

МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ
Вытворча-гандлёвае рэспубліканскае
ўнітарнае прадпрыемства «Белмедтэхніка»
Рэспубліканскае даччынае гандлёвае
ўнітарнае прадпрыемства
«Медтэхніка» г.Гомель

вул. Чангарскай дывізіі, 14, 246007 г.Гомель
факс: (0232) 35-88-71
прыёмная: тел.: (0232) 35-98-87;
аддзел гандлю: 35-68-80; маркетинг: 35-67-14
e-mail: office@mdt.by, www.mdt.by
р/р BY92BLBB30120400052327001001
Дырэкцыя ААТ «БЕЛІНВЕСТБАНКА»
па Гомельскай вобласці,
код BLBBBY2X УНП 400052327

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Производственно-торговое республиканское унитарное
предприятие «Белмедтехника»
Республиканское дочернее торговое
унитарное предприятие
«Медтехника» г.Гомель

ул. Чонгарской дивизии, 14, 246007 г.Гомель
факс: (0232) 35-88-71
приемная: тел.: (0232) 35-98-87;
отдел торговли: 35-68-80; маркетинг: 35-67-14
e-mail: office@mdt.by, www.mdt.by
р/счет BY92BLBB30120400052327001001
Дирекция ОАО «БЕЛИНВЕСТБАНКА»
по Гомельской области,
код BLBBBY2X УНП 400052327

На № 21.07.2026 № 4-17/289
ад _____

Руководителю предприятия

ЗАПРОС информации о ценах на медицинские изделия

Республиканское дочернее торговое унитарное предприятие «Медтехника» г.Гомель, в целях определения предельной стоимости предмета государственной закупки, просит предоставить информацию (коммерческое предложение) о ценах* на **«Система централизованного мониторинга на 6 пациентов (1 комплект)»** (см. Приложение 1)

**в цену предложения кроме стоимости самих товаров должны быть включены транспортные расходы по доставке товара; налоги, сборы и другие платежи, в том числе таможенные платежи (пошлины, сборы и НДС); размер оптовой надбавки (не должна превышать 50% от установленного предельного уровня, предусмотренного законодательством Республики Беларусь).*

Обращаем внимание, что информация (коммерческое предложение) обязательно должна содержать сведения (Закон, Указ, преискурант и т.д.) о порядке формирования цены с учетом требований законодательства о ценообразовании. В случае отсутствия данных сведений, Ваша информация о ценах учитываться не будет.

Информацию просим выслать на электронную почту 203@mdt.by в срок не позднее **23.07.2026г.**

Проведение процедуры сбора информации не влечет за собой возникновение каких-либо обязательств между организатором и потенциальным поставщиком.

Ведущий специалист отдела маркетинга



М.В.Саварина

Технические характеристики (описание) медицинских изделий
Система централизованного мониторинга на 6 пациентов (1 комплект)
(наименование предмета государственной закупки (ЛОТ №1))

1. Состав (комплектация) медицинского оборудования:

№ п/п	Наименование	Ед. измерения	Кол-во
1.1.	Станция центрального мониторинга	компл.	2
Состав одного комплекта:			
1.1.1	Системный блок с установленным ПО	шт.	1
1.1.2	Дисплей (монитор) не менее 19 дюймов по диагонали	шт.	2
1.1.3	Клавиатура	шт.	1
1.1.4	Мышь компьютерная	шт.	1
1.1.5	Источник бесперебойного питания	шт.	1
1.1.6	Принтер лазерный (A4)	шт.	1
1.2.	Гемодинамический монитор для взрослых с капнографией	компл.	6
Состав одного комплекта:			
1.2.1	Кабель ЭКГ на 5 отведений	шт.	2
1.2.2	Электроды ЭКГ одноразовые, клеящиеся для взрослых, не менее	шт.	100
1.2.3	Датчик пульсоксиметрический на палец для взрослых (многоцветный) с кабелем длиной не менее 2,5 м	шт.	2
1.2.4	Набор многоцветных манжет НИАД (3-х разных размеров) для взрослых	шт.	по 2 каждого размера
1.2.5	Шланг удлинитель для манжет НИАД длиной не менее 2 м.	шт.	1
1.2.6	Многоцветный датчик температуры кожный	шт.	2
1.2.7	Наличие встроенного модуля капнографического мониторинга в основном потоке, включая все необходимые кабели для подключения	шт.	1
1.2.8	Встроенный термопринтер	шт.	1

2. Технические требования:

2.1. Программное обеспечение центральной станции мониторинга для отображения, хранения, печати и просмотра клинических данных пациента, полученных на совместимых устройствах мониторинга и передачи данных

пациента на рабочие станции, станции просмотра данных, объединённых в центральную сеть мониторинга.

2.2. Мониторная сеть должна включать все мониторы пациентов в палатах интенсивной терапии с выводом информации на центральную станцию мониторинга;

2.3. Центральная станция мониторинга должна обеспечивать одновременное отображение информации до 20 пациентов на 2 мониторах центральной станции (с возможностью подключения до двух дополнительных) в режиме реального времени.

2.4. Возможность архивирования не менее 120 часов трендовой информации, возможность печати отчетов на сетевом принтере.

2.5. Наличие звуковых и визуальных сигналов тревог;

2.6. Возможность прерывания сообщений тревоги на мониторах с центральной станции. Возможность управления границами тревог на гемодинамических мониторах с центральной станции;

2.7. Предлагаемая станция должна опционально располагать возможностью непрерывного отображения данных, полученных монитором пациента за счет взаимодействия с аппаратами ИВЛ отделения;

*2.8 Станция центрального мониторинга должна быть совместима с имеющимися в учреждении аппаратами ИВЛ Mindray SV300, SV600 и наркозно-дыхательным аппаратом Mindray A9, с целью объединения в единую больничную сеть максимального количества лечебно-диагностического оборудования с передачей и архивацией данных. При необходимости должны быть поставлены дополнительные принадлежности для синхронизации.

Специальные требования к гемодинамическому монитору пациента:

2.9. Все предлагаемые мониторы должны иметь сенсорный экран диагональю не менее 15 дюймов, поддерживать мониторинг физиологических параметров.

2.10. Монитор должен иметь возможность обеспечивать мониторинг ЭКГ/ЧСС, ЧД, пульсоксиметрию, неинвазивное АД, температуры, капнографию.

2.11. Монитор должен располагать следующими возможностями: Регистрация не менее 50 событий; иметь встроенную память для записи графических и табличных трендов до 120 часов;

2.12. При сетевом использовании монитора, функция трендовой памяти должна включать возможность распечатки отчетов на центральном принтере для выбираемых пользователем временных промежутков (либо через центральную систему мониторинга);

2.13. Монитор должен иметь иерархическую систему звуковых, визуальных и текстовых сообщений о тревогах и предупреждениях по всем мониторируемым параметрам;

2.14. Монитор должен иметь встроенный источник автономного питания с гарантированным ресурсом работы не менее 120 минут, на экране монитора должна быть представлена информация о степени заряда батареи;

2.15. Мониторирование ЭКГ и ЧСС:

2.15.1. Мониторирование ЭКГ в стандартных отведениях (I, II, III)

2.15.2 Наличие выбора амплитуды графика ЭКГ и скорости движения кривой ЭКГ, выбор амплитуды графика ЭКГ, скорости движения кривой ЭКГ, анализ сегмента ST (цифровое отображение), наличие фильтров полосы пропускания ЭКГ для уменьшения воздействия искажений и помех от различного оборудования.

2.16. Частота сердечных сокращений:

2.16.1. Диапазон измерения ЧСС 15-300/минуту. Допускаемая погрешность измерения не более 2 %

2.16.2. Одновременное цифровое отображение ЧСС, как минимум из двух источников.

2.17. Цифровое отображение SpO₂ с разрешением 1%. Звуковое тоновое кодирование значения SpO₂. Точность измерения в диапазоне от 70 до 100% ± не более 2%.

2.18. Измерение температуры (цифровое отображение), с разрешением 0,1 °C.

2.19. Неинвазивное давление (цифровое отображение) осциллометрическим методом систолическое, диастолическое, среднее, с разрешением 1 mmHg.:

2.19.1. Наличие различных установок максимального давления в манжете в зависимости от возрастной категории пациента.

2.19.2. Измерение неинвазивного давления по требованию и в автоматическом режиме, через заданный промежуток времени на выбор от 1 до 480 мин. Мониторинг с выводом времени измерения давления, пределов тревог, текущего давления в манжете.

2.20. Капнография (для мониторов с встроенным модулем капнографического мониторинга):

2.20.1 Монитор должен располагать возможностью мониторинга капнографии у интубированных и неинтубированных пациентов с отображением капнографической кривой на вдохе и на выдохе, частоты дыхания, установленных верхних и нижних границ тревоги парциального давления CO₂ на выдохе.

2.20.2 Диапазон измерений 0-150 мм. рт. ст.

**Предложения участников не соответствующие пункту, отмеченному «*» будут отклонены.*

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности): не менее 12 месяцев с даты ввода в эксплуатацию.