

23-07-2026

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

Лот 1. Тест - системы для иммунофлуоресцентного анализатора

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Кол-во
1.1	Тест для количественного определения PSA	шт.	5075 шт.
1.2	Тест для количественного определения ТТГ	шт.	325 шт.
1.3	Тест для количественного определения Т4	шт.	175 шт.
1.4	Тест для количественного определения витамина Д	шт.	250 шт.
1.5	Тест для количественного определения гликированного гемоглобина	шт.	25 шт.
1.6	Тест для количественного определения Д-димера	шт.	1700 шт.
1.7	Тест для количественного определения креатинкиназа изоэнзим-МВ	шт.	125 шт.
1.8	Тест для количественного определения миоглобина	шт.	275шт.
1.9	Тест для количественного определения тропонин I	шт.	275шт.
1.10	Тест для количественного определения прокальцитонина	шт.	780 шт.
1.11	Тест для количественного определения кала на скрытую кровь	шт.	250 шт.
1.12	Тест для количественного определения высокочувствительного СРБ	шт.	2200шт.

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

2.1 ЛОТ №1 Реагенты должны быть предназначены для применения на иммунофлуоресцентном анализаторе iChroma II Reader, Boditech Med Inc., Республика Корея, что должно подтверждаться документально либо могут быть предложены аналогичные тест-системы с предоставлением анализатора другого производителя, поставляемого по договору безвозмездного пользования (аренды).

2.2. ЛОТ №1 Все предоставляемые документы должны быть представлены на русском языке.

2.3 Требования, предъявляемые к оборудованию, поставляемому по договору безвозмездного пользования:	
2.3.1	Типы исследуемых образцов: сыворотка, плазма, кал
2.3.2	Возможность получения результата выполненного исследования в количественном выражении
2.3.3	Визуализация полученных результатов на экране и на бумажном носителе
2.3.4	Возможность интеграции в медицинскую/лабораторную информационную систему любого производителя
2.3.5	Функция считывания штрих-кодов образцов и реагентов
2.3.6	Возможность проведения внутреннего контроля качества исследований
2.3.7	Порт для подключения внешних устройств
2.3.8	Встроенная память с целью хранения результатов выполненных исследований (возможность создания архива результатов)
2.3.9	Интерфейс на русском языке
2.3.10	Поддержка протокола информационного взаимодействия с Централизованной информационной системой здравоохранения (ЦИСЗ), размещаемого на сайте оператора ЦИСЗ (ГУ «РНПЦ МТ»)

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности).

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки согласно аукционным документам

3.2. Гарантийный срок оборудования, предоставляемого в безвозмездное пользование – не менее 12 месяцев, согласно аукционным документам