

Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий медицинского назначения

(при необходимости с разделением на лоты)

Система закрытая аспирационная на 2026 г.

(наименование предмета государственной закупки)

1. Состав (комплектация) оборудования

Номер и наименование ЛОТа	Состав (комплектация) оборудования	Количество
Лот № 1 Система закрытая аспирационная	Система закрытая аспирационная (REF 36027604, 3720001, 73-1471) или аналог	50 шт.
Лот № 2 Система закрытая аспирационная	Система закрытая аспирационная (REF 36030604, 3720002, 73-1671) или аналог	50 шт.

2. Технические требования к заказываемому оборудованию:

2.1 Технические требования к лоту №1:

- 2.1.1 двойной шарнирный соединитель;
- 2.1.2 гибкий соединитель 15F -22F;
- 2.1.3 стикеры для указания дня;

- 2.1.4 цветная кодировка;
- 2.1.5 прозрачный чехол;
- 2.1.6 катетер F14;
- 2.1.7 для эндотрахеальных трубок;
- 2.1.8 стерильная;
- 2.1.9 однократное применение;
- 2.2 **Технические требования к лоту №2:**

- 2.2.1 двойной шарнирный соединитель;
- 2.2.2 гибкий соединитель 15F -22F;
- 2.2.3 стикеры для указания дня;
- 2.2.4 цветная кодировка;
- 2.2.5 прозрачный чехол;
- 2.2.6 катетер F16;
- 2.2.7 для эндотрахеальных трубок;
- 2.2.8 стерильная;
- 2.2.9 однократное применение;

3. **Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара.**

- 3.1 срок годности и/или стерильности на дату поставки должен составлять не менее 11 месяцев. Если изготовителем (производителем) установлен срок годности и/или стерильность 12 месяцев или менее 12 месяцев, годность и/или стерильность на дату поставки товара должна составлять не менее 60% от срока годности и/или стерильности, установленного изготовителем (производителем).

4. **Требования о наличии технической документации, обучения персонала и иной информации.**

- 4.1. наличие действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ либо действующего регистрационного удостоверения, выданного в рамках ЕАЭС;
- 4.2. для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию Министерства здравоохранения РБ, документы указанные в постановлении Министерства здравоохранения РБ от 19.05.2021 № 51 (ред. от 19.06.2024 № 106) «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий»
- 4.3. документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на белорусском либо русском языке.