

**Приложение 1
к заявке на закупку
медицинских изделий**

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Количество
1	Экспресс-тест количественный на Микроальбумин в моче	набор	70
2	Экспресс-тест количественный на ТТГ	набор	120
3	Экспресс-тест количественный на Т4 свободный	набор	120
4	Экспресс-тест количественный на сердечный Тропонин I/ Креатинкиназу МВ/Миоглобин	набор	60
5	Экспресс-тест количественный на Прокальцитонин	набор	120
6	Экспресс-тест количественный на Гликированный гемоглобин	набор	200
7	Мульти-контроль сердечного Тропонина I/ Креатинкиназы МВ/Миоглобин, уровень 1,2,3	флакон	6

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

№ п/п	Наименование	Показатели (характеристики)
2.1	Экспресс-тест количественный на Микроальбумин в моче	Из расчета 1 набор 25 тестов
2.2	Экспресс-тест количественный на ТТГ	Из расчета 1 набор 25 тестов
2.3	Экспресс-тест количественный на Т4 свободный	Из расчета 1 набор 25 тестов
2.4	Экспресс-тест количественный на сердечный Тропонин I/ Креатинкиназу МВ/Миоглобин	Из расчета 1 набор 25 тестов
2.5	Экспресс-тест количественный на Прокальцитонин	Из расчета 1 набор 25 тестов
2.6	Экспресс-тест количественный на Гликированный гемоглобин	Из расчета 1 набор 25 тестов
2.7	Мульти-контроль сердечного Тропонина I/ Креатинкиназы МВ/Миоглобин	Из расчета уровень 1: 1 флакон 0,5мл Из расчета уровень 2:

		1 флакон 0,5мл Из расчета уровень3: 1 флакон 0,5мл
--	--	--

2.8 Реагенты и контрольные материалы должны быть совместимы с аналитической лабораторно-диагностической системой «Fineware FIA Meter III Plus» FS-205;

2.9 Должны быть предусмотрены технической и/или эксплуатационной документацией к оборудованию;

2.10 Иметь инструкцию по применению на русском языке и паспорт контрольного материала;

2.11 В случае предложения реагентов и контрольных материалов, не предусмотренных технической и/или эксплуатационной документацией к оборудованию, Поставщик должен предоставить:

2.11.1 параметры программирования оборудования для предлагаемых реагентов к указанной модели оборудования – предоставляются в случае отсутствия необходимой информации в инструкции по применению реагентов и при необходимости программирования указанной модели оборудования;

2.11.2 аналитические характеристики для предлагаемых реагентов, полученные при совместном использовании реагентов с указанной моделью оборудования;

2.11.3. гарантийное письмо об оказании Заказчику квалифицированной методической и технической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов, калибровочных и контрольных материалов.

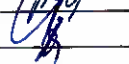
3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годность, стерильность):

3.1 срок годности с момента поставки - не менее 60% от срока годности, установленного производителем.

Разработчики:

Врач клинической лабораторной диагностики Павлович Т.М.

Врач клинической лабораторной диагностики Сорокина Л.В.

Согласовано:

Врач-специалист по профилю медицинской специальности, связанный с применением медицинского изделия

Главный внештатный специалист
по клинической лабораторной
диагностике главного
управления по здравоохранению



А.В. Маркевич