

Лот№1**Технические характеристики (описание) изделия медицинского назначения -
Кювета для спектрофотометра****1.Состав (комплектация).**

№ п/п	Наименование	Количество
1	Кювета для спектрофотометра	500 шт

2.Технические характеристики:

2.1. Кювета предназначена для одноразового использования на спектрофотометрах ЗАО «Солар»;

2.2. Изготовлена из оптического полистирола, две оптические поверхности проницаемы для излучения диапазоном 340 - 800 нм;

2.3. Размер кюветы 10x4x45 мм;

2.4. Вместимость кюветы 2 мл, рабочий диапазон 0.5 – 2 мл.

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

3.1. Срок годности изделия на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам

4.1.Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот№2**Технические характеристики (описание) изделия медицинского назначения -
Наконечники для пипеточных дозаторов 100-1000мкл****1.Состав (комплектация).**

№ п/п	Наименование	Количество
1	Наконечники для пипеточных дозаторов 100 - 1000мкл	1000 шт

2.Технические характеристики:

2.1. Наконечник полимерный одноразовый к одноканальным дозаторам объемом 500 и 1000 мкл;

2.2. Без фильтра

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

3.1. Срок годности изделия на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем;

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Разработчик технической характеристики:

Врач лабораторной диагностики
(заведующий) КДЛ



К.В. Ходыкина