

**Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий  
медицинского назначения**  
(при необходимости с разделением на лоты)

**Лот №1 – Аппарат ультразвуковой диагностики ультрапортативный**

*1. Состав (комплектация) оборудования (1 комплект).*

<i>№ п/п</i>	<i>Состав (комплектация) оборудования</i>	<i>Количество, шт</i>
1.	Аппарат ультразвуковой диагностический цифровой цветовой доплеровский наладонный	1
2.	Планшет с предустановленным лицензионным программным обеспечением	1

*2. Технические требования*

2.1.	Аппарат ультразвуковой диагностический цифровой цветовой доплеровский наладонный:	
2.1.1.	Наличие режимов отображения: В, В/М, С, РW (импульсно-волновой доплер)	Наличие
2.1.2.	Автоматический расчет толщины комплекса интима-медиа (Auto IMT)	Наличие
2.1.3	Автоматическая оптимизация изображения	Наличие
2.1.4	Автоматический расчет параметров гемодинамики по доплеровскому спектру (трассировка/оконтуривание спектра)	Наличие
2.1.5.	Тип датчика: линейный	Наличие
2.1.6.	Диапазон частот, не уже	4.5-12.0 МГц
2.1.7.	Длина (апертура), не менее	40 мм

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

В стоимость предложения должны быть включены наладка, ввод в эксплуатацию, обучение технического и медицинского персонала и гарантийное обслуживание в течение не менее 12 месяцев с момента ввода в эксплуатацию.

*4. Требования, предъявляемые к обслуживанию.*

Наличие гарантийного обслуживания в Республике Беларусь.

*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.

