

Приложение 1
к заявке на закупку

Технические характеристики (описание) медицинской техники
Лот №1 Монитор медицинский гемодинамический с принадлежностями - 2 шт.

1. Состав (комплектация) одного комплекта оборудования (1 шт.):

№ лота	Наименование	Состав (комплектация) одного комплекта оборудования	Ед. изм.	Кол-во
1	Монитор медицинский гемодинамический с принадлежностями	Монитор медицинский гемодинамический	штука	1
		ЭКГ кабель пациента трёхпроводной	штука	1
		ЭКГ кабель пациента пятипроводной	штука	1
		Электроды для взрослых одноразовые	штука	Не менее 30
		Манжета НИАД не менее 14 см.- не более 21,5 см.	штука	1
		Манжета НИАД взрослая не менее 25 см.- не более 35 см.	штука	1
		Манжета НИАД взрослая не менее 33 см.- не более 47 см.	штука	1
		Датчик температуры кожный	штука	1
		Датчик SpO2	штука	1

2. Технические требования:

№ п/п	Наименование
1.	Электрокардиограмма-графическое отображение электрокардиосигнала, частота сердечных сокращений сегмент ST-анализ, PVC (экстрасистолии), аритмия
2.	Степень насыщения кислородом гемоглобина артериальной крови, частота пульса, фотоплетизмограмма
3.	Неинвазивное артериальное давление крови: систолическое, диастолическое и среднее (осциллометрический метод)
4.	Температура тела: температура канала 1, температура канала 2, разница температур между двумя каналами

5.	Частота дыхания (импендансный метод)
6.	Частота сердечных сокращений (ЭКГ и Sp O2)

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

Гарантийный срок в течение не менее 12 месяцев с момента ввода в эксплуатацию.

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

5.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

5.2. (для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь): документы, указанные в Постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021 № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

5.3. Документальные материалы фирмы-производителя на русском или белорусском языке для подтверждения технических и функциональных параметров всего комплекта оборудования.

5.4. При поставке оборудования предоставить руководство пользователя на русском или белорусском языке.