

**Технические характеристики (описание)
Расходные материалы для реанимации для УЗ Гомельской области**

1. Состав (комплектация) оборудования:

<i>Номер и наименование ЛОТа</i>	<i>Размер / состав</i>	<i>Количество</i>
ЛОТ №6 Фильтр бактериальный для ИВЛ с портом Луер-Лок	Одноразового использования	36 600 штук
ЛОТ №7 Фильтр тепло- и влагообменный (для взрослых)	Одноразового использования	60 250 штук

2. Технические требования:

ЛОТ №6 Фильтр бактериальный для ИВЛ с портом Луер-Лок
2.1. Эффективность бактериальной и вирусной фильтрации – не менее 99,9%; 2.2. Минимальный дыхательный объем – не менее 200мл; 2.3. Метод фильтрации – электростатический; 2.4. Коннекторы – 22F/15M и 15F/22M; 2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси: - при 30л/мин – не более 1,5см H₂O; - при 60л/мин – не более 2,5см H₂O; 2.6. Компрессионный объем – не более 70мл; 2.7. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком); 2.8. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в

индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.

Примечание: предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

ЛОТ №7 Фильтр тепло- и влагообменный (для взрослых)
2.1. Эффективность фильтрации – не менее 99,9%; 2.2. Минимальный дыхательный объем – не менее 200мл; 2.3. Метод фильтрации – электростатический; 2.4. Коннекторы – 22F/15M и 15F/22M; 2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси: - при 30л/мин – не более 2,0см H₂O; - при 60л/мин – не более 3,5см H₂O; 2.6. Компрессионный объем – не более 70мл; 2.7. Наличие функции увлажнения и согревания дыхательной смеси на вдохе; 2.8. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком); 2.9. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности. <u>Примечание:</u> предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

3. Требования, предъявляемые законодательством Республики Беларусь к медицинским изделиям при их обращении:

3.1. копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь;

3.2. **(для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь):** документы, указанные в Постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021 № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».