

**Описание потребительских, функциональных, технических,
качественных и эксплуатационных показателей (характеристик)
предмета государственной закупки**

БелМТ №028/26

лот 1

Приложение 1

**Расходные материалы для инактивации патогенов в тромбоцитах
в добавочном растворе: для системы Mirasol**

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

Наименование	Единица измерения	Количество (шт)
Набор Mirasol для облучения и хранения тромбоцитов донора в добавочном растворе с использованием камеры светового облучения Mirasol (Terumo BCT), в состав которого входят: - пакет с раствором рибофлавина; - контейнер для облучения и хранения тромбоцитов в добавочном растворе	набор	600

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки, сформированные согласно статье 21 Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»:

1. Расходные материалы (набор) для системы инактивации Mirasol патогенов в тромбоцитах предназначены для обработки тромбоцитов донора в добавочном растворе с использованием камеры светового облучения Mirasol (Terumo BCT).

*2. Набор – одноразовый, стерильный, герметичный.

*3. Обеспечивает инактивацию вирусов (ВИЧ, гепатита В, гепатита С и др.), грамположительных и грамотрицательных бактерий, простейших, лейкоцитов в соответствии с параметрами, декларируемыми производителем системы инактивации Mirasol.

4. Пластик контейнера для хранения тромбоцитов в добавочном растворе, патогенредуцированных должен обеспечивать газопроницаемость.

5. Срок годности тромбоцитов в добавочном растворе, патогенредуцированных при температуре от +20 °С до +24 °С при постоянном перемешивании – до 7 суток от момента заготовки тромбоцитов.

6. Возможность проведения стерильного соединения совместимых трубок (магистралей) контейнеров набора диаметром от 3,9 до 4,5 мм с номинальным внутренним диаметром 3 мм с использованием устройства для стерильного соединения трубок (магистралей).

7. Упаковка набора обеспечивает стерильность и защиту от влаги.

8. Предоставление схемы – чертежа набора, инструкции по применению на русском и/или белорусском языке.

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

Согласно аукционным документам организатора.

Расходные материалы для инактивации патогенов в тромбоцитах в добавочном растворе: для системы Intercept

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

Наименование	Единица измерения	Количество
Набор Intercept для облучения и хранения тромбоцитов донора в добавочном растворе с использованием камеры светового облучения Intercept (Cerus), в состав которого входят: - пакет с раствором амотосалена; - система контейнеров для облучения и хранения тромбоцитов в добавочном растворе с адсорбирующим устройством (CAD)	набор	696

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки, сформированные согласно статье 21 Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»:

1. Расходные материалы (набор) для системы инактивации Intercept патогенов в тромбоцитах предназначены для обработки тромбоцитов донора в добавочном растворе с использованием камеры светового облучения Intercept (Cerus).

*2. Набор – одноразовый, стерильный, герметичный.

*3. Обеспечивает инактивацию вирусов (ВИЧ, гепатита В, гепатита С и др.), грамположительных и грамотрицательных бактерий, простейших, лейкоцитов в соответствии с параметрами, декларируемыми производителем системы инактивации Intercept.

4. Пластик контейнера для хранения тромбоцитов в добавочном растворе, патогенредуцированных должен обеспечивать газопроницаемость.

5. Срок годности тромбоцитов в добавочном растворе, патогенредуцированных при температуре от +20 °С до +24 °С при постоянном перемешивании – до 7 суток от момента заготовки тромбоцитов.

6. Возможность проведения стерильного соединения совместимых трубок (магистралей) контейнеров набора диаметром от 3,9 до 4,5 мм с номинальным внутренним диаметром 3 мм с использованием устройства для стерильного соединения трубок (магистралей).

7. Упаковка набора обеспечивает стерильность и защиту от влаги.

8. Предоставление схемы – чертежа набора, инструкции по применению на русском и/или белорусском языке.

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

Согласно аукционным документам организатора.

Расходные материалы для инактивации патогенов в плазме: для системы Macotronic B2

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

Наименование	Единица измерения	Количество
Набор Theraflex MB-Plasma для облучения и хранения плазмы донора с использованием камеры светового облучения Macotronic B2 (Macopharma), в состав которого входят: - таблетка метиленового синего; - контейнер для облучения плазмы; - фильтр метиленового синего; - контейнер для хранения плазмы	набор	100

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки, сформированные согласно статье 21 Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»:

1. Расходные материалы (набор) Theraflex MB-Plasma предназначен для облучения и хранения плазмы донора с использованием камеры светового облучения Macotronic B2 (Macopharma).

*2. Набор – одноразовый, стерильный, герметичный.

*3. Обеспечивает инактивацию вирусов (ВИЧ, гепатита В, гепатита С и др.), грамположительных и грамотрицательных бактерий, простейших, лейкоцитов в соответствии с параметрами, декларируемыми производителем системы инактивации Theraflex MB-Plasma в плазме.

4. Наличие фильтра для удаления лейкоцитов из плазмы.

5. Пригодность контейнера (контейнеров) с плазмой патогенредуцированной для замораживания на специальном оборудовании для быстрого замораживания плазмы крови человека, хранения в морозильниках, размораживания.

6. Возможность проведения стерильного соединения совместимых трубок (магистралей) контейнеров набора диаметром от 3,9 до 4,5 мм с номинальным внутренним диаметром 3 мм с использованием устройства для стерильного соединения трубок (магистралей).

7. Упаковка набора обеспечивает стерильность и защиту от влаги.

8. Предоставление схемы-чертежа набора, инструкции по применению на русском и/или белорусском языке.

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

Согласно аукционным документам организатора.