УТВЕРЖДАЮ

Директор ГУ «РНПЦ

оториноларингологии»

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Н.И. Гребень

 01.2020г.

Заявка на закупку вакуумных систем для взятия крови в размере квартальной потребности.

1. Описание предмета закупки: для проведения биохимических и гематологических исследований крови

Код ОКРБ: 22.22.14.500 Бутыли, бутылки, флаконы и аналогичные изделия из пластмасс вместимостью не более 2 л

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п\п | Наименование | Характеристики, параметры | Количество,штук |
| 1. | Пробирка вакуумная для биохимических, серологических, иммунохимических исследований | Наполнитель: активатор свертывания кремнезем В. Материал: пластик Размер: 15x92 мм.Объем биоматериала: 7,5 ÷ 8 млЦвет крышки: **красный** | 500 |
| 2.  | Пробирка вакуумная для биохимических, серологических, иммунохимических исследований | Наполнитель: активатор свертывания кремнезем В. Материал: пластик. Размер: 8x45 мм; Объем биоматериала: 0,25 ÷ 0,5 млЦвет крышки: **красный** | 500 |
| 3. | Пробирка вакуумная с К3(2) ЭДТА для взятия капиллярной крови | Наполнитель: К3 или К2 ЭДТАМатериал: пластик. Размер13х75ммОбъём биоматериала:2,7 ÷ 3,0 млЦвет крышки: **сиреневый или фиолетовый** | 1000 |

Ориентировочная стоимость – 1500 белорусских рублей.

**2.Технические требования.**

2.1. В случае предложения компонентов системы различных производителей их совместимость должна быть подтверждена документально (сертификатом качества) производителя пробирок.

2.2. Объем засасываемой крови должен быть в пределах ±10% номинальной вместимости

пробирки, которая обозначена на этикетке линией наполнения, и соответствовать Межгосударственному стандарту ГОСТ 1БО 6710-2011.

2.3. Пробирки и иглы (в том числе луэр-адаптеры для взятия крови из периферических катетеров) должны быть стерильны в соответствии с Постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16.12.2013 №128 и Межгосударственным стандартом ГОСТ 1БО 6710-2011.

2.4. Этикетки пробирок должны быть снабжены следующей информацией: наименование или торговая марка изготовителя или поставщика, номер партии, буквенный код и/или описание содержимого, срок годности, номинальная вместимость, линия наполнения, надпись стерильно в соответствии с Межгосударственным стандартом ГОСТ 1БО 6710-2011.

2.5. Маркировка на внешней стороне первичной упаковки должна содержать следующую информацию: наименование и адрес изготовителя поставщика, номер партии, срок годности, описание содержимого (номинальная вместимость, покрытие или добавки во всех пробирках, наименование добавок или их формулы и/или их буквенный код, надпись «стерильно», надпись «одноразовый» или графический символ в соответствии с 1807000, требования к хранению) в соответствии с Межгосударственным стандартом ГОСТ 180 6710-2011

2.6. Цветовая кодировка пробирок должна соответствовать Приказу Министерства здравоохранения от 10.11.2015 № 1123 «Об утверждении Инструкции о порядке организации преаналитического этапа лабораторных исследований.

3.4.Требования к документальному подтверждению соответствия систем сформированы с учетом исключения материальных и трудовых затрат по выполнению их самостоятельной адаптации, а также гарантии качества и правильности получаемых результатов при обследовании пациентов.

4. Требования, предъявляемые к сроку годности (стерильности): срок годности (стерильности) указанных систем на момент поставки должен быть не менее 80% от срока, установленного заводом-изготовителем.

5.Условия поставки и оплаты товара: в соответствии с проектом договора.

6.Доставка – силами и за счет Поставщика.

Заведующий клинико-

диагностической лаборатории Е.А. Петюкевич

Фельдшер-лаборант клинико-

диагностической лаборатории В.А. Харчук

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
|  | Согласовано:Заместитель директорапо амбулаторно-поликлинической работе С.И. Сиделова |  |  |