

Протокол об итогах государственных закупок способом тендера по закупку Дезинфицирующих средств №19

Способом тендера по постановлению Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования»

п. Затобольск

27.03.2019г.

1. Тендерная комиссия в составе:

1. Джандаев Д.С. – и.о. главный врач, председатель тендерной комиссии
 2. Бажирова К.С. – главный бухгалтер, член комиссии
 3. Катаева Д.Т. – юрист, член комиссии
- Тарабаева А.З. – специалист по государственным закупкам, секретарь тендерной комиссии

КГП «Костанайская центральная районная больница» провела закуп способом тендера следующий товар:

№	Наименование	Ед.изм.	Кол-во	Цена, тенге
1	<p>Средство должно представлять собой концентрат, содержащий два протеолитических фермента (савиназа и алкалаза), дистиллированная вода, функциональные добавки. рН средства должен быть в интервале 7,5% - 8,5%. В составе не должны содержаться спирты, альдегиды, перекись водорода, ЧАС, производные фенола, гуанидина, алкиламинов, амилаза, липаза. Средство должно быть разрешено к применению для предстерилизационной очистки ИМН из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов и инструментов к ним, окончательной очистки эндоскопов перед ДВУ и стерилизацией. Средство должно применяться ручным способом и в обязательном порядке механизированным способом в ультразвуковых установках и в моюще-дезинфицирующей машине (МДМ) при комнатной температуре.</p> <p>Выход рабочего раствора из 1 л средства должен составлять для:</p> <p>ПСО ИМН ручным способом не менее 500 л при экспозиции 10 минут;</p> <p>ПСО ИМН в ультразвуковых установках не менее 125 л при экспозиции 2 минуты;</p> <p>ПСО гибких эндоскопов ручным способом не менее 250 л при экспозиции 5 минут;</p> <p>ПСО гибких эндоскопов механизированным способом в МДМ не менее 250 л при экспозиции 3 минуты.</p> <p>Срок годности средства не менее 1,5 года.</p> <p>Средство должно быть расфасовано в канистру объемом не менее 3,8 л.</p>	канистра, 3,8 литра	3	23 520
2	<p>Средство (готовый раствор) должно содержать не менее 0,6% ортофталевого альдегида в качестве ДВ. рН средства должен быть в интервале 7,4% - 7,6 %. Средство должно обладать вирулицидной, бактерицидной, туберкулоцидной, фунгицидной и спороцидной активностью. Средство должно быть разрешено к применению для дезинфекции ИМН из различных материалов, в т.ч. термолабильных, жесткие и гибкие эндоскопы, инструменты к ним ручным способом; ДВУ жестких и гибких эндоскопов ручным, механизированным и автоматизированным способом (автоматическая установка для мойки и ДВУ эндоскопов). Количество циклов в автоматизированной</p>	канистра, 3,8 литра	50	28 880

	<p>машине для мойки эндоскопов должно быть не менее 75. Время дезинфекции ИМН и ДВУ эндоскопов ручным и автоматизированным способами должна быть не более 5 минут при температуре средства 21+1 С°. Срок годности не менее 2-х лет в невскрытой упаковке производителя, во вскрытой канистре не менее 75 суток. Многократность использования средства не менее 14 дней.</p> <p>Для экспресс-контроля МДК средства при его многократном использовании должны иметься специальные однократные индикаторные полоски.</p> <p>Канистра объемом не менее 3,8 л.</p>		
3	<p>Средство должно представлять собой готовые к использованию дезинфицирующие салфетки однократного применения из нетканого материала (100% полипропилен), пропитанные дезсредством, содержащим в качестве ДВ изопропанол не более 17,2% и не менее 0,28% диизобутилфеноксиэтоксизилдиметилбензилхлорид аммония (ЧАС), рН средства должен быть в интервале 12,0% - 12,49%. Пропиточный состав не должен содержать: спирты высокой концентрации более 18%, альдегиды, производные аминов, гуанидина, хлора, кислот, фенола. Антимикробная активность: бактерицидная, туберкулоцидная, вирулицидная, фунгицидная. Салфетки должны предназначаться для одновременной очистки и дезинфекции загрязненных и не загрязненных биологическими выделениями различных поверхностей и предметов. Время обеззараживания поверхностей, не загрязненных биологическими выделениями - не более 3 минут, загрязненных биологическими выделениями - не более 5 минут. Салфетки должны обладать высокой прочностью, при использовании не рваться, не сбиваться в комки и не оставлять остаточной пленки и ворса на обработанной поверхности, не фиксировать органические загрязнения (в т.ч. кровь). Салфетки должны быть размером не менее 15x17 см, в виде рулона, упакованного в банку. Во избежание высыхания салфеток во время использования банка должна быть дополнительно запечатана пленкой и иметь герметичную откидную крышку размером 175 мм (В) x 127 мм (Д).</p> <p>В банке не менее 220 салфеток.</p> <p>Срок годности не менее 2-х лет.</p>	банка №220	20 7 100
4	<p>Дезсредство (кожный антисептик) в виде прозрачного геля в качестве АДВ должно содержать не менее 65% смеси пропиловых спиртов в соотношении 1:0,63, а также смягчающие компоненты и функциональные добавки. Средство не должно содержать красителей и ароматических отдушек. рН средства 6,0% - 6,9%. Средство должно быть предназначено для хирургической, гигиенической обработки рук, кожи операционного и инъекционного полей и локтевых сгибов доноров. Средство должно обладать бактерицидной, туберкулоцидной, вирулицидной, фунгицидной активностью. Средство должно быть упаковано в полимерные, герметичные, стерильные пакеты объемом не более 0,7 л, снабженные обратным дозирующим клапаном, исключающим обратный подсос воздуха, обеспечивающим стерильность средства до конца использования и точное дозирование средства (не более 1,6 мл за одно нажатие). Срок годности средства не менее 3-х лет. Средство должно подходить под установленные в учреждении настенные дозаторы с локтевым рычагом из нержавеющей стали размером 105 мм (Ш) x 109 мм (Г) x 200 мм (В). Передняя панель дозатора должна быть из прозрачного материала для визуального контроля наличия средства в упаковке.</p>	штук	150 3 910
5	<p>Средство (мыло), должно быть стерильным, не должно содержать консервантов, щелочей, красителей, ароматических отдушек и абразивных веществ. В состав средства должно входить ПАВ, кокоат сахарозы, вода особой очистки, рН 6,5% - 7,0%. Средство должно быть предназначено для мытья рук хирургов, оперирующего медицинского персонала перед обработкой антисептиком; мытья рук перед и после проведения медицинских манипуляций работниками ЛПО; санитарной обработки кожных покровов (в том числе при уходе за грудными</p>	штук	220 3 450