

Технические характеристики (описание) медицинских изделий
Анализатор гематологический автоматический

(наименование предмета государственной закупки (ЛОТ))

1. Состав (комплектация 1 комплекта) медицинских изделий

№	Наименование	Ед.изм.	Количество
1.	Автоматический гематологический анализатор	шт.	1
2.	Принтер	шт.	1
3.	Источник бесперебойного питания	шт.	1
4.	Комплект реагентов	исслед.	12 000 для общего анализа крови, включая 2 400 исследований ретикулоцитов (квартальная потребность)
5.	Комплект необходимых контрольных материалов, согласно инструкции по эксплуатации	комплект	квартальная потребность
6.	Комплект калибровочных материалов (при потребности, согласно инструкции по эксплуатации)	комплект	1

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки

№	Наименование	Параметры
1.	Автоматический гематологический анализатор	1. Объем образца для выполнения исследования в режиме общего анализа крови с дифференцировкой лейкоцитарной формулы - не более 25 мкл 2. Количество анализируемых параметров - не менее 26 (WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-CD, RDW-SV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT 10⁹, LYMP 10⁹, MONO10⁹, EO10⁹, BASO10⁹, NEUT %, LYMP %, MONO%, EO%, BASO%, *RET10⁹ и *RET%) 3. Проведение исследования в режимах - CBC+DIFF (CD), CBC+DIFF+RET(CDR)* – наличие 4. Проточная цитометрия для дифференцировки лейкоцитов и подсчета ретикулоцитов - наличие 5. Система флажирования патологических результатов - наличие

		6. Подсчет незрелых гранулоцитов (метамиелоцитов, миелоцитов и промиелоцитов)-абсолютное и относительное содержание-наличие 7. Анализатор должен иметь автоматическую или мануальную систему подачи образца и позволять работать как с венозной, так и с капиллярной кровью 8. Язык программы управления анализатором – русский-наличие 9. Калибровка с калибратором(автоматическая) - наличие 10. Ручная калибровка-наличие 11. Наличие сообщений при обнаружении сгустков и пузырьков-наличие 12. Сохранение данных по проведению контроля качества -наличие 13. Встроенный контроль качества - наличие 14. Ввод данных при помощи сенсорного экрана и при помощи клавиатуры и мыши-наличие 15. Дисплей- сенсорный 16. Возможность вывода результатов анализа на внешний принтер-наличие 17. Возможность проведения контроля качества с использованием контрольного материала, аттестованного по всем параметрам, выдаваемым анализатором по трем уровням (низкий, нормальный и высокий)-наличие 18. Построение гистограмм распределения клеток по количеству и объёму (не менее трех)-наличие 19. Построение скатерограмм (или диаграмма рассеяния)-наличие
2.	Принтер	Лазерный; монохромный
3.	Источник бесперебойного питания	Время автономной работы при полной нагрузке – не менее 15 минут
4.	Комплект контрольного материала	Стабильность открытого флакона от 2 до 8 °C не менее 15 дней

Примечание: не выполнение пунктов со знаком «*» ведет к отклонению предложения

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности): согласно документам по процедуре государственной закупки организатора. ⁸

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1. Предлагаемые медицинские изделия должны иметь регистрационное удостоверение Министерства здравоохранения Республики Беларусь или находиться в процессе регистрации (перерегистрации) в Республики Беларусь на дату подачи предложения (ответа на запрос при проведении процедуры закупки из одного источника) согласно постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021г № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий»

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