

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Արմենֆարմ ՍՊԸ-ն ՍԳԼ-ԷԱՃԱՊՁԲ-26/05 ծածկագրով կազմակերպված էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի				
	Ֆիրմային անվանումը	ապրանքային նշանը	մակնիշը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
8	Անիոս Լաբորատորիաներ	Անիոքսիդ 1000	Անիոքսիդ 1000	Անիոս Լաբորատորիաներ	Երկբաղադրիչ համակարգ , բաղկացած մայր լուծույթից և ակտիվատորից, որոնց խառնուրդից ստացվում է աշխատանքային ակտիվացված լուծույթ: Մայր լուծույթը իրենից ներկայացնում է ջրածնի գերօքսիդի 2.8-3.2%-անոց ջրային լուծույթ: Միջոցը պարունակում է նաև կոռոզիայի ինհիբիտորներ (կազմի մեջ կոռոզիոն ինհիբիտորի առկայությունը հաստատված է օգտագործման հրահանգով): Աշխատանքային ակտիվացված լուծույթը որպես ազդող նյութ

պարունակում է 0,09-0,15%
հարքացախաթթու և 2.8-3.2%-անոց
ջրածնի գերօքսիդ: Աշխատանքային
լուծույթի մեջ ակտիվ նյութի արագ
ստուգման համար զգայորոշիչ թեստ-
երիզների առկայություն:
Աշխատանքային լուծույթի pH - 4,0
-8,0: Աշխատանքային լուծույթը
նախատեսված է բժշկական
նշանակության գործիքների,
առարկաների, ճկուն եւ կոշտ
էնդոսկոպներ ու դրանց օժանդակ
մասերի ախտահանման, բարձր
մակարդակի ախտահանման (ԲՄԱ),
մանրէազերծման և սպորազերծման
համար (համաձայն ՀՀ
Առողջապահության
նախարարության կողմից
հաստատված համապատասխան
մեթոդական հրահանգների):
Աշխատանքային լուծույթն
ապահովում է Բարձր մակարդակի
ախտահանումը (ԲՄԱ),
Մանրազերծումը, Սպորազերծումը,
Ախտահանումը, հակաբակտերիալ
՝գրամդրական և գրամբացասական
մանրէների (ներառյալ՝
տուբերկուլյոզի
միկոբակտերիաները),

հակավիրուսային (ներառյալ արտաընդերային հեպատիտները, ՄԻԱՎ-վարակը, պոլիոմիելիտը), A գրիպի H5N1, H1N1 տեսակները) և հակասնկային (այդ թվում՝ կանդիդա և դերմատոֆիտիա) և սպորոցիդ ազդեցությունը՝ 5 թույլատրելի (համաձայն ՀՀ Առողջապահության նախարարության կողմից հաստատված համապատասխան մեթոդական հրահանգների): Աշխատանքային լուծույթի պիտանելիությունը 14 օր է, նախատեսված բազմակի օգտագործման համար: Մատակարարման պահին խտանյութի ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Վտանգավորության աստիճանը- 3-րդ, 4-րդ դաս: Ունի որակի հավաստագիր, ԵԱՏՄ պետական գրանցման վկայական, ՀՀ ԱՆ օգտագործման մեթոդական հրահանգ, որն անհրաժեշտ է ներկայացնել Հավելված 1.1-ի հետ: Ունի Օլիմպուս, Շտորց, Պենտաքս, Ֆուլչի կամ այլ համաշխարհային ճանաչում ունեցող բժշկական սարքավորումներ արտադրող

					ընկերություններից երաշխավորություն համատեղելիության մասին:
--	--	--	--	--	--

