

**Техническая спецификация
к закупаемой медицинской технике**

№ лота	Наименование закупаемых товаров	Характеристика	Ед. изм	Кол-во	Цена	Сумма	Срок поставки
1	Монитор фетальный КТГ	<p>Габариты: 296*305,5*92,5 мм, прикл. 2,9 кг.</p> <p>Дисплей: 7 сегментный светодиодный дисплей, 2 канала (пульс плода, маточное сокращение)</p> <p>Записывающее устройство: Метод: Термальная печать</p> <p>Скорость печати: 1,2,3 см/мин</p> <p>Функция подачи бумаги</p> <p>Электропитание: Входящее: 100-240 В, 50-60 Гц, 1.2.А. Исходящая: 18 В, 2.5 А</p> <p>Внешняя связь: RS-232C; загрузка программы, центральная система связи (дополнительно)</p> <p>Температура: Рабочая температура: 10С-40С. Температура хранения: -10С-60С</p> <p>ЧСС плода: Входящий сигнал: ультразвуковой доплер</p> <p>Ультразвуковая частота: 1МГц</p> <p>Ультразвуковая мощность: <10мВт/см2</p> <p>Способ детектирования: автокорреляция</p> <p>Диапазон ЧСС плода: 240 уд/мин</p> <p>Точность ЧСС плода: 120-160 уд/мин: ±2 уд/мин</p> <p>Маточное сокращение: Источник входящего потока: экстеранальный датчик с тензорезистором Нулевой сигнал: включение в одно касание</p> <p>Диапазон измерения: 0-99 ед</p> <p>Измерение движения плода: измерительный источник: ультразвуковой импульсивный доплеровский Р/С</p> <p>Стандартный комплект поставки: Фетальный монитор – 1</p> <p>Ультразвуковой датчик – 1</p> <p>Датчик маточных сокращений – 1</p> <p>отметчик режимов – 1</p> <p>Бумага – 2</p> <p>Адаптер и кабель питания – 1</p> <p>Гель – 1</p> <p>Пояса датчиков – 2</p>	шт	1	1 190 000.00	1 190 000,00	30 дней с момента заключения договора

Требования к закупаемой медицинской технике

- 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;
- 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
- 4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;
- 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;



С. Молдахметов

Молдахметов С.Г.