

*не заперечно
Діє*

КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ
МЕДИКО-САНІТАРНОЇ ДОПОМОГИ № 9»
ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
І.к. 37899715
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, буд. 1



ДНІПРОВСЬКА МІСЬКА РАДА
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ
ДОПОМОГИ № 9»
ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КНП «ДЦПМСД № 9» ДМР)
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, 1, тел. 066-765-60-63,
e-mail: medcentr9@ukr.net

Специфікація на закупівлю

№ з/п	Найменування товару*	Одиниці виміру	Кількість	Ціна	Сума
1	Мембрана глюкозооксидазна MG-1 для аналізатора глюкози ЕКСАН-ГМ (EKSAN-GM) 5 шт/уп.	шт	2	4500,0	9000,0
2	Біоіндикатор для контролю процесу парової стерилізації 3M Attest (Аттест) 1261 - 132 °С	шт	2	250,0	500,0
4	Індикатори хімічні внутрішні 132/20 №1000	уп	4	200	800,0

Загальна сума закупівлі складає 10300,00грн.(десять тисяч триста грн.00коп.)

Медико-технічні вимоги

№ з/п	Найменування товару	Медико-технічні вимоги*

1	<p>Мембрана глюкозооксидазна MG-1 для аналізатора глюкози ЕКСАН-ГМ (EKSAN-GM) 5 шт/уп. Класифікація за ДК 021:2015: 33120000-7 -</p>	<p>Мембрана повинна бути: - з багатошарові лавсанові мембрани, просочені за особливою технологією складом, що складається з каталази, глюкозооксидази, альбуміну сироваткового. - З метою механічної міцності при установці в датчик аналізатора лавсанові мембрани термічно прикріплені на гумовому кільці і розміщені в касеті по п'ять штук. До складу глюкозооксидазної повинні входити: - фермент глюкозооксидаза - альбумін - гумове кільце - плівка універсальна - плівка целофановий - гексаметилендіамін; Для аналізатору глюкози ЕКСАН-ГМ (EKSAN-GM). Гарантійний термін придатності набору не менше - 6 місяців від дня виготовлення. В одній упаковці не менше -5 штук. Для підтвердження відповідності медико - технічним вимогам, кожен учасник повинен надати у складі пропозиції сертифікат якості та/або сертифікат відповідності та/або паспорт якості, гарантійний лист про те, що термін придатності на даний товар буде складати не менше 5 місяців від загального терміну</p>
2	<p>Біоіндикатор для контролю процесу парової стерилізації 3М Attest (Аттест) 1261 - 132 ° С Класифікація за ДК 021:2015: 33120000-7 -</p>	<p>Індикатор біологічний для контролю парової стерилізації при 132 градусах повинен бути автономним індикатором, зробленим за роздільної схемою: до застосування спорова культура тест-мікроорганізмів та живильне середовище ізольовані один від одного. Біологічний індикатор парової стерилізації Аттест 1261 (або аналог) повинен являти собою індикаторний комплект, що включає в себе наступні компоненти: - тестову смужку, що містить на собі спори <i>B. stearothermophilus</i> мінімальною концентрацією 1.0'10⁵ КУО. - поживне середовище в скляній ампулі, що підлягає розламуванню після стерилізації. Середовище є модифікованим триптичним соєвим бульйоном з внесенням рН-чутливої індикаційної фарби – бромкрезол пурпурний; - м'який поліпропіленовий пенал у якому розміщена тестова смужка зі спорами <i>B. stearothermophilus</i> і ампула з поживним середовищем; - поліпропіленовий ковпачок синього кольору, що ідентифікує біологічний індикатор, який містить гідрофобний бактеріальний</p>

		<p>фільтр; - етикетку з вказанням найменування біологічного індикатора і дати виробництва. Етикетка містить хімічний індикатор, який змінює колір з пурпурного на жовтий після парової стерилізації. На етикетці передбачено місце для запису параметрів стерилізації (дати, найменування матеріалу, що стерилізується, номеру стерилізатора тощо).</p>
3	<p>Індикатори хімічні внутрішні 132/20 №1000 Класифікація за ДК 021:2015: 33120000-7</p>	<p>Індикаторні смужки для візуального контролю якості парової стерилізації всередині упаковки - 132/20, 1000 штук/уп Індикаторні смужки для візуального контролю якості парової стерилізації всередині упаковки -132/20. застосування: Індикаторна смужка встановлюється в контрольній точці стерилізатора за допомогою пінцета. Після закінчення процесу стерилізації, оцінка якості стерилізації проводиться візуальним порівнянням кольору індикаторного шару з кольором еталону, що відповідає нормальному режиму стерилізації. Індикатор: паперово-картонна смужка, з нанесеною композицією на основі дисперсії ПВА. Маса полоси не більше 0.3 грам. Розміри полоси: 45.0 x 4.0 x 1.0 мм. Температура зберігання:: від +8 до + 25 ° С. Повинні відповідати вимогам : ДСТУ ISO 9001 ДСТУ ISO 13485 Пакування 1000 штук/уп</p>

Медичний директор

Сестра медична ЗПСМ

з обов'язками фармацевта

Юлія ТКАЧЕНКО

Олена ЛОНСЬКА

