

Технические характеристики (описание) медицинских изделий

Анализатор мочи

(наименование предмета государственной закупки (ЛОТ))

1. Состав (комплектация 1 единицы) медицинских изделий

№	Наименование	Ед.изм.	Количество
1.	Анализатор мочи	шт.	1
2.	Комплект реагентов	иссл.	на 3 000
3.	Комплект контрольных материалов	комплект	1
4.	Комплект калибровочных материалов (при потребности, согласно инструкции по эксплуатации)	комплект	1
5.	Источник бесперебойного питания	шт.	1

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки

№	Наименование	Параметры
1.	Анализатор мочи	1. Производительность-не менее 40 проб в час (весь анализ) 2. Измеряемые параметры-от 10 физико-химических параметров: уробилиноген, билирубин, белок, глюкоза, кетоны, удельный вес, альбумин (микроальбумин), pH, лейкоциты, эритроциты. 3. Память-не менее 1000 образцов 4. Дисплей(монитор)-наличие 5. Язык -русский 6. Принтер-наличие 7. Анализ осадка мочи-наличие 8. Элементы осадка мочи: эритроциты, лейкоциты, клетки плоского эпителия, клетки неплоского эпителия (клетки переходного эпителия, клетки почечного эпителия (эпителиальные клетки почечных канальцев)), цилиндры, дрожжеподобные клетки (грибы, дрожжевые клетки), кристаллы, слизь, сперматозоиды 9. Расчёт коэффициента отношения альбумин/креатинин-наличие
2.	Комплект контрольных материалов	не менее двух уровней

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.