оС);  10. Відсутність необхідності у застосуванні засобів індивідуального захисту органів дихання (респіраторів) при приготуванні робочих розчинів та їх використанні методом протирання;  11. Термін придатності робочих розчинів - не менше 14 діб;  12. Термін зберігання засобу – 5 років | | | | шт | 5 | | |
|  | | |  | |  |  |  | | |  |

Усі посилання в технічному завданні тендерної документації на конкретну торговельну марку чи фірму, чи патент, чи конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Обгрунтування посилання на конкретні марку чи виробника: система валідована відповідно до наявного в лабораторії приладу та умов роботи. Проведено навчання персоналу по використанню цієї системи. За допомогою цієї тест системи Замовник має змогу отримати достовірні результати випробувань.

2. Обгрунтування розміру бюджетного призначення

Відповідно до кошторисних призначень на 2021 рік по загальному та спеціальному фондах Державного бюджету, які доведені до Замовника встановленим порядком, очікувана вартість даної закупівлі становить – **291 564,00 грн.**

3. Обгрунтування очікуваної вартості предметазакупівлі

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі проводилось відповідно до Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 року № 275. Розрахунок потреби в предметі закупівлі (номенклатура, кількісні та якісні показники) здійснюється на підставі аналізу фактичного використання товарів для забезпечення діяльності лабораторії у минулих періодах та з урахуванням запланованих поточних завдань, відповідної інформації про ціни товарів, що міститься в мережі Інтернет у відкритому доступі, в тому числі на сайтах виробників та/або постачальників відповідної продукції, спеціалізованих торгівельних майданчиках, в електронних каталогах, рекламі, прайс-листах, в електронній системі закупівель "Prozorro" та на аналогічних торгівельних електронних майданчиках. Очікувана загальна вартість закупівлі визначена з огляду на перелік товару, що плануються до закупівлі. Наприрклад, на підставі отриманих від потенційних постачальників комерційних пропозицій, а саме пропозицій ТОВ «Грінсен», із зазначенням діючих цін було зроблено розрахунок очікуваної вартості.