

Технические характеристики к лоту 1

Средство для консервации загрязнений медицинских изделий

1. Состав (комплектация) лота:

№	Наименование	Ед. изм.	Количество
1	Средство для консервации загрязнений медицинских изделий	литр	45 литров

2. Технические требования.

2.1. Средство должно быть предназначено для применения в организациях здравоохранения;

2.2. Средство должно представлять собой готовый к применению препарат (с курковым распылителем);

2.3. Средство должно быть предназначено для предварительной обработки способом орошения контаминированных ИМН из различных материалов, включая хирургические и стоматологические инструменты, в целях обеспечения микробиологической безопасности – предотвращения размножения и контаминации окружающей среды микроорганизмами, органическими веществами, предупреждения высыхания и фиксации органических загрязнений до момента проведения дезинфекции и очистки контаминированных ИМН, в том числе при их транспортировке.;

2.4. Средство должно обладать антимикробной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий (включая возбудителей внутрибольничных инфекций, туберкулеза – тестировано на культуре тест-штамма *M.terrae*), вирусов (в отношении всех известных вирусов, патогенных для человека, в том числе вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов, ВИЧ, полиомиелита, аденовирусов, вирусов гриппа человека, герпеса и др.), патогенных грибов рода

2.5. Средство должно образовывать защитное покрытие на изделиях медицинского назначения (ИМН), которое предотвращает размножение микроорганизмов на контаминированных изделиях медицинского назначения (ИМН), высыхание и фиксацию органических загрязнений, предотвращает контаминацию микроорганизмами и органическими загрязнениями (кровью, гноем и т.д.) окружающих поверхностей.

2.5. Средство должно защищает ИМН от повреждения и коррозии, хорошо растворяется в воде, легко смывается с поверхности ИМН.

2.6. В качестве АДВ средство должно содержать составе в качестве действующих веществ ПГМГ и/или ЧАС.

3. Срок годности (стерильности) на поставляемый товар должен составлять не менее 80% от общего срока годности.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1. наличие подтверждения государственной регистрации товара в Республике Беларусь (свидетельство таможенного союза о государственной регистрации или копия регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь);

4.2. наличие инструкции по применению.