

Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий медицинского назначения

(при необходимости с разделением на лоты)

Канюля назальная для высокопоточной кислородной вентиляции типа I-

Flo на 2026 г.

(наименование предмета государственной закупки)

1. Состав (комплектация) оборудования

Номер и наименование ЛОТа	Состав (комплектация) оборудования	Количество
6 Лот №1 Канюля назальная для высокопоточной кислородной вентиляции типа I-Flo	Канюля назальная для высокопоточной кислородной вентиляции типа I-Flo (REF 7301000) средняя или аналог	75 шт.
	Канюля назальная для высокопоточной кислородной вентиляции типа I-Flo (REF 7302000) большая или аналог	75 шт.

2. Технические требования к заказываемому оборудованию:

2.1 Технические требования к лоту №1:

6

2.1.1 однократное применение;

2.1.2 индивидуальная упаковка;

2.1.3 диапазон допустимого потока канюли- от 10 до 60 л/мин;

2.1.4 зажим для фиксации - наличие;

2.1.5 шарнирное соединение с дыхательным контуром - конус 22М ISO - наличие;

2.1.6 угловой соединитель, вращающийся на 180° - наличие;

2.1.7 для взрослых.

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.