

№ Лота	Наименование медицинской техники	Техническая характеристика
1	Анализатор Флуоресцентный Alere Triage Meter Pro (экспресс анализатор ВЧ тропонин)	<p>Анализатор предназначен для проведения диагностических исследований цельной крови, плазмы и мочи пациентов на следующие маркеры:</p> <p>Troponin I – высокочувствительный кардиологический тропонин I;</p> <p>BNP - мозговой натрийуретический пептид;</p> <p>NT-pro BNP - N-терминальный фрагмент BNP;</p> <p>D-Dimer – Д-Димер;</p> <p>Myoglobin – миоглобин;</p> <p>CK-MB –креатинкиназа MB;</p> <p>NGAL - нейтрофильный желатиназа-ассоциированный липокалин,</p> <p>PLGF - плацентарный фактор роста;</p> <p>10 классов наркотических веществ - APAP, AMP, mAMP, BAR, BZO, COC, MTD, OPI, PCP, THC, TCA.</p> <ul style="list-style-type: none"> • диагностика острого инфаркта миокарда; • диагностика и оценка риска ишемической болезни сердца; • исследование пациентов с подозрениями на синдром диссеминированного внутрисосудистого свертывания; • диагностика тромбоза и тромбоза глубоких вен; • исследование при стратификации риска пациентов с острым коронарным синдромом; • ранняя диагностика острого повреждения почек;

- ранняя диагностики пре-эклампсии.

Особенности:

- требует малое количество образца крови для исследования, не требует пробоподготовки (цельная кровь, плазма);
- использует встроенный термопринтер для распечатки результатов анализа;
- имеет трехуровневый контроль качества (внутренний и внешний), имеет память на не менее 750 анализов;
- может работать в автономном режиме благодаря возможности установки 4 батарей типа AA;
- не имеет сменных деталей (электродов, мембран и т.п.);
- не требует дополнительных расходных материалов, кроме диагностических тест панелей;

Физические параметры:

Размер не более: 22,5 x 19 x 7 см (Д x Ш x В)

Вес не более: 0,7 кг без батарей

Электрические характеристики: 6 В пост, тока при 1 А - питание от 4 батарей типа AA или преобразователя мощности

Кнопочная клавиатура: Цифровая клавиатура с кнопками специальных функций (всего 22)(наличие)

Источник света: Детектор

Лазерный диод: - <1 милливатт Силиконовый фотодиод

Объем памяти:

32 модуля CODE CHIP™ для реагентов

200 результатов проб контроля качества

	<p>200 модулей CODE CHIP™ для проб контроля качества</p> <p>70 результатов панели контроля качества</p> <p>4 модуля CODE CHIP™ для панели контроля качества</p> <p>250 результатов смешанных тестов</p> <p>600 кодов пользователей</p> <p>Прочие характеристики:</p> <p>Наличие порта RS-232 для подключения к компьютеру</p> <p>Встроенный термопринтер</p> <p>ЖК-дисплей</p> <p>Возможности:</p> <p>Определять одним тестом сразу несколько кардиологических маркеров и других веществ:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Иммунологический тест на определение креатинкиназы MB, Тропонина I, Миоглобина 2. Иммунологический тест на определение креатинкиназы MB, Тропонина I, Миоглобина, натрийуретического пропептида Б- типа, Д-Димера; 3. Иммунологический тест на определение уровня MB-фракции креатинин фосфокиназы (КФК), натрийуретического пептида В-типа (БНП) и Тропонина (ТnI); 4. Иммунологический анализ для количественного определения NT-proBNP 5. Иммунологический тест на определение Д-Димеров и контрольных материалов. 6. Иммунологический тест на определение натрийуретического пропептида и контрольных материалов 7. Иммунологический анализ для количественного определения нейтрофильного желатиназо-ассоциированного
--	---

	<p>липокаина</p> <p>8. Иммунологический тест на обнаружение наркотиков и/или основных метаболитов APAP, AMP, mAMP, BAR, BZO, COS, MTD, ORI, PCP, THC, TCA.</p> <p>Документация: Инструкция по эксплуатации на русском и на казахском языках.</p> <p>Сборка и инсталляция: Аппарат должен быть собран и проинсталлирован специалистом поставщика на рабочем месте (медицинское учреждение).</p> <p>Обучение: Краткий инструктаж должен быть организован поставщиком на рабочем месте для врачебного персонала по эксплуатации аппарата.</p>
--	--

Требования к закупаемой медицинской технике

- 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (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 в области здравоохранения;
- 4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих 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;

Главный врач
КГП на ПХВ «Акжарская центральная районная больница»



Сабитова Ш.К.