

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

Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий
медицинского назначения

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

Номер и наименование ЛОТа	Состав (комплектация)	Количество (объем) закупаемых товаров
1	2	3
Лот №1 Комплект реагентов и расходных материалов к автоматической станции для выделения и очистки нуклеиновых кислот из крови человека.	1. Набор реагентов и расходных материалов для экстракции ДНК человека из крови	2000 выделений
	2. Набор реагентов и расходных материалов для экстракции РНК человека из крови	1000 выделений

2. Технические требования

- 2.1*. Реагенты должны быть раскапаны в плашки/стрипы в промышленных условиях и готовы к использованию; должны храниться при комнатной температуре (от +15 до +30 °С), кроме ферментной части (при ее наличии).
- 2.2. Использование реагентов должно обеспечивать обработку цельной крови человека с целью выделения нуклеиновых кислот.
- 2.3. Формат наборов реагентов и расходных материалов должен позволять проводить выделение единичных образцов ДНК/РНК без перерасхода реагентов и расходных материалов.
- 2.4 *Участник должен предоставить автоматическую станцию для экстракции нуклеиновых кислот на безвозмездной основе. Закупаемые наборы для автоматического выделения ДНК/РНК должны быть совместимы с предоставляемой станцией. Станция должна позволять обработку не менее 40 образцов за запуск с возможностью выделения единичных образцов (от 1 образца) без перерасхода реагентов и расходных материалов.

«*» - требования технического задания, отмеченные символом (звездочка), является принципиально важными, несоответствие по ним приведёт к отклонению конкурсных предложений.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку:
согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1. Копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь. Для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь: документы, указанные в Постановлении МЗ РБ от 19.05.2021 №51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

4.2. Документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на русском либо белорусском языке.