Приложение 2

**Техническая спецификация**

**к закупаемой медицинской технике**

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

**Руководитель: Молдахметов С.Г.**