

Описание потребительских, функциональных, технических, качественных и эксплуатационных показателей (характеристик) предмета государственной закупки

Лот1. Реагенты и контрольные материалы для анализатора физико-химических свойств мочи UC-1000, производства «Sysmex Corporation» (Япония)

1.Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Количество
1	Контрольный материал - норма	флакон	12
2	Контрольный материал - патология	флакон	12
3	Тестовые полоски Meditape UC-10S	штук	8000

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки, сформированные согласно статье 21 Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»:

№ п/п	Наименование	Показатели (характеристики)
2.1	Контрольный материал - норма	Из расчета 1 флакон – 10 мл
2.2	Контрольный материал - патология	Из расчета 1 флакон – 10 мл
2.3	Тестовые полоски Meditape UC-10S	Из расчета 1 полоска – на 10 параметров

2.4 Реагенты и контрольные материалы должны быть совместимы с аналитической лабораторно-диагностической системой производства «Sysmex Corporation» (Япония) - UC-1000;

2.5 Должны быть предусмотрены технической и/или эксплуатационной документацией к оборудованию;

2.6 Иметь инструкцию по применению на русском языке и паспорт контрольного материала;

2.7 В случае предложения реагентов и контрольных материалов, не предусмотренных технической и/или эксплуатационной документацией к оборудованию, Поставщик должен предоставить:

2.7.1 параметры программирования оборудования для предлагаемых реагентов к указанной модели оборудования – предоставляются в случае отсутствия необходимой информации в инструкции по применению реагентов и при необходимости программирования указанной модели оборудования;

2.7.2 аналитические характеристики для предлагаемых реагентов, полученные при совместном использовании реагентов с указанной моделью оборудования;

2.7.3. гарантийное письмо об оказании Заказчику квалифицированной методической и технической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов, калибровочных и контрольных материалов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годность, стерильность):

3.1 срок годности с момента поставки - не менее 60% от срока годности, установленного производителем.

Разработчики технических требований:

Врач клинической лабораторной диагностики



С.Н. Андреева

Проверил:

Врач клинической лабораторной диагностики
(и.о. зав. ЦКДЛ)



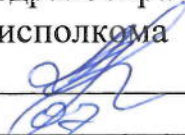
Н.В. Пошелюк

СОГЛАСОВАННО

Главный внештатный специалист по
Лабораторной диагностике Главного
управления по здравоохранению
Брестского облисполкома

А. В. Маркевич

« 8 »



2026