

**DEZINFEKCIJOS, VALYMO IR STERILIZACIJOS KONTROLĖS PRIEMONIŲ PIRKIMAS
TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

- Tiekėjo siūlomos prekės turi atitikti kokybės ir techninius reikalavimus, nurodytus šioje techninėje specifikacijoje.
- Prekėms privaloma pateikti dokumentus, įrodančius siūlomos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus, naudojimo instrukcijas (lietuvių kalba ir originalo kalba), biocido autorizacijos liudijimą (su priedais), saugos duomenų lapus ir kitus dokumentus patvirtinančius, kad siūlomos prekės atitinka keliamus reikalavimus. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t.y. pastebimai pažymėti - spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka (*pateikiamas dokumentas tiesiogiai suformuotas elektroninėmis priemonėmis arba skaitmeninė dokumento kopija*).
- Prekė turi būti pripažinta Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka ir atitikti reikalavimus nustatytus Lietuvos higienos normoje HN 47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“. Tiekėjas turi pateikti prekės CE sertifikata arba EB atitikties deklaraciją, arba lygiavertį dokumentus, patvirtinančius, kad siūlomos prekės atitinka Europos parlamento ir tarybos reglamento 2017/745 nustatytus reikalavimus (*pateikiamas dokumentas tiesiogiai suformuotas elektroninėmis priemonėmis arba skaitmeninė dokumento kopija*).
- 2 ir 3 pirkimo objekto dalims pateikti tinkamumą naudoti su nurodyta medicinos priemone patvirtinančius dokumentus.

Pirkimo dalies (prekės) pavadinimas	Būtinios charakteristikos ir parametrai	Fasutė/ pakuotė	Mato vienetas	Maksimalus numatomas pirkti mato vieneto kiekis	Atitikimas kokybiniam ir techniniams reikalavimams			
					Siūlomos prekės gamintojas, pavadinimas, techniniai parametrai	Gamintojo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus	dokumento pavadinimas	pasiūlymo lapo numeris
4.	Priemonė medicinos priemonių (instrumentų) valymui ir dezinfekcijai bei aukšto lygio dezinfekcijai							
4.1.	Priemonė instrumentų aukšto lygio dezinfekcijai (rankiniam apnuošimui)	Koncentratas. Darbinis tirpalas turi vienu metu plauti ir dezinfekuoti kietuosius ir lanksčiuosius endoskopus, chirurginius, minimalios invazijos medicinos instrumentus. Turi lengvai nusiplauti nuo medicininių instrumentų. Sudedamosios medžiagos valančios priemonės, izopropanolis,	≤ 1 litras	litras	260	Tristel Ltd., Didžioji Britanija MEDISTEL instrumentų dez. priemonė (1 L) Koncentratas. Darbinis tirpalas vienu metu plauna ir dezinfekuoja kietuosius ir lanksčiuosius endoskopus, chirurginius, minimalios	Gamintojo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus	PsL.Nr.7 16
						„Meditalika I dalis“		

		<p>dodecylaminai (ar lygiavertės), korozijos inhibitoriai, antialerginiai priedai. Negali būti fenolių, aldehidų. Veikimo spektras: baktericidinis, tuberkulocidinis, fungicidinis, mielocidinis, virucidinis, turi veikti sporas (B. Subtilis, Cl. Difficile). Sporicidinis poveikis turi būti pasiekiamas ne ilgiau kaip per 30 min., ne didesnės kaip 5 % koncentracijos darbinio tirpalo. Priemonė turi nekenkti instrumentams, merkiant skirtingų metalų ar skirtingų medžiagų instrumentus kartu. Darbinis tirpalas pakartotinai gali būti naudojamas iki 14 parų. Kartu su priemone turi būti pateikiamos testinės juostelės darbinio tirpalo aktyvumui įvertinti. Pakuotė: su integruota dozavimo pompa.</p>			<p>invazijos medicinos instrumentus. Lengvai nusiplauna nuo medicininių instrumentų. Sudedamosios medžiagos vataučios priemonės, izopropanolis, dodecylaminai, korozijos inhibitoriai, antialerginiai priedai. Neturi fenolių, aldehidų. Veikimo spektras: baktericidinis, tuberkulocidinis, fungicidinis, mielocidinis, virucidinis, veikia sporas (B. Subtilis, Cl. Difficile). Sporicidinis poveikis pasiekiamas per 30 min., 5 % koncentracijos darbinio tirpalo. Priemonė nekenkia instrumentams, merkiant skirtingų metalų ar skirtingų medžiagų instrumentus kartu. Darbinis tirpalas pakartotinai gali būti naudojamas iki 14 parų. Kartu su priemone pateikiamos testinės juostelės darbinio tirpalo aktyvumui įvertinti. Pakuotė: su integruota dozavimo pompa.</p>	
5.	5.1	<p>Priemonės automatinei medicinos prietaisų plovimo ir dezinfekcijos mašinai</p>				

Medicina | Chirurginė (atliekama šilniai matu.)

6.	Plovimo efektyvumo vertinimo priemonės						Pripažinimo šaltinis ir tūrinis		
6.1.	Testas proteinų likučiams ant instrumentų	Indikatoriai skirti instrumentų paviršių valymo kokybės kontrolei; Skirtas kontroliuoti proteinų likučius	1 vnt.	vnt.	200	Key Surgical GmbH, Vokietija Pro-Check indikatorius	„Meditalika II dalis“	Psl.Nr.3 -32	

	nustatyti	ant paviršių po valymo; Indikatorių turi sudaryti plastikinis laikiklis su dviem impregnuotais reagentu tamponais (jokių papildomų reagentų, priedų naudoti nereikia); Vienas indikatorius turi būti skirtas ne mažiau 2 testams atlikti; Indikatoriai turi būti supakuoti į atskiras vakuuminės folijos pakuotes po 1 vnt.			Indikatoriai skirti instrumentų paviršių valymo kokybės kontrolei; Skirtas kontroliuoti proteinų likučius ant paviršių po valymo; Indikatorių sudaro plastikinis laikiklis su dviem impregnuotais reagentu tamponais (jokių papildomų reagentų, priedų naudoti nereikia); Vienas indikatorius skirtas 2 testams atlikti; Indikatoriai supakuoti į atskiras vakuuminės folijos pakuotes po 1 vnt.		
6.2.	Testai medicininių prietaisų valymo kokybei nustatyti, naudojant automatinį plovimo būdą	Medicinos priemonių plovimo kokybei nustatyti automatinuose plautuvuose ir ultragarso įrenginiuose kartu su proceso išbandymo įtaisais. Testai pagaminti iš aukštai temperatūrai atsparaus plastiko, padengto sintetinio testavimo teršalu. Pavidalas - lipni etiketė, skirta klijuoti į dokumentus (nenaudojant klijų, kitų papildomų papildomų tvirtinimo priemonių); Rezultatai turi būti vertinami tuoj pat procesui pasibaigus. Kartu su testais turi būti pateikti daugkartiniai proceso išbandymo įtaisai, pagaminti iš atsparios aukštai temperatūrai ir garams medžiagos, naudojami kartu su medicinos priemonių valymo kokybės testais. Orientacinis įtaisų kiekis - 6 vnt.	≥30 vnt.	Vnt.	512	„Meditalika II dalis“	Psl.Nr.3 -38

6.3.	Automatinių plovimo ir dezinfekcijos mašinų plovimo efektyvumo vertinimo testas	<p>Skirtas plovimo vertinimui ir plovimo procedūros patvirtinimui automatinėse medicinos priemonių (instrumentų) plovimo ir dezinfekcijos mašinos, plaunant minimalios chirurgijos, endoskopijos medicinos priemonėms; Paruoštas naudojimui; Vienkartinis; Imituojantis medicininį instrumentą; Naudojamas su jam skirtu išbandymo įtaisu PCD ir dėžute; Plovimo ir dezinfekcijos veiksmingumas vertinamas vizualiai, tuojau pat pasibaigus plovimui ir dezinfekcijai; Testo medžiaga artima žmogaus kraujui. Kartu su testais turi būti pateikti daugkartiniai proceso išbandymo įtaisai PCD ir dėžutės, pagaminti iš atsparios aukštai temperatūrai ir garams medžiagos, naudojami kartu su medicinos priemonių valymo kokybės testais. Orientacinis įtaisų/dėžučių kiekis - 6 vnt.</p>	1vnt.	Vnt.	50	<p>daugkartiniai proceso išbandymo įtaisai, pagaminti iš atsparios aukštai temperatūrai ir garams medžiagos, naudojami kartu su medicinos priemonių valymo kokybės testais.</p> <p>Simicon GmbH, Vokietija Simicon plovimo testas</p> <p>Skirtas plovimo vertinimui ir plovimo procedūros patvirtinimui automatinėse medicinos priemonių (instrumentų) plovimo ir dezinfekcijos mašinos, plaunant minimalios chirurgijos, endoskopijos medicinos priemonėms; Paruoštas naudojimui; Vienkartinis; Imituojantis medicininį instrumentą; Naudojamas su jam skirtu išbandymo įtaisu PCD ir dėžute; Plovimo ir dezinfekcijos veiksmingumas vertinamas vizualiai, tuojau pat pasibaigus plovimui ir dezinfekcijai; Testo medžiaga artima žmogaus kraujui. Kartu su testais pateiksime daugkartiniai proceso išbandymo įtaisai PCD ir dėžutės, pagaminti iš atsparios aukštai</p>	„Meditalika II dalis“	Psl.Nr.3 -43
------	---	---	-------	------	----	---	-----------------------	--------------

						temperatūrai ir garams medžiagos, naudojami kartu su medicinos priemonių valymo kokybės testais.				
6.4.	Valymo proceso efektyvumo registracijos kontrolės žurnalas	Žurnalą turi sudaryti ne mažiau kaip 60 kortelių; Viena kortelė skirta ne mažiau kaip 4 valymo ciklams; Kortelėje yra vietos valymo indikatoriams įklijuoti.	1 vnt.	Vnt.	10	L. R. Tamulio firma „Meditalika“ "Valymo proceso efektyvumo registracijos kortelių" žurnalas Žurnalą sudaro 60 kortelių; Viena kortelė skirta 4 valymo ciklams; Kortelėje yra vietos valymo indikatoriams įklijuoti.	„Meditalika II dalis“	Psl.Nr.4 -46		
7.	Šepetėliai instrumentams plauti									
7.1.	Šepetėliai endoskopų rankiniams apnuošimui	Šepetėlis endoskopų kanalui praplauti rankiniu būdu. Plastikiniai šereliai abiejuose šepetėlio galuose. Tinkami plauti automatiniam dezinfekcijos plautuve, sterilizuoti garais (134 °C). Išmatavimai: Šepetėlio bendras ilgis ne mažiau 200 cm. Šepetėlio diametras ne daugiau 5 mm; Šepetėlio šeriutos dalies ilgis ne daugiau 25 mm.	1 vnt.	Vnt.	140	Key Surgical GmbH, Vokietija Šepetėlis endoskopams (kodas-26022) Šepetėlis endoskopų kanalui praplauti rankiniu būdu. Plastikiniai šereliai abiejuose šepetėlio galuose. Tinkami plauti automatiniam dezinfekcijos plautuve, sterilizuoti garais (134 °C). Išmatavimai: Šepetėlio bendras ilgis 230 cm. Šepetėlio diametras 3 mm; Šepetėlio šeriutos dalies ilgis 20 mm.	„Meditalika II dalis“ / „Meditalika III dalis“	Psl.Nr.4 -53; 54		
7.2.	Šepetėliai medicinių instrumentų rankiniams	Šepetėliai nailoniniais, sintetiniais, gijų šereliais, lenkti; Daugkartinio naudojimo; Panaudojus dezinfekuojami	1 vnt.	Vnt.	60	Key Surgical GmbH, Vokietija Šepetėlis instr. (sintet.šereliai, lenktas)	„Meditalika II dalis“ / „Meditalika III dalis“	Psl.Nr.4 -53; 55		

60

	<p>Šepetėliai nailoniniai, skirti tuščiavidurių instrumentų apnuošimui; Daugkartinio naudojimo; Panaudojus dezinfekuojami automatinuose plautuvuose. Skirti užterštų biologiniais skysčiais instrumentų ir priemonių vidiniams ir išoriniams paviršiams plauti. Išmatavimai: Šerelio ilgis ne daugiau 10 mm, šepetėlio šeriutos dalies ilgis ne daugiau 100 mm, bendras ilgis 650 mm (+-0,5 mm)</p>	1 vnt.	Vnt.	10	<p>Key Surgical GmbH, Vokietija Šepetėlis instr.(nail.šereliai, 650mm) (kodas-09315) Šepetėliai nailoniniai, skirti tuščiavidurių instrumentų apnuošimui; Daugkartinio naudojimo; Panaudojus dezinfekuojami automatinuose plautuvuose. Skirti užterštų biologiniais skysčiais instrumentų ir priemonių vidiniams ir išoriniams paviršiams plauti. Išmatavimai: Šerelio ilgis 10 mm, šepetėlio šeriutos dalies ilgis 100 mm, bendras ilgis 650 mm</p>	„Meditalika II dalis“ / „Meditalika III dalis“	Psl.Nr.4 -53; 58
7.4.	<p>Šepetėliai metaliniais šereliais; Daugkartinio naudojimo; Panaudojus dezinfekuojami automatinuose plautuvuose. Skirti užterštų biologiniais skysčiais instrumentų ir priemonių vidiniams ir išoriniams paviršiams plauti. Išmatavimai: Šerelio ilgis ne daugiau 15 mm, šepetėlio šeriutos dalies ilgis ne daugiau 40 mm, bendras ilgis 180 mm (+-0,5 mm)</p>	1 vnt.	Vnt.	30	<p>Key Surgical GmbH, Vokietija Šepetėlis instr. (šepetėlis nerūd. plieno šereliai) (kodas-09325) Šepetėliai metaliniais šereliais; Daugkartinio naudojimo; Panaudojus dezinfekuojami automatinuose plautuvuose. Skirti užterštų biologiniais</p>	„Meditalika II dalis“ / „Meditalika III dalis“	Psl.Nr.4 -53; 57

						<p>skysčiais instrumentų ir priemonių vidiniams ir išoriniams paviršiams plauti. Išmatavimai: Šerelio ilgis 15 mm, šepetėlio šeriutos dalies ilgis 40 mm, bendras ilgis 180 mm</p>		Psl.Nr.4 -53; 58
7.5.	Šepetėliai odontologiniams gražteliams valyti	<p>Daugkartinio naudojimo, metalinis šepetėlis, atsparus dezinfekcinėms medžiagoms. Šerelių kietumas turi būti reguliuojamas. Išmatavimai: Šepetėlio ilgis 55-70 mm; šepetėlio plotis 20-30 mm.</p>	1 vnt.	Vnt.	40	<p>Key Surgical GmbH, Vokietija Šepetėlis instrum. (nail.šereliais)55mmx23mm (kodas-26029)</p> <p>Daugkartinio naudojimo, metalinis šepetėlis, atsparus dezinfekcinėms medžiagoms. Šerelių kietumas reguliuojamas. Išmatavimai: Šepetėlio ilgis 55mm; šepetėlio plotis 23 mm.</p>	„Meditalika II dalis“ / „Meditalika III dalis“	Psl.Nr.4 -53; 58
8.	Sterilizacijos kontrolės priemonės							
8.1.	1 tipo (proceso kontrolės) indikatorius garo sterilizatoriams	<p>Indikatoriai skirti visų tipų (minkštų, kietų) paketų žymėjimui; Indikatoriaus pavidalas- dviguba lipni etiketė; Indikatorius klijuojamas ant visų tipų paketų paviršių; Indikatoriai turi būti susukti į ritinius (ne mažiau 750 vnt. ritinyje); Ant cheminio indikatoriaus turi būti vieta reikiamai informacijai įrašyti: 3 eilutės, viena eilutė turi talpinti ne mažiau kaip 10 ženklų (raidės ir skaičiai) Nenukrenta nuo paketo po sterilizacijos garais vakuoliniuose</p>	≥750 vnt.	Rit.	900	<p>Gke - GmbH, Vokietija C-S-L-1-DA-R indikatorius (Doku-L-Label) chem.indik. (750vnt)</p> <p>Indikatoriai skirti visų tipų (minkštų, kietų) paketų žymėjimui; Indikatoriaus pavidalas- dviguba lipni etiketė; Indikatorius klijuojamas ant visų tipų paketų paviršių; Indikatoriai susukti į ritinius (750 vnt. ritinyje);</p>	„Meditalika III dalis“	Psl.Nr.5 -63

		<p>sterilizatoriuose; Indikatorius turi būti pritaikytas įklijuoti į įstaigos patvirtintas krovinio registracijos korteles ir kitus dokumentus; Turi atitikti Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 102.1 punkto reikalavimus. Ant indikatoriaus turi būti nurodytas aiškus žodinis indikatoriaus spalvos pasikeitimas. Indikatoriaus atsakas po sterilizacijos turi būti aiškiai identifikuojamas. Kartu su indikatoriais turi būti pateikti rankiniai spausdintuvai - orientacinis kiekis -22 vnt.</p>			<p>Ant cheminio indikatoriaus yra vieta reikiamai informacijai įrašyti: 3 eilutės, viena eilutė talpina 12 ženklų (raidės ir skaičiai). Nenukrenta nuo paketo po sterilizacijos garais vakuuminuose sterilizatoriuose; Indikatorius pritaikytas įklijuoti į įstaigos patvirtintas krovinio registracijos korteles ir kitus dokumentus; Atitinka Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 102.1 punkto reikalavimus. Ant indikatoriaus nurodytas aiškus žodinis indikatoriaus spalvos pasikeitimas. Indikatoriaus atsakas po sterilizacijos turi būti aiškiai identifikuojamas. Kartu su indikatoriais pateiksime rankinius spausdintuvus - orientacinis kiekis -22 vnt.</p>	
8.2.	Specialiam kroviniui (ikrovai) pritaikytas 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminis	Indikatorius naudojamas kartu su kontroliniu įtaisu, pritaikytu įstaigos mišriems kroviniams kontroliuoti (pateikti faktą patvirtinančius dokumentus, išduotus ES notifikuotos įstaigos). Indikatorius turi būti 2 tipo ir turi	25 vnt.	Vnt.	10500	<p>„Validacijos protokolais- konfidencialu I dalis“/ „Validacijos protokolais- konfidencialu II“</p> <p>Gke - GmbH, Vokietija BMS indikat. (garais, C-S-PM-SV1) 211-255</p> <p>Indikatorius naudojamas kartu su kontroliniu įtaisu, pritaikytu įstaigos</p> <p>Psl.Nr.6 -72</p>

indikatorius	<p>atitikti Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 102.2 punkto reikalavimus.</p> <p>Turi užtikrinti chirurginių metalinių, akytų ir tuščiaavidurių, kompleksinių, mikroinvazinių instrumentų sterilizacijos efektyvumo kokybės kontrolę;</p> <p>Indikatorius turi būti padengtas laminuota plėvele;</p> <p>Po sterilizacijos pasikeitusi spalva turi neblukti ilgiau kaip 3 metus.</p> <p>Skirtas sterilizacijos kokybės kontrolei, frakcionuoto vakuomo sterilizatoriuose atitinkančiuose Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 11 priedo 1 p. ir 8 p. reikalavimus.</p> <p>Indikatoriaus pavidalas: lipni etiketė, pritaikyta klijuoti į dokumentus, krovinio registracijos kortelių žurnalus, nenaudojant klijų;</p> <p>Indikatorius sudarytas iš popierinio pagrindo ir 4 segmentų indikatorinio agento, padengto apsauginiu sluoksniu.</p> <p>Patikrinti visam sterilizuojamų gaminių kroviniui turi pakakti vieno indikatoriaus;</p> <p>Turi būti pateiktas spalvos pasikeitimo etalonas su nesėkmingo proceso identifikaciniais paaiškinimais;</p> <p>Tas pats indikatorius turi būti tinkamas 121 ° C - 15 min. ir 134 ° C-3,5 min sterilizacijos režimams kontroliuoti; Rezultatai įvertinami iš karto</p>			<p>mišriems kroviniams kontroliuoti.</p> <p>Indikatorius 2 tipo ir atitinka Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 102.2 punkto reikalavimus.</p> <p>Užtikrinama chirurginių metalinių, akytų ir tuščiaavidurių, kompleksinių, mikroinvazinių instrumentų sterilizacijos efektyvumo kokybės kontrolę;</p> <p>Indikatorius padengtas laminuota plėvele;</p> <p>Po sterilizacijos pasikeitusi spalva neblunka ilgiau kaip 3 metus. Skirtas sterilizacijos kokybės kontrolei, frakcionuoto vakuomo sterilizatoriuose atitinkančiuose Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 11 priedo 1 p. ir 8 p. reikalavimus.</p> <p>Indikatoriaus pavidalas: lipni etiketė, pritaikyta klijuoti į dokumentus, krovinio registracijos kortelių žurnalus, nenaudojant klijų;</p>	<p>„Meditalika III dalis“ / „Meditalika IV dalis“</p>
--------------	---	--	--	---	---

MA

		<p>pasibaigus sterilizacijos procesui; Minimali pakuotė ne daugiau 25 vnt., ant jos turi būti nurodyta indikatorių pavadinimas, klasė ir atitikimas standartui. Kartu su indikatoriais turi būti pateikti pritaikyti išbandymo įtaisai, Ant įtaisų turi būti gamintojo atliktas ženklavimas (pavadinimas, artkelio Nr., nuoroda į sterilizacijos būdą, gamintojo pavadinimas). Orientacinis išbandymo įtaisų kiekis -14 vnt.</p>	10 vnt.	Vnt.	1120	<p>Indikatorius sudarytas iš popierinio pagrindo ir 4 segmentų indikatorinio agento, padengto apsauginiu sluoksniu. Patikrinti visam sterilizuojamų gaminių kroviniui pakanka vieno indikatoriaus; Pateiktas spalvos pasikeitimo etalonas su nesėkmingo proceso identifikaciniais paaiškinimais; Tas pats indikatorius tinkamas 121 ° C - 15 min. ir 134 ° C-3,5 min sterilizacijos režimams kontroliuoti; Rezultatai įvertinami iš karto pasibaigus sterilizacijos procesui; Minimali pakuotė 25 vnt., ant jos nurodyta indikatorių pavadinimas, klasė ir atitikimas standartui. Kartu su indikatoriais pateiksime pritaikytus išbandymo įtaisus. Ant įtaisų yra gamintojo atliktas ženklavimas (pavadinimas, artkelio Nr., nuoroda į sterilizacijos būdą, gamintojo pavadinimas).</p>	<p>„Meditatika IV dalis“</p>	<p>PsL.Nr.7 -83</p>
8.3.	2 tipo specialiu tyrimų cheminis	2 tipo specialiu tyrimų cheminis indikatorius, skirtas Bowie- Dicko bandymui, turi atitikti Lietuvos	10 vnt.	Vnt.	1120	<p>Gke - GmbH, Vokietija C-S-BDS-SV1 chem. indikatorius 211-115</p>	<p>„Meditatika IV dalis“</p>	<p>PsL.Nr.7 -83</p>

2

indikatorius, skirtas Bowie-Dicko bandymui	<p>higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 102.2 punkto reikalavimus, (pateikti atitikties deklaracijas); turi būti skirtas oro pašalinimo iš sterilizatoriaus darbo kameros ir garų prasiskverbimo kontrolei;</p> <p>Indikatorinė juostelė turi būti apsaugota nuo išblukimo po sterilizacijos. Po sterilizacijos indikatorinės juostelės spalva turi išlikti nekintanti ne trumpiau kaip 3 metai, (pateikti tai įrodančius dokumentus);</p> <p>Indikatorinės juostelės pavidalas - lipni 6 dažų segmentų etiketė, pritaikyta klijuoti į krovinio registracijos žurnalą nenaudojant klijų;</p> <p>Turi būti pateiktas indikatoriaus spalvos pasikeitimo etalonas su teigiamų ir neigiamų rezultatų paaiškinimais lietuvių kalba;</p> <p>Minimali indikatorių pakuotė iki 20 vnt., ant minimalios pakuotės turi būti nurodyta indikatorių klasė ir atitikimas ir turi atitikti Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 11 priedo 14 punkto reikalavimus,</p> <p>Kartu su indikatoriais turi būti pateikti pritaikyti išbandymo įtaisai;</p> <p>Indikatorius ir įtaisas turi sudaryti vieningą sistemą;</p> <p>Išbandymo įtaisas Bowie-Dick testui atlikti, turi būti aiškiai identifikuojamas - ant įtaiso turi būti įskaitomas gamintojo ženklavimas</p>				

		<p>(pavadinimas, artikelio Nr., gamintojo pavadinimas); tinkamas naudoti ne mažiau kaip 3000 Bowie- Dick ciklų. Orientacinis išbandymo įtaisų kiekis -12 vnt.</p>				<p>Lietuvos higienos normos HN47-1:2020 „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos: infekcijų kontrolės reikalavimai“ 11 priedo 14 punkto reikalavimus, Kartu su indikatoriais pateiksime pritaikytus išbandymo įtaisus; Indikatorius ir įtaisas sudaro vieningą sistemą; išbandymo įtaisas Bowie-Dick testui atlikti, aiškiai identifikuojamas - ant įtaiso įskaitomas gamintojo ženklavimas (pavadinimas, artikelio Nr., gamintojo pavadinimas); tinkamas naudoti 10000 Bowie- Dick ciklų.</p>	<p>„Meditalika IV dalis“</p>	<p>Psl.Nr.8 -86</p>
<p>8.4.</p>	<p>Krovinio registracijos kortelių žurnalas</p>	<p>Pritaikytas įklijuoti įstaigos naudojamoms sterilizacijos kontrolės priemonėms (8.1 - 8.3 pozicijose aprašytiems indikatoriams); Turi susidėti iš ne mažiau kaip 30 lapų; A4 formato; Viename lape vietos turi būti ne mažiau kaip 3 ciklams registruoti; Turi būti pildymo pavyzdys.</p>	<p>1 vnt.</p>	<p>Vnt.</p>	<p>80</p>	<p>L.R.Tamulio firma „Meditalika“ Krovinio reg. kortelių žurnalas Nr.3 Pritaikytas įklijuoti įstaigos naudojamoms sterilizacijos kontrolės priemonėms (8.1 - 8.3 pozicijose aprašytiems indikatoriams); Susideda iš 30 lapų; A4 formato; Viename lape yra vietos 3 ciklams registruoti; Yra pildymo pavyzdys.</p>	<p>„Meditalika IV dalis“</p>	<p>Psl.Nr.8 -86</p>