## 附件2（更正后）

采购需求

1.适用于软式内镜消毒。

2.外观:澄明液体，无肉眼可见杂物，颜色符合使用要求。

3.包装要求:二元包装，A液+B液。

4.活化后使用≥7天,对内镜医疗器械消毒灭菌最低使用有效浓度1000ml/L，过氧化氢浓度≤3%,过氧乙酸浓度不高于0.3%,对内镜无腐蚀。

5.对于货物的储存和运输无特殊要求，并分别提供A剂和B剂的货物运输条件鉴定书。

6.PH 值要求:5.0～7.0,并有CMA 认证的第三方检验报告。。

7.规格要求:A 剂≥4.9L;B 剂≥65ml。

8.作用时间:高水平消毒5分钟，灭菌10分钟。

9.具有CMA认证第三方的内镜机洗高水平消毒和灭菌模拟现场试验报告。

10.可适用于手洗和全自动内镜清洗机，出具CMA认证资质及相容性的CMA试验报告。

11.A 液 和B液均不含有过氧乙酸，在互相混合后生成过氧乙酸。

12.属于非危险化学品。

13.专用试纸条配备，试纸条具有相关CMA认证资质。

14.具有安全性要求的急性经口毒性试验、完整皮肤刺激试验、致突变试验(CMA认证)。

15.具有稳定性试验:连续放置14天后浓度降低不超过4%，提供检测报告(CMA认证)。

16.具有金属腐蚀性试验，对碳钢、铜、铝和不锈钢的腐蚀程度均为轻度腐蚀以下，提供该试验(CMA认证)。

17.微生物杀灭实验，对主要的几种细菌如金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌、白色念珠菌能有效杀灭，提供检测报告(CMA认证)。

18.具有脊髓灰质炎病毒灭活试验报告(CMA认证)。

19.应有中和剂鉴定试验报告(CMA认证),要求中和剂能中和掉消毒液中的杀菌成分和残留毒性，且中和剂和中和产物对试验菌和培养基均无影响。

20.必须具有生产企业的合法授权书。

21.对内镜无腐蚀作用，否则，承担内镜的维修费用。

22.能提供试用品，科室试用。